**Staatssekretariat für Wirtschaft SECO** Schweizerische Akkreditierungsstelle SAS

## Auszug aus Protokoll der 3.Sitzung

Art der Besprechung: Subsektorkomitee FCT / FG

(Auszug aus dem detaillierten Protokoll der 3. Sitzung)

Datum: Mittwoch, 14.09.2018

ort: SAS / SECO, Holzikofenweg 36, 3003 Bern

Zeit: 09:30 - 12:30 Uhr

Vorsitz: S. Herren

Protokoll: P. Ross / S. Herren

Traktanden		Bemerkungen / Ergebnis / Entscheid aus Sitzung
1.	Begrüssung	Begrüssung der Anwesenden. Hinweis auf Abwesenheiten.
2.	Genehmigung der Traktandenliste und Protokoll der 2.Sitzung	Traktandenliste und Protokoll der 2.Sitzung wurde von den Anwesenden genehmigt.
3.	Allgemeine Informationen	Neue Norm ISO/IEC 17025:2017 Die Übergangsfrist zur Umstellung auf die neue Norm ISO/IEC 17025:2017 beträgt drei Jahre ab dem Publikationsdatum der Norm (28.November 2017)  Begutachtungen finden nun alle nach der neuen Norm statt und haben spätestens bis zum 29.05.2020 zu erfolgen  Sub-SK – Mitglieder – Aktualitäten Bezüglich Akkreditierung nach ISO 15189 bei Laboratorien, die forensische Analytik durchführen, kam die Frage auf, ob diese Laboratorien für die Forensische Toxikologie zusätzlich eine Akkreditierung nach ISO/IEC 17025 benötigen. Rein technisch könnte eine ausschliessliche Akkreditierung nach ISO 15189 ausreichen, gängige Praxis bisher ist jedoch die Akkreditierung nach ISO/IEC 17025 für den Forensisch Toxikologischen Bereich. Es herrscht Einigkeit, dass das ASTRA sich entscheiden müsste, ob beide Normen anerkannt werden oder ob ausschliesslich die Akkreditierung nach ISO/IEC 17025 anerkannt wird.

Traktanden	Bemerkungen / Ergebnis / Entscheid aus Sitzung
4. EA Technical Network Forensic	<ul> <li>ISO TC 272</li> <li>Das ISO TC 272 ist ein Netzwerk der nationalen Normenvereinigungen, welche selber durch «Nationale Kommitees» (NKs) beraten werden         <ul> <li>CH → SNV</li> <li>NK: SAS, FOR-ZH</li> </ul> </li> <li>Das Komitee soll ein europäisches «Normenwerk» erarbeiten, das die gesamte Beweiskette von der Spurensicherung bis zur Datenlieferung umfasst.</li> <li>Aktuelles aus ISO TC 272 Im «Workprogram» des ISO TC 272 sind verschiedene Dokumente in Erarbeitung mit dem Ziel, den Prozess von der Spurensicherung bis zur Datenlieferung (Berichterstattung) abzubilden.</li> <li>Der schlussendliche "Status" der ISO 21043 ist zurzeit noch nicht bekannt. Es scheint aber, dass die Akkreditierungsgrundlagen in der Forensik nach wie vor die beiden Normen ISO/IEC 17025 und ISO/IEC 17020 bleiben und die ISO 21043 als "Ergänzung" zu betrachten ist. Dies kann sich aber noch ändern.</li> </ul>
	Im EA Laboratory Committee herrscht überwiegend die Meinung, dass die Normenserie ISO 21043 nie zu einer eigenständigen Akkreditierungsnorm werden kann. Im besten Fall könnten die Normen, wenn diese einen echten Mehrwert für die Akkreditierung im Forensischen Bereich bringen, als Level 4 Normen (zusätzliche Anforderungen zu einer Akkreditierungsnorm in einem spezifizierten technischen Bereich) von der EA anerkannt werden.  Über den "Status" der ISO 21043 entscheidet schlussendlich die ISO. Über die Berücksichtigung der Norm im Rahmen der Akkreditierung entscheidet die EA mittels Abstimmung im Rahmen einer Generalversammlung (EA GA).
5. Akkreditierung	<ul> <li>Rückblick 1. und 2. Sitzung Sub-SK FCT&amp;FG</li> <li>Besprechung «Typ C-konforme» einheitliche Darstellung der Geltungsbereiche</li> <li>Im STS-Verzeichnis werden nicht mehr einzelne Parameter / Analyte / Loci aufgeführt, sondern (maximal) nur noch zusammengefasst als «Summenparameter»</li> <li>Es werden auch keine Geräte und Kits mehr aufgeführt, sondern nur noch die Angaben ob «kommerzielles Verfahren, Standardverfahren oder eigenes Verfahren».</li> <li>Grundlagen / Notwendige Dokumente         <ul> <li>Liste der Prüfverfahren mit allen angewendeten Methoden und allen dazugehörigen Parameter / Analyte / Loci, etc.</li> <li>→ Wird künftig als Beilage im STS-Verzeichnis verwiesen (und kann beim Labor angefordert werden)</li> <li>Definierte Scopes und Sub-Scopes</li> <li>Einheitliche «STS-Verzeichnis-Vorlage»</li> <li>→ siehe dazu die beiden Vorlagen als Beilage zum Protokoll</li> </ul> </li> </ul>

Traktanden	Bemerkungen / Ergebnis / Entscheid aus Sitzung
	Checkliste ASTRA für die Audits von Blutalkohol- und FuD-Laboratorien
	Es wurde besprochen, wer diese ausfüllen und visieren soll bzw. muss.
	Standpunkt / Vorgehen SAS:
	Es gibt keine "Zusammenarbeit" SAS-ASTRA
	Die SAS hat kein Mandat vom ASTRA
	Die SAS hat kein Mandat von der SGRM
	Beschluss 20180914-2: Die SAS ist nicht zuständig und verantwortlich fürs Ausfüllen und "Validieren" der Checkliste und wird diese auch nicht visieren.  Dafür zuständig: Mandatierte Fachexperten
6. Diverses	Es wurde angeregt, dass nach wie vor ein Bedarf vorhanden wäre, dass die SAS eine Schulung zur neuen SN EN ISO/IEC 17025:2018 für Fachexperten und auch für Laboratorien anbieten würde.
	Weiter wird gewünscht, dass für die Fachgebiete Forensische Toxikologie (FT), Forensische Chemie (FC) und Forensische Genetik /FG) eine Liste der aktiven FE zusammengestellt wird.
7. Schluss und Ausblick	Fazit und nächste Schritte
8. Nächste Sitzung,	Nächste Sitzung:
Datum, Themen	Ort: Holzikofenweg 36, Bern
	→ Termin wird mittels Doodle-Umfrage festgelegt