

ACCREDIA L'ente italiano di accreditamento

PG-09-DL/DS e nuove check list

Verona/Roma, ottobre 2013

*INCONTRI DI AGGIORNAMENTO
LABORATORI ACCREDITATI - ISPETTORI QUALIFICATI*

PG-09-DL/DS rev. 04

Procedura generale per la valutazione dei Laboratori di prova, Laboratori medici e PTP

- Revisionata in accordo con RG-02 rev. 05
- Entrata in vigore: 01-01-2014

§4.5 CAMPIONAMENTO PROVE

Dopo la ricezione dell'incarico,
ed **almeno un mese prima** della data proposta per la
visita di valutazione,
l'ispettore tecnico invia ad ACCREDIA il campionamento
delle prove **(MD-09-12-DL/DS)**

§4.5 CAMPIONAMENTO PROVE

le prove per le quali il laboratorio chiede l'accreditamento vengono suddivise in gruppi omogenei:

Esempi di criteri per individuare l'omogeneità:

- suddivisione in discipline/subdiscipline proposta dal laboratorio nella sez. 7 del DA-02 All.1;
- metodologia di prova;
- apparecchiature impiegate;
- matrice/prodotto oggetto di prova;
- sede di esecuzione delle prove (prove di categoria I, II o III);

§4.5 CAMPIONAMENTO PROVE

Le prove campionate potranno essere verificate, utilizzando apposite liste di riscontro secondo tre modalità:

LIVELLO 1 - VERTICALE:

verifica della completa esecuzione della prova da parte di un operatore qualificato, in presenza dell'ispettore tecnico nei giorni di visita.

LIVELLO 2 – DOCUMENTALE:

verifica documentale delle registrazioni, a partire dai rapporti di prova campionati da archivio.

LIVELLO 3 - RIPETIBILITA' E ACCURATEZZA:

esecuzione completa di una prova in doppio da parte di un operatore qualificato e verifica, da parte dell'ispettore tecnico, dei risultati e dei valori di incertezza di misura e ripetibilità.

PREDISPOSIZIONE DEL CAMPIONAMENTO PROVE

Per ogni prova campionata l'ispettore tecnico deve indicare sul MD-09-12-DL/DS:

- il criterio di omogeneità impiegato (rappresentatività)**
- la tipologia verifica scelta (verticale/documentale/ripetibilità);**
- per le prove di livello 2 specificare quali requisiti intende verificare**

Per le prove di livello 2 l'isp. Tecnico deve specificare quali dei seguenti requisiti intende verificare:

- qualifica del personale, inclusi risultati dei PT
- taratura delle apparecchiature, inclusa riferibilità delle misure;
- incertezza di misura e ripetibilità;
- verifica delle registrazioni per evidenza della rintracciabilità dal campionamento alla approvazione dei risultati;
- **risultati dei PT o di altre attività di assicurazione della qualità (sempre);**
- altri requisiti quali limite di determinazione (LOD), limite di quantificazione (LOQ), recupero, ecc. e conformità ad eventuali requisiti cogenti;
- registrazioni relative alla validazione dei metodi di prova e/o alla verifica delle prestazioni del laboratorio per l'applicazione dei metodi normalizzati;

**Per i laboratori che effettuano campionamenti:
devono essere verificate anche le attività di
campionamento, possibilmente sul campo e non
simulate.**

**Per le prove alle emissioni:
si deve fare riferimento ai requisiti aggiuntivi della UNI
CEN TS 15675 e deve essere utilizzata l'apposita lista
di riscontro MD-09-01e-DL
(LIVELLO 1-verticale, almeno in fase di
concessione/estensione)**

**LE RICHIESTE DI ORGANIZZARE UN CAMPIONAMENTO
IN CAMPO DEVONO ESSERE SPECIFICATE
DALL'ISPETTORE TECNICO SUL MD-09-12-DL/DS**

PER LE PROVE MICROBIOLOGICHE:

ove applicabile, devono essere campionate:

- sia una prova di enumerazione (es. stafilococchi coagulasi positivi),**
- che una di ricerca di patogeni (es. salmonella o listeria),**

al fine di verificare la competenza del laboratorio per entrambe le tipologie di prova, e dovranno essere verificate tutte le prove di conferma.

PER PROVE ACCREDITATE CON SCOPO FLESSIBILE:

devono essere verificate:

- le registrazioni e**
- le validazioni dei metodi**

per i quali sono intercorse modifiche rispetto alla visita precedente.

PER I PTP (schema UNI CEI EN ISO/IEC 17043:2010):

l'ispettore tecnico dovrà specificare:

- **gli schemi campionati,**
- **i requisiti che intende verificare nella specifica visita,**
- **eventuali richieste di simulazione da effettuarsi in sede di visita e/o**
- **richieste di verifica presso i subfornitori**

Nel predisporre il campionamento prove, prestare particolare attenzione alle analisi svolte dal laboratorio come Laboratorio di riferimento (EU o Nazionale) o come Centro di Riferenza Nazionale.

(Ministero della Salute - Piano Nazionale Integrato 2011/2014 - Cap. 2B - Laboratori Nazionali di Riferimento)

Ministero della Salute

Cerca

Home

Fi trovi in: [Home](#) > [Temi](#) > [Alimenti](#) > Piano Nazionale Integrato 2011-2014

Piano Nazionale Integrato 2011-2014

Sommarario

Il Piano Nazionale Integrato (PNI o MANCP), ai sensi del [Regolamento \(CE\) n.882/2004](#), descrive il "Sistema Italia" dei controlli ufficiali in materia di alimenti, mangimi, sanità e benessere animale e sanità delle piante ed è finalizzato alla razionalizzazione delle attività, mediante un'opportuna considerazione dei rischi ed un adeguato coordinamento di tutti i soggetti istituzionali coinvolti.

Per l'ampia varietà delle materie trattate, il Piano 2011-2014, nasce dall'intensa e proficua collaborazione tra il Ministero della Salute, punto di contatto nazionale, e diverse Amministrazioni ed è stato approvato in Conferenza Stato Regioni con l'Intesa del 16 dicembre 2010.

Introduzione

Cap. 1 - Obiettivi strategici

Cap. 2 - Autorità competenti e Laboratori Nazionali di Riferimento

Cap. 3 - Organizzazione e gestione dei controlli ufficiali

<http://www.salute.gov.it/pianoNazionaleIntegrato/homePianoNazionaleIntegrato.jsp>

CAMPIONAMENTO PROVE QUADRIENNALE:

In fase di primo accreditamento e rinnovo

deve essere predisposto un piano di campionamento quadriennale, in modo da garantire la copertura di tutte le matrici e tecniche di prova nel corso del ciclo di accreditamento.

CAMPIONAMENTO PROVE QUADRIENNALE:

Il piano può essere MODIFICATO A SEGUITO DI:

- richieste di estensione o
- riduzione del campo di accreditamento,
- di reclami e segnalazioni,
- risultati negativi nelle prove valutative,
- necessità di verifica dell'efficacia delle azioni correttive implementate dal laboratorio.

IN CASO DI MODIFICA:

L'ispettore tecnico deve comunque riportare sul modulo MD-09-12-DL/DS anche le prove già campionate nelle precedenti visite del ciclo di accreditamento in corso, in modo tale che il campionamento sia sempre rappresentativo dell'intero ciclo di accreditamento.

CAMPIONAMENTO PROVE QUADRIENNALE:

Per le visite di sorveglianza:

anche nel caso in cui non siano necessarie variazioni nel campionamento prove, l'ispettore tecnico deve INVIARE il modulo MD-09-12-DL/DS descrivendo nel campo note le eventuali comunicazioni da trasferire al laboratorio prima della visita.

NEL CAMPO NOTE DEL MD-09-12-DL/DS DEVONO ESSERE SPECIFICATE LE COMUNICAZIONI RELATIVE ALLA SINGOLA VISITA

COMUNICAZIONI DELLE PROVE:

Le prove campionate vengono comunicate anticipatamente al laboratorio nei casi in cui la mancata comunicazione possa compromettere la possibilità di effettuare le verifiche previste in quanto:

- necessitano di preparazione prima della visita di valutazione;
- necessitano di particolari condizioni ambientali (p. es. prove fuori stazione, campionamenti o lungo condizionamento del provino);
- sono da eseguirsi su campioni che potrebbero non essere ordinariamente disponibili in laboratorio.

Le prove di livello 2 - documentale NON devono essere comunicate.

COMUNICAZIONI DELLE PROVE:

Nel MD-09-12-DL/DS l'ispettore tecnico deve specificare:

- Richieste di preallestimento delle prove o degli strumenti;**
- Richieste per matrici o parametri oggetto di verifica;**
- Richiesta di esecuzione in doppio della prova;**
- Richieste per organizzare il campionamento in campo**
- Altre richieste peculiari specifiche per singole prove**


Se una prova era stata comunicata ma il laboratorio non l'ha preallestita o comunque non è possibile terminarla nel tempo della visita, il GIUDIZIO DELLA PROVA E' NEGATIVO...)

ACCREDIA L'ente italiano di accreditamento

MD-09-01-DL/DS

**LISTE DI RISCONTRO
PER GLI ISPETTORI TECNICI**

LIVELLO 1: MD-09-01-DL/DS-VERTICALE:

 L'ENTE ITALIANO DI ACCREDITAMENTO	MD-09-01-DL/DS-verticale rev.2 Pag. 1 di 12	Sigla ____ Sede A ____ S ____ E ____	Pag....di
--	---	--	-----------------

7. VERIFICA DELLE PROVE CAMPIONATE: LIVELLO 1 VERTICALE

Per questa tipologia di verifica, è richiesta al laboratorio l'esecuzione completa della/e prova/e da parte di un operatore qualificato, in presenza dell'ispettore tecnico nei giorni di visita.


La prova dovrà essere eseguita in doppio, ove possibile, ed i risultati dovranno essere registrati dall'ispettore tecnico nelle apposite tabelle presenti in check list.

L'ispettore tecnico dovrà compilare la check list in ogni sua parte, avendo cura di compilare anche l'intestazione con i dati pertinenti al laboratorio/sede.

Dovrà inoltre allegare alla check list il rapporto di prova relativo alla prova eseguita in visita ed uno o più rapporti di prova campionati da archivio, inerenti la medesima prova (o prove analoghe)

PROVA N.	
Materiale/ Prodotto/ Matrice	
Proprietà misurata	
Metodo di prova	
Tipo di prova (tecnica/principio)	
Campo di misura	
Data, ora, luogo di esecuzione e categoria della prova (0, I, II, III).	
Operatore: nome e cognome	
Identificazione del rapporto di prova emesso in verifica	

LIVELLO 2: MD-09-01-DL/DS-DOCUMENTALE:

 L'ENTE ITALIANO DI ACCREDITAMENTO	MD-09-01-DL/DS-documentale rev.2 Pag. 1 di 4	Sigla _____ Sede A _____ S _____ E _____	Pag....di
--	--	--	-----------------

VERIFICA DELLE PROVE CAMPIONATE : LIVELLO 2 DOCUMENTALE

Per questa tipologia di verifica è prevista la sola verifica documentale delle registrazioni relative ai requisiti elencati nella presente check list, a partire dai rapporti di prova campionati da archivio. L'ispettore tecnico dovrà compilare la check list relativamente ai requisiti campionati senza richiedere l'esecuzione pratica della prova. Per i requisiti non verificati, indicare 'non campionato'. Si ricorda di allegare alla check list uno o più rapporti di prova campionati da archivio relativi alla prova campionata, e di compilare anche l' intestazione con i dati pertinenti al laboratorio/sede.

PROVA N.	
Materiale/ Prodotto/ Matrice	
Proprietà misurata	
Metodo di prova	
Tipo di prova (tecnica/principio)	
Campo di misura	
Identificazione del rapporto di prova campionato	

LIVELLO 3: MD-09-01-DL/DS-RIPETIBILITA':

 L'ENTE ITALIANO DI ACCREDITAMENTO	MD-09-01-DL/DS-ripetibilità rev.2 Pag. 1 di 3	Sigla _____ Sede A _____ S _____ E _____	Pag. ___ di
--	---	--	-------------------

7. VERIFICA DELLE PROVE CAMPIONATE: LIVELLO 3 - RIPETIBILITA' E ACCURATEZZA

Per questa tipologia di verifica, è richiesta al laboratorio l'esecuzione completa della prova da parte di un operatore qualificato (se necessario il laboratorio dovrà pre-allestirla, in modo tale che la stessa possa concludersi durante i giorni di visita).

La prova dovrà essere necessariamente eseguita in doppio ed i risultati dovranno essere registrati dall'ispettore tecnico nelle apposite tabelle presenti in check list.

L'ispettore tecnico dovrà compilare la check list in ogni sua parte, avendo cura di compilare anche l'intestazione con i dati pertinenti al laboratorio/sede.

Dovrà inoltre allegare alla check list uno o più rapporti di prova campionati da archivio, inerenti la medesima prova (o prove analoghe).

PROVA N.	
Materiale/ Prodotto/ Matrice	
Proprietà misurata	
Metodo di prova	
Tipo di prova (tecnica/principio)	
Campo di misura	
Data, ora, luogo di esecuzione e categoria della prova (0, I, II, III).	
Operatore: nome e cognome	
Identificazione del rapporto di prova campionato	

I RISULTATI DELLE PROVE IN DOPPIO

Liste di riscontro per prove livello 1 e livello 3

a) Tabelle generiche:

RIPETIBILITA' E INCERTEZZA

Proprietà misurata	UM	Prova 1 (x1)	Prova 2 (x2)	$ x1-x2 $	r	$ x1-x2 \leq r$	U	$r \leq 2U$

ACCURATEZZA

Proprietà misurata	UM	Valore trovato (risultato prova)	Valore di riferimento	Criterio accettabilità	ESITO

I RISULTATI DELLE PROVE IN DOPPIO

Liste di riscontro per prove livello 1 e livello 3

b) Tabelle per le prove microbiologiche:

PER LA MICROBIOLOGIA

RIPETIBILITA' E INCERTEZZA

Proprietà misurata	UM	Prova 1 (x1)	Prova 2 (x2)	$ x1-x2 $	r	$ x1-x2 \leq r$	U	$r \leq 2U$

Proprietà misurata	UM	Prova 1 (x1)	Prova 2 (x2)	$ x1-x2 $	r	$ x1-x2 \leq r$	Intervallo di fiducia

ACCURATEZZA

Proprietà misurata	UM	Valore consenso	Valore trovato	Criterio accettabilità	ESITO

CAMPIONAMENTO RAPPORTI DI PROVA DA ARCHIVIO

Liste di riscontro per prove di livello 1, 2 e 3

PROVE LIVELLO 1:

Allegare il rapporto di prova relativo alla prova eseguita in visita ed uno o più rapporti di prova campionati da archivio, inerenti la medesima prova (o prove analoghe)

PROVE LIVELLO 2:

Allegare uno o più rapporti di prova campionati da archivio relativi alla prova campionata.

PROVE LIVELLO 3:

Allegare uno o più rapporti di prova campionati da archivio, inerenti la medesima prova (o prove analoghe).

LE EVIDENZE DI CHIUSURA DEI RILIEVI PRECEDENTI

Check list per prove di livello 1

 L'ENTE ITALIANO DI ACCREDITAMENTO	MD-09-01-DL/DS-verticale rev.2 Pag. 12 di 12	Sigla _____ Sede A _____ S _____ E _____	Pag....di
--	--	--	-----------------

VERIFICA CHIUSURA RILIEVI MOD. 09-10-DL/DS PROT..... DEL

I rilievi emersi in fase di esame documentale sono stati risolti?

- SI
- NO, vedi rilievo n. _____
- n.a.

VERIFICA CHIUSURA RILIEVI VISITA PRECEDENTE DEL _____

P.TO N°	EVIDENZA	ESITO	R

RILIEVI E GIUDIZIO PROVE

Prestare attenzione alla congruenza tra i rilievi e il giudizio sintetico.

In caso di giudizio negativo, riportare sul MD-09-11-DL/DS anche il riferimento al numero della NC o delle OSS. emesse.

ACCREDIA L'ente italiano di accreditamento

MD-09-01-DL/DS

**LISTA DI RISCONTRO
PER GLI ISPETTORI DI SISTEMA**

RIUNIONE INIZIALE

Lista di riscontro per Ispettore di Sistema

2.1.3	Presentare gli ispettori.	
2.1.3	Esporre le finalità della visita di valutazione, le modalità di conduzione della verifica, di registrazione delle evidenze oggettive, di registrazione e successiva notifica degli eventuali rilievi.	
2.1.4	Richiedere la disponibilità di una sala riservata per le riunioni interne del team ispettivo.	
2.1.5	Confermare verbalmente l'impegno alla riservatezza già sottoscritto dagli ispettori.	
2.1.6	Descrivere le modalità comportamentali di eventuali osservatori.	
2.1.7	Comunicare le prove da effettuare, comprese quelle non riportate nel piano di visita.	
2.1.8	Comunicare al laboratorio la numerazione attribuita alle prove.	
2.1.9	Approvare il programma esecuzione prove (comprese eventuali prove in stazione esterna) inclusa l'assegnazione degli operatori e l'eventuale esecuzione di prove in doppio, ove prevista.	
2.1.10	Comunicare per quali prove sono richiesti i rapporti di prova, richiedendo: - effettuazione della accettazione / registrazione del campione; - apposizione del Marchio ACCREDIA (o simulazione in caso di primo accreditamento); - indicazione dell'incertezza di misura sul rapporto di prova.	
2.1.11	Approvare il piano della visita, confermare la disponibilità degli interlocutori necessari, l'eventuale logistica delle prove in campo e l'orario delle pause e della riunione finale	
2.1.12	Richiedere informazioni sui rischi specifici presenti nell'ambiente in cui dovranno operare e le misure di prevenzione e di emergenza adottate dal laboratorio in relazioni alle attività svolte, compresi i DPI previsti e disponibili.	
2.1.13	Consegnare al laboratorio il modulo "Riserve" e spiegare il suo utilizzo.	

LA STRUTTURA DELLA LISTA DI RISCOントRO rev. 02

Lista di riscontro per Ispettore di Sistema

 ACCREDIA L'ENTE ITALIANO DI ACCREDITAMENTO	MD-09-01-DL/DS-Sist. rev. 2	Sigla..... Sede	Pag. 9 di 31
---	-----------------------------	----------------------	--------------

3. VERIFICHE PRELIMINARI E ULTERIORI REQUISITI ACCREDIA

§	VERIFICHE	Evidenze visita		R
		A _ S _ E _	A _ S _ E _	
3.1	Indicare data e revisione del manuale della qualità esaminato nel corso della visita.			
3.2	Indicare data e revisione della Domanda di Accreditazione presentata in visita dal laboratorio ed allegata dagli ispettori alla presente check List (ove applicabile).			
6.11	Esiste l'elenco delle stazioni temporanee e mobili?			
6.11	Sono rintracciabili i siti dove sono state eseguite le prove in Categoria I, II, III?			
6.1	Il laboratorio ha fornito agli ispettori ACCREDIA tutta la cooperazione necessaria a controllare che le prescrizioni della norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025 e di ACCREDIA siano state rispettate?			

LE EVIDENZE DI CHIUSURA DEI RILIEVI PRECEDENTI

Lista di riscontro per Ispettore di Sistema

6. ULTERIORI VERIFICHE

VERIFICA CHIUSURA RILIEVI MOD. 09-10-DL/DS PROT..... DEL

I rilievi emersi in fase di esame documentale sono stati risolti?

- SI
- NO, vedi rilievo n. _____
- n.a.

VERIFICA CHIUSURA RILIEVI VISITA PRECEDENTE DEL _____


P.TO N°	EVIDENZA	ESITO	R

DA-02 All.1

Compilazione da parte dei laboratori E Verifica da parte degli ispettori

DA 02 All1

Compilazione

 <small>L'ENTE ITALIANO DI ACCREDITAMENTO</small> DA-02 All.1 rev.2	CODICE	SIGLA	A	Sezione 1
	LABORATORIO XXXXXXXXXX			Rev. 0

ELENCO DELLE PROVE DA ACCREDITARE (*) E DELLE APPARECCHIATURE

1. Indice

Sez.	Titolo	Rev.	Data
1.	INDICE	0	13-10-2013
2.	PROVE	0	13-10-2013
3.	TARATURE ESTERNE	0	13-10-2013
4.	TARATURE INTERNE ESEGUITE CON CAMPIONI DI RIFERIMENTO	0	13-10-2013
5.	TARATURE CON MATERIALI DI RIFERIMENTO	0	13-10-2013
6.	APPARECCHIATURE NON SOGGETTE A TARATURA	0	13-10-2013
7.	PIANIFICAZIONE PROFICIENCY TEST	0	13-10-2013

(*) = Da accreditare o già accreditate ma per cui si chiede una variazione o prove richieste in estensione (cfr. Sezione 2)

Il Responsabile del Laboratorio	Data	Firma
.....	13-10-2013

ATTENZIONE nelle indicazioni degli indici di revisione delle sezioni:
L'indice deve essere aggiornato ad ogni revisione di sezione.

DA 02 All1

Compilazione

IN ACCREDITAMENTO/RINNOVO :

Compilare tutte le sezioni, cominciando la revisione da 0

AD OGNI SORVEGLIANZA:

compilare le sezz. 1, 2, 7, cominciando la revisione da 0

IN CASO DI NECESSITA' DI VARIAZIONE ELENCO PROVE:

-richiedere la DA 02 All.1 aggiornata al Funzionario tecnico, in modo che venga generata dall'elenco prove vigente;

-E NON utilizzare DA 02 All.1 obsolete, per il rischio di perdere informazioni nel frattempo aggiornate sull'elenco prove

DA 02 All1

Compilazione

Sez. 2 nota (1)

ID è un dato gestito da ACCREDIA e non può essere modificato.

Si tratta di un sistema di protezione che blocca le celle, per evitare malfunzionamenti del data-base.

eliminazione della prova dall'elenco, non segnalate con A, R, N, E ed F non
(7) Includere in fondo alla tabella una leg

N°	ID (1)	Matr
	28298	Acqua minera

- Per scrivere nelle celle, cliccare all'interno;
- Sono bloccati i comandi copia/incolla
- Sono bloccati i comandi di formattazione
- Sono bloccati i comandi di inserimento/eliminazione righe/colonne/celle
- Non copiare le celle su altro file per renderle modificabili, perché il file non viene più riconosciuto dal data-base

DA 02 All1

Compilazione

Sez. 2 nota (3)

Indicare solo per prove chimiche la tecnica di prova

Nella prossima revisione della DA 02 All. 1 sarà richiesta la tecnica di prova per TUTTE le tipologie di prova, per agevolare la suddivisione in gruppi omogenei

DA 02 All1

Compilazione

Sez. 2 nota (6)

Indicare SEMPRE la lettera di richiesta modifica (anche nei casi di revisione a seguito di rilievi ACCREDIA):

A= aggiornamento (metodo/anno/denominaz./modifiche editoriali)

E= estensione

N=aggiunta nuovi parametri/matrici comunque compresi nel metodo di prova già accreditato

F= accreditam. Flessibile (cfr. RT-26)

R= RINUNCIA (E NON revisione!!!)

Tutte le modifiche non segnalate con lettere A/E/N/F/R non vengono prese in considerazione, perché non riconosciute dal data-base

DA 02 All1

Compilazione

Nella prossima revisione della DA 02 All. 1 sarà inserita una sezione (SEZ. 8???) per la raccolta delle seguenti informazioni:

	Il laboratorio effettua analisi per uno o più dei seguenti ambiti: - Prodotti biologici - DOP, IGP			
	Il laboratorio è autorizzato dall'Autorità Competente ad effettuare analisi nei seguenti settori: - Autocontrollo alimentare - Settore oleicolo - Settore vitivinicolo			
	Il laboratorio effettua prove ai fini della certificazione di prodotto in settori diversi dall'alimentare? (specificare il settore)			

N° dei RDP emessi in totale durante l'anno solare precedente (ANNO		
Con marchio ACCREDIA o riferimento		
Senza marchio ACCREDIA o riferimento		
N° dei RDP relativi alla sicurezza alimentare emessi in totale durante l'anno solare precedente		
Con marchio ACCREDIA o riferimento (almeno una stima %)		
Senza marchio ACCREDIA o riferimento (almeno una stima %)		

DA 02 All1

Verifica

Gli ispettori tecnici verificano il documento DA 02 All.1 e controllano lo stato di aggiornamento delle norme, segnalando eventuali carenze nel proprio RED o MD-08/13-DL/DS.

ACE - Addetto Controllo Elenchi Prove

È una funzione interna ad ACCREDIA per la verifica e l'omogeneità degli elenchi prove.

Non sostituisce la verifica dell'ispettore tecnico.

LA DOCUMENTAZIONE E' DISPONIBILE SUL SITO: www.accredia.it

The screenshot shows the ACCREDIA website interface. At the top left is the ACCREDIA logo with the tagline 'L'ENTE ITALIANO DI ACCREDITAMENTO'. To the right are navigation links: 'AREA RISERVATA | CONTATTI | LINK | Segui' (with a Twitter icon) and social media icons for Facebook, LinkedIn, and YouTube. Below these are two buttons: 'Banche Dati' and 'Documenti', with the latter circled in red. A search bar labeled 'cerca nel sito' is also present. The main navigation bar includes 'HOME | CHI SIAMO | ACCREDITAMENTO | SALA STAMPA | PUBBLICAZIONI | SEGNALAZIONI'. The page content shows a breadcrumb trail: '» home » Dipartimento Laboratori di prova e Laboratori di prova per la sicurezza degli alimenti'. The main heading is 'Dipartimento Laboratori di prova e Laboratori di prova per la sicurezza degli alimenti'. Below this is a paragraph: 'In questa sezione si trovano le informazioni tecniche di accreditamento per i i Laboratori di prova, i Laboratori medici, i Proficiency Testing Providers e i Laboratori di prova per la sicurezza degli alimenti.' A list of standards follows: 'Il Dipartimento accredita i Laboratori e i Providers secondo le norme: ISO/IEC 17025 Requisiti generali per la competenza dei laboratori di prova e di taratura; ISO 15189 Laboratori medici - Requisiti particolari riguardanti la qualità e la competenza; ISO/IEC 17043 Valutazione della conformità - Requisiti generali per prove valutative interlaboratorio'. At the bottom right, it says '139 risultati' and 'Sei sulla pagina 1 di 4'. On the left sidebar, there is a 'Documenti' section with a dropdown arrow and a list of categories: 'Istituzionali e di Funzionamento', 'Dipartimento Certificazione e Ispezione', and 'Dipartimento Laboratori di prova e Laboratori di prova per la sicurezza degli alimenti', which is circled in red.

....grazie
per l'attenzione

ACCREDIA

Dipartimento Laboratori di Prova e
Dipartimento Laboratori di Prova per la Sicurezza degli Alimenti
Via Guglielmo Saliceto 7/9 - 00161 Roma
Rif. B. Bargellini - b.bargellini@accredia.it