


TITOLO: INCONTRO AGGIORNAMENTO LABORATORI ED ISPETTORI ACCREDIA 2013

--

11/11/13	ATC	DDD	DG
Data	Redazione	Convalida	Approvazione

	Sigla di Identificazione VB 0437	Pag. 2 di 6 + Allegati
	Oggetto: Verbale	
TITOLO: INCONTRO AGGIORNAMENTO LABORATORI ED ISPETTORI ACCREDIA 2013		

Verbale degli incontri di aggiornamento per laboratori accreditati ACCREDIA ed Ispettori Qualificati ACCREDIA del 14-15/10/2013 – Verona c/o Palazzo della Gran Guardia, e del 24-25/10/2013 - Roma, c/o Istituto Superiore Antincendi

Presenti:

- Dr Trifiletti, DG
- Dr Bianco, DDL
- Dr.ssa Tramontin DDS
- Ing Bargellini, dRSG-DL/DS
- Prof. Pradella, Esperto del CSA
- Dr.ssa Scognamiglio, ATC

- Laboratori presenti: 186 a Roma, 330 a Verona, complessivamente il 50% circa.
- Ispettori presenti: 111 a Roma, 112 a Verona, complessivamente il 75% circa.

Le riunioni hanno avuto inizio alle ore 9:30 circa e termine alle ore 17:00.

Delle quattro giornate viene redatto un unico verbale.

I programmi sono allegati al presente verbale di sintesi.


Argomenti trattati

Introduzione del Direttore Generale

- 1. Decisioni CSA DL/DS**
- 2. Nuovo campionamento prove (RG-02)**
- 3. Nuova revisione PG-09-DL/DS**
- 4. Documento ILAC P10**
- 5. DT-07-DL7DS r.0: prove con risultati qualitativi**
- 6. Aggiornamenti normativi**

Le slide di tutti gli interventi sono disponibili sul sito web ACCREDIA.

Di seguito si riportano solo gli approfondimenti fatti sulla base delle domande poste dai partecipanti.

	Sigla di Identificazione VB 0437	Pag. 3 di 6 + Allegati
	Oggetto: Verbale	
TITOLO: INCONTRO AGGIORNAMENTO LABORATORI ED ISPETTORI ACCREDIA 2013		

Introduzione del Direttore Generale

Il Direttore Generale ha sottolineato come, nel tempo, l'autorevolezza di ACCREDIA sia stata riconosciuta a tutti i livelli, garantendo un elevato livello di affidabilità.

Si stanno sempre più sviluppando le attività di collaborazione con i Ministeri, ciò comporta la progressiva diversificazione e la conseguente crescita del personale.


A livello comunitario l'accreditamento continua ad essere uno degli strumenti privilegiati per il rafforzamento del mercato unico. Tra le novità, si possono citare, per gli organismi notificati, la revisione di alcune direttive del "nuovo approccio" (da ultimo nautica da diporto) e, per la filiera alimentare, il pacchetto di riforme in tema di sicurezza alimentare. Si segnala in particolare il nuovo Regolamento relativo ai controlli ufficiali che sostituirà l'attuale regolamento CE 882/2004 e che dedica un capitolo ai laboratori ufficiali. I 5 atti legislativi comunitari dovrebbero essere approvati nella prossima primavera e l'applicazione è prevista per il 2016.

Ad ottobre 2013 il comitato MAC dopo la visita di EA ha deliberato l'esito positivo della peer-evaluation, senza nessuna prescrizione ulteriore per ACCREDIA.

Proprio uno dei rilievi formulati dal team di EA ha determinato, la necessità di revisionare la modalità di campionamento prove, al fine di avere una maggiore efficacia delle attività di verifica, con un campionamento più rappresentativo, senza, tuttavia, aumentare i costi per i laboratori.

Il dr Trifiletti ha poi reso noto che Accredia sta lavorando al fine di armonizzare le procedure per poter effettuare le visite congiunte per i laboratori di testing e di calibration, ovvero tra il dipartimento DT ed i dipartimenti DL/DS. Sono stati fatti corsi di qualifica ispettori, al fine di poter incaricare un unico ispettore di sistema. Il laboratorio interessato deve comunicare per iscritto, con largo anticipo, ad entrambi i dipartimenti la volontà di essere sottoposto ad audit congiunto; inoltre deve dichiararsi disponibile, nel caso, ad anticipare le scadenze programmate. A fine visita dovranno essere redatti comunque due rapporti distinti, in quanto le delibere saranno emesse da due comitati settoriali differenti con l'emissione di due certificati di accreditamento distinti, uno per il testing l'altro per il calibration.

Con delibera del CD di ACCREDIA sono state confermate per il prossimo anno le agevolazioni per "piccoli laboratori". Inoltre per il 2014 è prevista una ulteriore riduzione del 3% delle tariffe per tutti i

	Sigla di Identificazione VB 0437	Pag. 4 di 6 + Allegati
	Oggetto: Verbale	
TITOLO: INCONTRO AGGIORNAMENTO LABORATORI ED ISPETTORI ACCREDIA 2013		

CAB. Infine la commissione di sorveglianza interministeriale ha valutato positivamente il rispetto, da parte di ACCREDIA, delle prescrizioni emanate insieme al decreto di designazione dell'ente.

1. Decisioni Comitato Settoriale di Accreditamento Dip. DL e DS

Sono stati illustrati alcuni progetti in corso relativi alla gestione della Domanda di Accreditamento on line ed all'inserimento delle prove accreditate in campo flessibile nella banca dati del sito web Accredia. In riferimento allo scopo flessibile è stato precisato che il regolamento ACCREDIA RT-26 è in revisione, al fine di adeguarne il contenuto alle modifiche apportate alla banca dati e a quanto previsto dalla Proposta di Regolamento del Parlamento Europeo relativo ai controlli ufficiali.

E' stata richiamata poi l'attenzione su aspetti procedurali e tecnici inerenti le future modalità di esecuzione delle verifiche presso i laboratori multisito, ad oggi in applicate in via sperimentale.

E' stato precisato che per l'Amd 1:della ISO 7218 emesso il 1° agosto 2013, i tempi di recepimento sono di 6 mesi dalla data di pubblicazione.

Infine sono state illustrate le decisioni principali prese in ambito EA - Laboratory Committee. In particolare il Dr Bianco ha precisato che in tale ambito, sono stati raccolti vari esempi di elenchi prove in scopo flessibile, al fine di allegarli alla nuova revisione dell'EA2/15.


2. Nuovo campionamento prove (RG-02)

3. Nuova revisione PG-09-DL/DS

Sono state illustrate le principali modifiche apportate al Regolamento per l'accreditamento dei Laboratori di prova, dei Laboratori di prova per la sicurezza degli alimenti e dei Laboratori medici (RG-02) e alla Procedura generale per la valutazione dei Laboratori di prova, Laboratori medici e PTP (PG-09).

Ad integrazione di quanto presentato nelle slide, è stato precisato che:

- Per le prove di Livello 3, la verifica dell'accuratezza va fatta solo se è disponibile un Materiale di Riferimento, in caso contrario si valuta la sola ripetibilità della prova in doppio.
- Per tutti i tre livelli di campionamento prove, vale sempre la regola per cui se il giudizio è negativo, lo stesso va esteso a tutte le prove di cui è rappresentativa la prova campionata.
- La check list per le prove di Livello 2 va compilata solo per i requisiti di norma campionati, in tutte le altre parti va indicato "non campionato" invece di "non applicabile".

	Sigla di Identificazione VB 0437	Pag. 5 di 6 + Allegati
	Oggetto: Verbale	
TITOLO: INCONTRO AGGIORNAMENTO LABORATORI ED ISPETTORI ACCREDIA 2013		

- Per le prove di Livello 2, anche se non sono state effettuate prove nell'ultimo anno, il laboratorio è tenuto comunque ad avere registrazioni inerenti il mantenimento della qualifica del personale e l'attività di assicurazione qualità.
- Per quanto riguarda la comunicazione delle prove, nel piano visita restano in vigore i criteri passati, ovvero le prove vanno comunicate solo nel caso in cui non sia possibile avere il risultato entro il secondo giorno di audit.
- Le prove di Livello 2, non dovendo essere eseguite in visita, non andranno mai comunicate sul piano visita, ma solo in riunione iniziale.
- E' stato precisato che non è possibile definire un numero prestabilito di prove da campionare per ogni livello, essendo dipendente dal criterio di rappresentatività adottato; è necessario comunque tenere sempre presente, nel predisporre il campionamento prove, il rispetto dei tempi in sede di visita.
- Il campionamento dei RdP da archivio da parte degli ispettori si può estendere anche oltre l'ultimo anno, soprattutto se nell'ultimo anno non sono state effettuate prove campionate.
- l'ispettore di sistema deve sempre effettuare il campionamento d'archivio dei RdP, coordinandosi con l'ispettore tecnico al fine di evitare sovrapposizioni. Lo stesso dicasi per le verifiche sulle apparecchiature e sulle tarature.

E' stato precisato che i rilievi relativi all'utilizzo non corretto del marchio ACCREDIA (ad es. l'uso del marchio ACCREDIA in RdP contenenti prove non accreditate) devono essere classificati come NC, mentre nel caso di RdP che non abbiano alcun riferimento all'accREDITAMENTO, l'eventuale rifiuto dell'asterisco nel campo note indicante prova non accreditata è da segnalare come Osservazione.

4. Documento ILAC P10

Le slide dell'intervento sono disponibili sul sito web ACCREDIA.

5. DT-07-DL/DS rev. 0: prove con risultati qualitativi

E' stato precisato che la Guida all'esecuzione di prove con risultati qualitativi (DT-07-DL/DS), può essere utilizzata dal laboratorio come una linea guida pertanto eventuali segnalazioni da parte degli ispettori andranno classificate come commenti.

	Sigla di Identificazione VB 0437	Pag. 6 di 6 + Allegati
	Oggetto: Verbale	
TITOLO: INCONTRO AGGIORNAMENTO LABORATORI ED ISPETTORI ACCREDIA 2013		

6. Aggiornamenti normativi

Le slide dell'intervento sono disponibili sul sito web ACCREDIA.

Allegati:

- Allegato 1: Programma
- Allegato 2: Foglio presenze (allegato non presente nella versione del presente verbale distribuita via internet)