

Dipartimento Laboratori di prova

Norme e documenti di riferimento per l'accreditamento dei Laboratori di prova, dei Laboratori medici e dei Provider di prove valutative interlaboratorio

List of reference standards and documents for the accreditation of Testing Laboratories, Medical Laboratories and Proficiency Testings Providers

REVISIONE **20**

DATA **30-09-2025** Norme e documenti di riferimento per l'accreditamento dei Laboratori di prova, dei Laboratori medici e dei Provider di prove valutative interlaboratorio

List of reference standards and documents for the accreditation of Testing Laboratories, Medical Laboratories and Proficiency Testings Providers

SIGLA LS-04

REVISIONE 20

DATA 30-09-2025

REDAZIONE

Il Responsabile del Sistema di Gestione

APPROVAZIONE

Il Direttore del Dipartimento Laboratori di prova

AUTORIZZAZIONE ALL'EMISSIONE

Il Direttore del Dipartimento Laboratori di prova

ENTRATA IN VIGORE

01-10-2025



Indice

1.	Premessa	4
2.	Introduzione	4
3.	Norme e documenti di riferimento per le attività di accreditamento dei Laboratori di	prova 5
4.	Norme e documenti di riferimento per le attività di accreditamento dei Laboratori m	edici.10
5.	Norme e documenti di riferimento per le attività di accreditamento dei Provider d	di prove
	valutative interlaboratorio	14
6.	Documentazione di riferimento EA, ILAC	17
D	OCUMENTI EA	17
D	OCUMENTI ILAC	18
7.	Documentazione di riferimento ai fini dei riconoscimenti WADA, FCC, EPA, ISED	19
	OCUMENTI WADA	
D	OCUMENTI FCC	19
D	OCUMENTI EPA	20
D	OCCUMENTUSED	20

1. Premessa

L'opportunità di presentare in modo semplice e funzionale il riferimento di tutti i documenti applicabili per l'accreditamento dei Laboratori di Prova, Laboratori Medici ed Organizzatori di prove valutative interlaboratorio (CAB) comporta l'esigenza di emissione del presente documento.

Foreword

The opportunity of listing in a simply and systematic manner the reference of all documents that are applicable to the accreditation of Testing Laboratories, Medical Laboratories and Proficiency Testing Providers (CAB) implies the need of issue this document.

2. Introduzione

Il presente Elenco contiene una serie di norme e altri documenti di riferimento, emessi da ACCREDIA (Dipartimento Laboratori di Prova), ISO, EA, ILAC, WADA, FCC, EPA ecc., ai cui requisiti un CAB interessato all'accreditamento o al mantenimento dell'accreditamento si deve conformare.

Per le attività di taratura applicabili ai Laboratori di Prova, i documenti guida sono riportati nell'elenco LS-09, disponibile sul sito web di ACCREDIA e sul sito Euramet www.euramet.org.

Per le guide EA/ILAC applicabili ai diversi schemi di accreditamento, si rimanda ai siti web european-accreditation.org e ilac.org.

Per le disposizioni ACCREDIA applicabili ai diversi schemi di accreditamento, si rimanda al sito web di ACCREDIA http://www.accredia.it, sezione documenti Dipartimento Laboratori di Prova.

Il presente Elenco è un documento di registrazione periodicamente aggiornato da ACCREDIA.

È responsabilità del CAB verificare la vigenza dei documenti riportati (rif. RT-08).

NOTA 1. L'emissione del documento nazionale o europeo (EN) corrispondente alla norma internazionale citata non comporta l'immediata revisione del presente documento se tali documenti sono identici.

NOTA 2. I documenti aventi validità legale fanno riferimento alla norma nazionale o EN dove esistente.

NOTA 3. Sono riportati, se rilevante e a puro carattere informativo e ai soli fini di familiarizzazione, i riferimenti di documenti che saranno applicabili in futuro ai fini dell'accreditamento.

NOTA 4. Tutti i documenti citati (es. RT, DT) si intendono applicabili dalle date specificate nelle comunicazioni ACCREDIA e/o disponibilità sul sito WEB.

NOTA 5. Eventuali Corrigenda di documenti normativi citati si intendono applicabili.

Introduction

This list contains a series of standards and other reference documents, issued by ACCREDIA (Testing Laboratories Departments), ISO, EA, ILAC, WADA, FCC, EPA etc., whose requirements shall be met by a CAB applying for the accreditation or to maintain accreditation.

For the calibration activities applicable to testing laboratories, the guidance documents are in the list LS-09, available on the website ACCREDIA.

For the EA/ILAC guidelines applicable to the different accreditation schemes, please refer to the websites: http://www.european-accreditation.org and http://ilac.org.

For the ACCREDIA provisions applicable to different accreditation schemes, please refer to the website http://www.accredia.it, document section - Testing Laboratories Department.

This List is a "registration document" updated, when necessary, by ACCREDIA.

It is the CAB's responsibility to check that the documents referred to are in their current version (§3 RT-08).

- **NOTE 1.** Publication of national or European (EN) standard based on to the relevant international standard does not imply the immediate revision of this document if such documents are identical.
- **NOTE 2.** Standards having legal validity are, where they exist, the national or EN standards.
- **NOTE 3.** If relevant and for informative purposes references of documents expected to be applied in future for the accreditation schemes are also listed, only for sake of familiarization.
- **NOTE 4**. All listed documents (e.g. RT, DT) are intended applicable at the dates specified by ACCREDIA communications and/or the relevant availability on the WEB site.

NOTE 5. Any Corrigendum of mentioned standards documents are applicable.

3. Norme e documenti di riferimento per le attività di accreditamento dei Laboratori di prova

Standards and reference documents for the accreditation activities of testing laboratories

UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018	Requisiti generali per la competenza dei laboratori di prova e di taratura
ISO/IEC 17025:2017	General requirements for the competence of testing and calibration laboratories
F0.4.0040	F
EC 1-2018	Errata corrige 1 del 19/06/2018 alla UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018
UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018	Errata corrige 1 of 19/06/2018 to UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018
RG-02 rev.08	Regolamento per l'accreditamento dei Laboratori di Prova e dei Laboratori Medici
	Regulation for the accreditation of Testing and Medical Laboratories

	,
RG-02-01 rev. 04	Regolamento per l'accreditamento dei Laboratori di Prova, dei Laboratori Medici e degli Organizzatori di prove valutative interlaboratorio multisito.
	Regulation for the accreditation of multi-site Testing Laboratories, Medical Laboratories and Proficiency Testing Providers
RG-09 rev. 12 (Errata corrige del 28-01-2025)	Regolamento per l'utilizzo del logo e del marchio ACCREDIA
	Regulation for the use of the ACCREDIA logo and mark
RT-08 rev. 05	Prescrizioni per l'accreditamento dei Laboratori di Prova
(rif. UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018)	
(Errata corrige del 10-02-2022)	Requirements for the accreditation of testing laboratories
RT-23 rev. 04	Prescrizioni per la definizione del campo di accreditamento
	Rules for the definition of the scope of accreditation
RT-26 rev. 07	Prescrizioni per l'accreditamento con campo di accreditamento flessibile
	Provisions for accreditation with flexible scope
RT-39 rev.00	Prescrizioni per la partecipazione a prove valutative interlaboratorio (PT) e/o confronti interlaboratorio (ILC)
	Requirements for participation in proficiency testing (PT) and/or interlaboratory comparisons (ILC)
Politica ACCREDIA per l'esecuzione delle	·
verifiche da remoto rev.00	remoto
	ACCREDIA policy for the performance of remote assessments
Raccomandazioni espresse dal Comitato di	Raccomandazioni espresse dal Comitato di Indirizzo e
Indirizzo e Garanzia di ACCREDIA	Garanzia di ACCREDIA in relazione alla definizione di criteri omogenei per la verifica di alcuni requisiti della norma UNI
rev.00	CEI EN ISO/IEC 17025:2018, in sede di valutazione e sorveglianza dei Laboratori di prova e Laboratori di taratura
	accreditati
UNI CEI EN ISO/IEC 17000:2020	Valutazione della conformità – Vocabolario e principi generali
	Conformity assessment – Vocabulary and general principles
UNI CEI EN 45020:2007	Normazione ed attività connesse - Vocabolario generale
	Standardization and related activities - General vocabulary
JCGM 100:2008	Guida all'espressione dell'incertezza di misura
	Guide to the expression of uncertainty in measurement
UNI CEI 70098-3:2016	Incertezza di misura - Parte 3: Guida all'espressione dell'incertezza di misura
EC 1-2018 UNI CEI 70098-3:2016	Errata corrige 1 del 03/05/2018 alla UNI CEI 70098-3:2016

UNI EN ISO 9000:2015	Sistemi di gestione per la qualità. Fondamenti e vocabolario
	Quality management systems - Fundamentals and vocabulary
UNI EN ISO 9001:2015	Sistemi di gestione per la qualità. Requisiti
	Quality management systems. Requirements
UNI EN ISO 10012:2004	Sistemi di gestione della misurazione - Requisiti per i processi e le apparecchiature di misurazione
ISO 10012:2003	Measurement management systems - Requirements for measurement processes and measuring equipment
UNI CEI EN ISO/IEC 17043:2010	Valutazione della conformità - Requisiti generali per prove valutative interlaboratorio
ISO/IEC 17043:2010	Conformity assessment - General requirements for proficiency testing
UNI CEI EN ISO/IEC 17043:2024	Valutazione della conformità - Requisiti generali per prove valutative interlaboratorio
ISO/IEC 17043:2023	Conformity assessment – General requirements for proficiency testing
UNI EN ISO 19036:2020	Microbiologia della catena alimentare – Stima dell'incertezza di misura per determinazioni quantitative
ISO 19036:2019	Microbiology of food and animal feeding stuffs – Guidelines for the estimation of measurement uncertainty for quantitative determinations
	Measurement uncertainty for low counts
UNI CEI 70099:2008	Vocabolario Internazionale di Metrologia – Concetti fondamentali e generali e termini correlati (VIM)
JCGM 200:2012	International vocabulary of metrology - Basic and general concepts and associated terms (VIM)
UNI EN ISO 7218:2024	Microbiologia di alimenti e mangimi per animali - Requisiti generali e guida per le analisi microbiologiche
ISO 7218:2024	Microbiology of food and animal feeding stuffs - General requirements and guidance for microbiological examinations
ISO 21748:2017	Guidance for the use of repeatability, reproducibility and trueness estimates in measurement uncertainty estimation
ISO 33401:2024	Reference materials - Contents of certificates, labels and accompanying documentation
ISO 33403:2024	Reference materials - Requirements and recommendations for use
UNI CEI EN ISO 17034:2017	Requisiti generali per la competenza dei produttori di materiali di riferimento
ISO 33405:2024	Reference materials - Approaches for characterization and assessment of homogeneity and stability

IEC Guide 115:2023	Application of uncertainty of measurement to conformity assessment activities in the electrotechnical sector
DT-0002 Rev. 01	Guida per la valutazione e la espressione dell'incertezza nelle misurazioni
	Guide to the evaluation and the expression of the uncertainty in the measurements
DT-08-DL Rev. 00	Guida per la taratura di strumenti nel settore della compatibilità elettromagnetica
DT-0002/1 Rev. 01	Esempi applicativi di valutazione dell'incertezza nelle misurazioni elettriche
	Application examples of the uncertainty evaluation in the electric measurements
DT-0002/2 Rev. 00	Esempi applicativi di valutazione dell'incertezza nelle misurazioni meccaniche
	Application examples of the uncertainty evaluation in the mechanical measurements
DT-0002/3 Rev. 00	Avvertenze per la valutazione dell'incertezza nel campo dell'analisi chimica
	Instructions for the uncertainty evaluation in chemical analysis
DT-0002/4 Rev. 00	Esempi applicativi di valutazione dell'incertezza nelle misurazioni chimiche
	Application examples of the uncertainty evaluation in chemical measurements
DT-0002/5 Rev. 01	Esempio applicativo per misurazioni su materiali strutturali
	Examples of measurements on structural materials
DT-0002/6 Rev. 00	Guida al calcolo della ripetibilità di un metodo di prova ed alla sua verifica nel tempo
	Guidelines to the calculation of the repeatability and its control in the time
REGOLAMENTO (CE) N. 765/2008	REGOLAMENTO (CE) N. 765/2008 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 09 luglio 2008 che pone norme in materia di accreditamento e vigilanza del mercato per quanto riguarda la commercializzazione dei prodotti e che abroga il regolamento (CEE) n. 339/93.
REGOLAMENTO (UE) 2019/1020	REGOLAMENTO (UE) 2019/1020 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 20 giugno 2019 sulla vigilanza del mercato e sulla conformità dei prodotti e che modifica la direttiva 2004/42/CE e i regolamenti (CE) n. 765/2008 e (UE) n. 305/2011

REGOLAMENTO UE 2017/625	REGOLAMENTO (UE) 2017/625 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 15 marzo 2017 relativo ai controlli ufficiali e alle altre attività ufficiali effettuati per garantire l'applicazione della legislazione sugli alimenti e sui mangimi, delle norme sulla salute e sul benessere degli animali, sulla sanità delle piante nonché sui prodotti fitosanitari, recante modifica dei regolamenti (CE) n. 999/2001, (CE) n. 396/2005, (CE) n. 1069/2009, (CE) n. 1107/2009, (UE) n. 1151/2012, (UE) n. 652/2014, (UE) 2016/429 e (UE) 2016/2031 del Parlamento europeo e del Consiglio, dei regolamenti (CE) n. 1/2005 e (CE) n. 1099/2009 del Consiglio e delle direttive 98/58/CE, 1999/74/CE, 2007/43/CE, 2008/119/ CE e 2008/120/CE del Consiglio, e che abroga i regolamenti (CE) n. 854/2004 e (CE) n. 882/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio, le direttive 89/608/CEE, 89/662/CEE, 90/425/CEE, 91/496/CEE, 96/23/CE, 96/93/CE e 97/78/CE del Consiglio e la decisione 92/438/CEE del Consiglio (regolamento sui controlli ufficiali)
REGOLAMENTO (UE) 2021/808	Regolamento di esecuzione (UE) 2021/808 della Commissione del 22 marzo 2021 sul rendimento dei metodi analitici in relazione ai residui di sostanze farmacologicamente attive impiegate negli animali destinati alla produzione di alimenti, sull'interpretazione dei risultati e sui metodi da utilizzare per il campionamento e che abroga le decisioni 2002/657/CE e 98/179/CE.
REGOLAMENTO (UE) 305/2011	Regolamento (UE) n. 305/2011 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 9 marzo 2011, che fissa condizioni armonizzate per la commercializzazione dei prodotti da costruzione e che abroga la direttiva 89/106/CEE
REGOLAMENTO (UE) 2024/3110	Regolamento (UE) 2024/3110 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 27 novembre 2024, che fissa norme armonizzate per la commercializzazione dei prodotti da costruzione
D.Lgs. 16 giugno 2017, n. 106	Adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) n. 305/2011, che fissa condizioni armonizzate per la commercializzazione dei prodotti da costruzione e che abroga la direttiva 89/106/CEE.
ISO/IEC TS 23532-1:2021	Information security, cybersecurity and privacy protection - Requirements for the competence of IT security testing and evaluation laboratories - Part 1: Evaluation for ISO/IEC 15408
UNI CEI CEN/CLC ISO/IEC/TS 23532-1:2025	Sicurezza delle informazioni, cybersecurity e protezione della privacy - Requisiti per la competenza dei laboratori di prova e valutazione della sicurezza informatica - Parte 1: Valutazione per ISO/IEC 15408
EURACHEM	Selection, Use and Interpretation of Proficiency Testing (PT) Schemes 3rd edition (2021)
EURACHEM	Terminology in Analytical Measurement: Introduction to VIM 3 2nd edition (2023)

EURACHEM	Measurement uncertainty arising from sampling 2nd edition (2019)
RAPPORTO ISTISAN 22/39	Guida Eurachem/CITAC Incertezza di misura dovuta al campionamento Guida ai metodi e agli approcci. Seconda edizione 2019 Traduzione italiana, pubblicata il 17.05.2023
EURACHEM	Accreditation for Microbiological Laboratories (2023)
EURACHEM	The Fitness for Purpose of Analytical Methods: A Laboratory Guide to Method Validation and Related Topics: Third edition (2025)
CITAC/EURACHEM	Guide to quality in analytical chemistry 3rd edition (2016)
EURACHEM/CITAC QUAM-2012.P1	Eurachem/CITAC guide CG4: Quantifying Uncertainty in Analytical Measurement, Third edition (2012)
RAPPORTO ISTISAN 03/30	Quantificazione dell'incertezza nelle misure analitiche. Seconda edizione (2000) della Guida EURACHEM / CITAC CG 4.
Nordtest Report TR 569 RAPPORTI ISTISAN 12/29	Internal Quality Control - Handbook for Chemical laboratories (Trollboken - Troll book) (NT TR 569 - English - Edition 5.1)
RAPPORTITION 12/29	Controllo della qualità interno: manuale per i laboratori di analisi chimiche. Quarta edizione (2011) del Nordtest Report TR 569. Traduzione italiana dell'edizione 4.
Nordtest Report 537	Handbook for calculation of measurement uncertainty in environmental laboratories (NT TR 537 - Edition 4 – 2017)
EUROLAB	Technical Report 1/2007 - Measurement uncertainty revisited: alternative approaches to uncertainty evaluation (2007).
JRC SCIENTIFIC AND POLICY REPORTS	European technical guidance document for the flexible scope accreditation of laboratories quantifying GMOs 2nd version (2014)
JCGM 106:2012	The role of measurement uncertainty in conformity assessment (2012)
SANTE 11312/2021	Analytical quality control and method validation procedures for pesticide residues analysis in food and feed

4. Norme e documenti di riferimento per le attività di accreditamento dei Laboratori medici

Standards and reference documents for the accreditation activities of medical Laboratories

UNI EN ISO 15189: 2024	Laboratori medici - Requisiti riguardanti la qualità e la competenza
ISO 15189:2022	Medical laboratories - Requirements for quality and competence
ISO/TS 20658: 2023 UNI ISO:2024	Medical laboratories – Requirements for collection, transport, receipt and handling of samples
UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018	Requisiti generali per la competenza dei laboratori di prova e di taratura General requirements for the competence of testing and
ISO/IEC 17025:2017	calibration laboratories
EC 1-2018	Errata corrige 1 del 19/06/2018 alla UNI CEI EN ISO/IEC
UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018	17025:2018 Errata corrige 1 of 19/06/2018 to UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018
RG-02 rev. 08	Regolamento per l'accreditamento dei Laboratori di Prova e dei Laboratori Medici Regulation for the accreditation of Testing and Medical Laboratories
RG-02-01 rev. 04	Regolamento per l'accreditamento dei Laboratori di Prova, dei Laboratori Medici e degli Organizzatori di prove valutative interlaboratorio multisito
	Regulation for the accreditation of multi-site Testing Laboratories, Medical Laboratories and Proficiency Testing Providers
RG-09 rev. 12 Errata corrige del 28-01-2025	Regolamento per l'utilizzo del logo e del marchio ACCREDIA
Litata corrige del 20-01-2023	Regulation for the use of the ACCREDIA logo and mark
RT-35 rev. 03	Prescrizioni per l'accreditamento dei Laboratori Medici -
(in vigore dal 01 luglio 2025)	
(rif. UNI EN ISO 15189:2024)	Requirements for the accreditation of Medical Laboratories
RT-26 rev. 07 ¹	Prescrizioni per l'accreditamento con campo di accreditamento flessibile
	Provisions for accreditation with flexible scope
RT-39 rev.00	Prescrizioni per la partecipazione a prove valutative interlaboratorio (PT) e/o confronti interlaboratorio (ILC)

	Requirements for participation in proficiency testing (PT) and/or interlaboratory comparisons (ILC)
Politica ACCREDIA per l'esecuzione delle verifiche da remoto rev.00	Politica ACCREDIA per l'esecuzione delle verifiche da remoto
verniche da remoto rev.00	ACCREDIA policy for the performance of remote assessments
UNI CEI EN ISO/IEC 17000:2020	Valutazione della conformità – Vocabolario e principi
	generali
	Conformity assessment – Vocabulary and general principles
UNI CEI EN 45020:2007	Normazione ed attività connesse - Vocabolario generale
	Standardization and related activities - General vocabulary
UNI EN ISO 9000:2015	Sistemi di gestione per la qualità. Fondamenti e vocabolario
	Quality management systems - Fundamentals and vocabulary
UNI EN ISO 9001:2015	Sistemi di gestione per la qualità. Requisiti
	Quality management systems. Requirements
UNI EN ISO 10012:2004	Sistemi di gestione della misurazione - Requisiti per i
150 40042-2002	processi e le apparecchiature di misurazione
ISO 10012:2003	Measurement management systems - Requirements for measurement processes and measuring equipment
UNI CEI EN ISO/IEC 17043:2010	Valutazione della conformità - Requisiti generali per prove
	valutative interlaboratorio
ISO/IEC 17043:2010	Conformity assessment - General requirements for proficiency testing
UNI CEI EN ISO/IEC 17043:2024	Valutazione della conformità - Requisiti generali per prove
0.11 0.21 2.11 0.07.20 11 0.10.20 1	valutative interlaboratorio
ISO/IEC 17043:2023	Conformity assessment - General requirements for proficiency testing
UNI EN ISO 17511:2021	Dispositivi medico-diagnostici in vitro - Requisiti per stabilire la tracciabilità metrologica dei valori assegnati ai calibratori,
	ai materiali di controllo della correttezza e campioni umani
ISO 17511:2020	In vitro diagnostic medical devices Requirements for establishing metrological traceability of values assigned to
	calibrators, trueness control materials and human samples
UNI EN ISO 18153:2004	Dispositivi medico-diagnostici in vitro - Misura di grandezze
ISO 18153:2003	in campioni di origine biologica - Tracciabilità metrologica dei valori per la concentrazione catalitica di enzimi assegnati a calibratori e materiali di controllo

	In vitro diagnostic medical devices — Measurement of quantities in biological samples — Metrological traceability of values for catalytic concentration of enzymes assigned calibrators and control materials
UNI EN ISO 15195:2019	Medicina di laboratorio - Requisiti per la competenza dei laboratori di taratura che utilizzano procedure di misura di riferimento
ISO 15195:2018	Laboratory medicine — Requirements for the competence of calibration laboratories using reference measurement procedures
UNI CEI 70099:2008 JCGM 200:2012	Vocabolario Internazionale di Metrologia - Concetti fondamentali e generali e termini correlati (VIM) International vocabulary of metrology - Basic and general concepts and associated terms (VIM)
ISO 21748:2017	Guidance for the use of repeatability, reproducibility and trueness estimates in measurement uncertainty estimation
ISO 22367:2020	Medical Laboratories — Application Of Risk Management To Medical Laboratories
UNI EN ISO 22367:2020	Laboratori medici - Applicazione della gestione del rischio ai laboratori medici
REGOLAMENTO (CE) N. 765/2008	REGOLAMENTO (CE) N. 765/2008 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 09 luglio 2008 che pone norme in materia di accreditamento e vigilanza del mercato per quanto riguarda la commercializzazione dei prodotti e che abroga il regolamento (CEE) n. 339/93.
REGOLAMENTO (UE) 2019/1020	REGOLAMENTO (UE) 2019/1020 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 20 giugno 2019 sulla vigilanza del mercato e sulla conformità dei prodotti e che modifica la direttiva 2004/42/CE e i regolamenti (CE) n. 765/2008 e (UE) n. 305/2011
Regolamento (UE) 2017/746 (IVDR)	Regolamento (UE) 2017/746 (IVDR) relativo ai dispositivi medico-diagnostici in vitro e che abroga la direttiva 98/79/CE e la decisione 2010/227/UE della Commissione
Delibera n. 1020/2017 della Giunta della	Delibera n. 1020/2017 della Giunta della Provincia
Provincia Autonoma di Trento (ove applicabile)	Autonoma di Trento
DECRETO LEGISLATIVO 5 agosto 2022, n. 138	Disposizioni per l'adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) 2017/746, relativo ai

	dispositivi medico-diagnostici in vitro e che abroga la direttiva 98/79/CE e la decisione 2010/227/UE della commissione, nonché per l'adeguamento alle disposizioni del regolamento (UE) 2022/112 che modifica il regolamento (UE) 2017/746 per quanto riguarda le disposizioni transitorie per determinati dispositivi medico-diagnostici in vitro e l'applicazione differita delle condizioni concernenti i dispositivi fabbricati internamente ai sensi dell'articolo 15 della legge 22 aprile 2021, n. 53.
QMS12-A - CLSI (formerly GP35)	Development and Use of Quality Indicators for Process Improvement and Monitoring of Laboratory Qualit 2nd edition (2019)

5. Norme e documenti di riferimento per le attività di accreditamento dei Provider di prove valutative interlaboratorio

Standards and reference documents for the accreditation activities of Proficiency testing providers

Valutazione della conformità - Requisiti generali per prove valutative interlaboratorio
Conformity assessment - General requirements for proficiency testing
Valutazione della conformità - Requisiti generali per prove valutative interlaboratorio
Conformity assessment - General requirements for proficiency testing
Requisiti generali per la competenza dei laboratori di prova e di taratura
General requirements for the competence of testing and calibration laboratories
Errata corrige 1 del 19/06/2018 alla UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018
Errata corrige 1 of 19/06/2018 to UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018
Laboratori medici - Requisiti riguardanti la qualità e la competenza
Medical laboratories - Requirements for quality and competence
Emissioni da sorgenti stazionarie - Requisiti relativi agli schemi di Proficiency Test applicati alle determinazioni alle emissioni

Stationary source emissions - Requirements on proficiency testing schemes for emission measurements
Regolamento per l'accreditamento degli Organizzatori di prove valutative interlaboratorio (PTP)
Regulation for the accreditation of Proficiency Testing Providers
Regolamento per l'accreditamento dei Laboratori di Prova, dei Laboratori Medici e degli Organizzatori di prove valutative interlaboratorio multisito
Regulation for the accreditation of multi-site Testing Laboratories, Medical Laboratories and Proficiency Testing Providers
Regolamento per l'utilizzo del logo e del marchio ACCREDIA
Regulation for the use of the ACCREDIA logo and mark
Prescrizioni per l'accreditamento con campo di accreditamento flessibile
Provisions for accreditation with flexible scope
Prescrizioni per l'accreditamento degli Organizzatori di prove valutative interlaboratorio
Requirements for the accreditation of Proficiency Testing Providers
Prescrizioni per l'accreditamento dei provider di prove valutative interlaboratorio
Requirements for the accreditation of Proficiency Testing Providers
Prescrizioni per la partecipazione a prove valutative interlaboratorio (PT) e/o confronti interlaboratorio (ILC)
Requirements for participation in proficiency testing (PT) and/or interlaboratory comparisons (ILC)
Politica ACCREDIA per l'esecuzione delle verifiche da remoto
ACCREDIA policy for the performance of remote assessments
Valutazione della conformità – Vocabolario e principi generali
Conformity assessment – Vocabulary and general principles
Normazione ed attività connesse - Vocabolario generale
Standardization and related activities - General vocabulary
Guida all'espressione dell'incertezza di misura

	Guide to the expression of uncertainty in measurement
UNI CEI 70098-3:2016	Incertezza di misura - Parte 3: Guida all'espressione dell'incertezza di misura
UNI EN ISO 9000:2015	Sistemi di gestione per la qualità. Fondamenti e vocabolario
	Quality management systems - Fundamentals and vocabulary
UNI EN ISO 9001:2015	Sistemi di gestione per la qualità. Requisiti
	Quality management systems. Requirements
UNI EN ISO 10012:2004	Sistemi di gestione della misurazione - Requisiti per i processi e le apparecchiature di misurazione
ISO 10012:2003	Measurement management systems - Requirements for measurement processes and measuring equipment
UNI CEI 70099:2008	Vocabolario Internazionale di Metrologia - Concetti fondamentali e generali e termini correlati (VIM)
JCGM 200:2012	International vocabulary of metrology - Basic and general concepts and associated terms (VIM)
UNI ISO 13528:2022	Metodi statistici utilizzati nelle prove valutative mediante confronti interlaboratorio
ISO 13528:2022	Statistical methods for use in proficiency testing by interlaboratory comparison
ISO 21748:2017	Guidance for the use of repeatability, reproducibility and trueness estimates in measurement uncertainty estimation
UNI EN ISO 22117:2019	Microbiologia della catena alimentare - Requisiti specifici e linee guida per prove di prestazione mediante confronto interlaboratorio
ISO 22117:2019	Microbiology of the food chain - Specific requirements and guidance for proficiency testing by interlaboratory comparison
ISO 33401: 2024	Reference materials - Contents of certificates, labels and accompanying documentation
ISO 33403: 2024	Reference materials - Requirements and recommendations for use
UNI CEI EN ISO 17034:2017	Requisiti generali per la competenza dei produttori di materiali di riferimento
ISO 33405:2024	Reference materials - Approaches for characterization and assessment of homogeneity and stability
Eurachem/Citac QUAM-2012.P1	Eurachem/CITAC guide CG4: Quantifying Uncertainty in Analytical Measurement, Third edition, (2012)
RAPPORTO ISTISAN 03/30	Quantificazione dell'incertezza nelle misure analitiche. Seconda edizione (2000) della Guida EURACHEM / CITAC CG 4.

EURACHEM	Measurement uncertainty arising from sampling 2nd edition (2019)
REGOLAMENTO (CE) N. 765/2008	REGOLAMENTO (CE) N. 765/2008 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 09 luglio 2008 che pone norme in materia di accreditamento e vigilanza del mercato per quanto riguarda la commercializzazione dei prodotti e che abroga il regolamento (CEE) n. 339/93.
REGOLAMENTO (UE) 2019/1020	REGOLAMENTO (UE) 2019/1020 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 20 giugno 2019 sulla vigilanza del mercato e sulla conformità dei prodotti e che modifica la direttiva 2004/42/CE e i regolamenti (CE) n. 765/2008 e (UE) n. 305/2011

6. Documentazione di riferimento EA, ILAC

EA and ILAC reference documents

DOCUMENTI EA

EA Documents

I documenti EA sono gratuitamente disponibili all'indirizzo http://www.european-accreditation.org/.

Si sottolinea l'importanza dei documenti riportati nella tabella seguente.

EA pubblications are available on the web site http://www.european-accreditation.org/ and can be downloaded free of charge.

The importance of the following documents can be pointed out.

EA-2/15 rev.02	EA Requirements for the Accreditation of Flexible Scopes
EA-2/17 rev.04	Ea Document on accreditation for Notification Purposes
EA-3/01 rev.08	EA Conditions for the use of Accreditation Symbols, Logos and other claims of accreditation and reference to the EA MLA Signatory status
EA-4/02 rev. 03	Expression of the uncertainty of measurement in calibration
EA-4/09 rev. 03	Accreditation for sensory testing laboratories
EA-4/14 rev.00	Selection and Use of Reference Materials
EA-4/17 rev.01	Description of scopes of accreditation of medical laboratories
EA-4/18 rev. 01	Guidance on the level and frequency of proficiency testing participation



EA-4/20 rev.01	Guidance for the Assessment of Laboratories against EN ISO 15189 and EN ISO 22870 Point-of-Care Testing (POCT)
EA-4/21 rev.00	Guidelines for the assessment of the appropriateness of small interlaboratory comparisons within the process of laboratory accreditation (edizione maggio 2018, ripubblicato a luglio 2019 per correzione refusi.)
EA-4/22 rev.00	EA Guidance on Accreditation of Pesticide Residues Analysis in Food and Feed
EA-4/23 rev.02	The Assessment and accreditation of Opinions and Interpretations using ISO/IEC 17025:2017
EA-INF/05 rev.21 ²	Directory of European legi slations and EU schemes with provisions to accreditation and/or conformity assessment
EA-INF/17 rev. 14 in revisione corrente ³	Register of EA resolutions for use by EA, National Accreditation Bodies and EA evaluators

DOCUMENTI ILAC

ILAC Documents

I documenti ILAC sono gratuitamente disponibili all'indirizzo www.ilac.org.

Si sottolinea l'importanza dei documenti riportati nella tabella seguente.

ILAC publications are available on the web site www.ilac.org and can be downloaded free of charge.

The importance of the following documents can be pointed out.

ILAC G7:04/2021	Accreditation Requirements and Operating Criteria for Horseracing Laboratories
ILAC G8:09/2019	Guidelines on Decision Rules and Statements of Conformity
ILAC G17:01/2021	ILAC Guidelines for Measurement Uncertainty in Testing
ILAC-G18:01/2024	Guideline for describing Scopes of Accreditation
ILAC-G19:06/2022	Modules in a Forensic Science Process
ILAC-G24:2022	Guidelines for the determination of recalibration intervals of measuring instruments
ILAC-G26:11/2018	Guidance for the Implementation of a Medical Laboratory Accreditation System
ILAC-P9:01/2024	ILAC Policy for Participation in Proficiency Testing Activities

² Per la revisione vigente verificare il sito https://european-accreditation.org



ILAC P10:07/2020	ILAC Policy on Metrological Traceability of Measurement Results
ILAC P14:09/2020	ILAC Policy for Measurement Uncertainty in Calibration
ILAC WADA MoU (2021)	Memorandum of Understanding (MoU) between the World Anti-Doping Agency (WADA) and the International Laboratory Accreditation Cooperation (ILAC)

7. Documentazione di riferimento ai fini dei riconoscimenti WADA, FCC, EPA, ISED

Documents for WADA, FCC, EPA Recognition

DOCUMENTI WADA

WADA Documents

Si riportano di seguito i documenti WADA che contengono i requisiti prescrittivi per i Laboratori di prova accreditati da WADA. Tali documenti sono disponibili all'indirizzo http://www.wada-ama.org.

The WADA documents containing the requirements for Testing Laboratories accredited by WADA are listed below. WADA publications are available on the web site http://www.wada-ama.org.

WADA Code	World Anti-Doping Code
WADA ISL	WADA International Standard for Laboratories (ISL)
WADA Technical Documents	WADA Technical Documents according to the Index of the technical documents (TD20xx INDEX)
WADA Technical Letters	Wada Techincal Letters according to the Index of techincal letters (TL20xx INDEX)
WADA Guidelines	WADA Guidelines

DOCUMENTI FCC

FCC Documents

Si riporta di seguito il documento FCC che contiene i requisiti prescrittivi ai fini del riconoscimento FCC dei Laboratori di Prova. Il documento è disponibile all'indirizzo https://apps.fcc.gov/oetcf/kdb/index.cfm.



The FCC document containing the requirements for FCC recognition is listed below of Testing Laboratories. The document is available at https://apps.fcc.gov/oetcf/kdb/index.cfm.

614 D01	Accredited Test Lab Roles and Responsabilities
---------	--

DOCUMENTI EPA

EPA Documents

Si riporta di seguito il documento EPA che contiene i requisiti prescrittivi ai fini del riconoscimento EPA dei Laboratori di Prova che effettuano prove per la determinazione di formaldeide in prodotti a base di legno. Il documento è disponibile all'indirizzo https://www.epa.gov/formaldehyde/formaldehyde-emission-standards-composite-wood-products.

The EPA document containing the requirements for EPA recognition of Testing Laboratories performing tests for formaldehyde emission by composite wood products is listed below. The document is available at https://www.epa.gov/formaldehyde/formaldehyde-emission-standards-composite-wood-products.

EPA Formaldehyde Emission Standards for Composite Wood Products Act

DOCUMENTI ISED

ISED Documents

Si riporta di seguito il documento ISED che descrive i criteri e la procedura per il riconoscimento da parte di Innovazione, Scienza e Sviluppo Economico Canada (ISED) dei laboratori di prova per testare/valutare in base ai requisiti canadesi per gli standard delle apparecchiature terminali di telecomunicazione, degli apparati radio e delle apparecchiature di trasmissioni Il documento è disponibile all'indirizzo

https://ised-isde.canada.ca/site/spectrum-management-telecommunications/en/devices-and-equipment/procedures-conformity-assessment-bodies/rec-lab-procedure-recognition-testing-laboratories-testassess-canadian-requirements

The ISED document which describes the criteria and procedure for recognition by Innovation, Science and Economic Development Canada (ISED) of testing laboratories to test/assess to Canadian requirements for telecommunications terminal equipment, radio apparatus and broadcasting equipment standards. The document is available at https://ised-isde.canada.ca/site/spectrum-management-telecommunications/en/devices-and-equipment/procedures-conformity-assessment-bodies/rec-lab-procedure-recognition-testing-laboratories-testassess-canadian-requirements

IED REC-LAB Issue 8	Procedure for the Recognition of Testing Laboratories to
Amendment 1 (February 14, 2025)	Test/Assess to Canadian Requirements (2024)



ACCREDIA

Via Guglielmo Saliceto, 7/9 - 00161 Roma T +39 06 8440991 / F +39 06 8841199 info@accredia.it

Dipartimento Certificazione e Ispezione

Via Tonale, 26 -- 20125 Milano T +39 02 2100961 / F +39 02 21009637 milano@accredia.it

Dipartimento Laboratori di prova

Via Guglielmo Saliceto, 7/9 - 00161 Roma T +39 06 8440991 / F +39 06 8841199 info@accredia.it

Dipartimento Laboratori di taratura

Strada delle Cacce, 91 – 10135 Torino T +39 011 328461 / F +39 011 3284630 segreteriadt@accredia.it

accredia.it f in ▶ 🛚 🗷 ⊙