

*Att.: A tutti gli Organismi di Certificazione accreditati ai fini di successive Autorizzazioni e Notifiche*

*Loro sedi*

*Alle Associazioni dei soggetti accreditati:*

*AIOICI  
ALPI  
CONFORMA  
Fed. CISQ  
UNOA  
ASSOCERT  
ONIT  
UN.I.O.N.*

*Ns. rif.: DC2016SPM272*

*Milano, 29/09/2016*

**Oggetto: Dipartimento Certificazione e Ispezione ACCREDIA – Circolare N. 25/2016 del 29/09/2016**  
**Modalità operative che ACCREDIA seguirà per la Transizione degli Accreditementi rilasciati a fini di successive Autorizzazioni e Notifiche a fronte della Direttiva 89/686/CEE Dispositivi di Protezione Individuale al nuovo Regolamento (UE) 2016/425 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 9 marzo 2016, sui dispositivi di protezione individuale e che abroga la direttiva 89/686/CEE del Consiglio.**

Egredi destinatari,

con riferimento a quanto in oggetto, riportiamo nel seguito le modalità operative che saranno applicate per la Transizione degli Accreditementi vigenti emessi a fronte della Direttiva 89/686/CCE al nuovo Regolamento (UE) 2016/425.

1. Gli Organismi Accreditementi a fini di successive Autorizzazioni e Notifiche per la Direttiva 89/686/CEE, dovranno inviare ad ACCREDIA entro il 05 ottobre 2016 una Dichiarazione su carta intestata (un fac-simile è riportato in Allegato A alla presente) in cui dovrà essere esplicitato che l'Organismo ha proceduto a esaminare i requisiti del Regolamento (UE) 2016/425 e di essersi organizzato per la gestione delle relative attività di Certificazione.
2. Solo previo ricevimento di tali Dichiarazioni, ACCREDIA presenterà al CSA OONN una proposta di Delibera di Transizione degli Accreditementi al Regolamento (UE) 2016/425. Le Pratiche di Transizione degli Accreditementi saranno presentate al CSA OONN di ACCREDIA sulla base dell'ordine di arrivo delle Dichiarazioni di cui al Punto 1, protocollate secondo quanto previsto dalle procedure di ACCREDIA.
3. Gli Organismi dovranno inviare ad ACCREDIA entro il 17 ottobre 2016 (all'indirizzo e-mail del funzionario Tecnico di ACCREDIA di riferimento dell'Organismo), la seguente documentazione:
  - Manuale della Qualità;
  - Regolamento;
  - Domanda di Certificazione;
  - Procedure di Certificazione o Modulistica predisposta per la gestione dell'attività di Certificazione;
  - Elenco Ispettori;
  - Format dei Certificati;
  - Piano di formazione Ispettori/personale dell'OdC.

Qualora la documentazione di cui sopra non sia resa disponibile ad ACCREDIA entro tale scadenza, le pratiche di Accreditemento degli Organismi interessati saranno presentate al CSA OONN per le delibere del caso.

4. ACCREDIA procederà ad eseguire Esami Documentali che avranno una durata di 0,5 giorni uomo e il cui costo (rif. Tariffario ACCREDIA in vigore consultabile sul ns. sito web) sarà addebitato agli Organismi. Tali Esami Documentali saranno eseguiti a conferma degli Accreditementi rilasciati a fronte del Regolamento (UE) 2016/425 e nel caso di esiti negativi di taluni di essi, la relativa Pratica di Accreditemento sarà ripresentata al CSA OO.NN. per le delibere del caso. Si precisa che l'invio della Dichiarazioni di cui al Punto 1 della presente Circolare, costituirà accettazione esplicita delle condizioni economiche sopra riportate.
5. ACCREDIA in occasione delle Verifiche di Sorveglianza presso le sedi degli Organismi, procederà a verificare come gli Organismi Accreditati e Notificati hanno eseguito le proprie attività di Certificazione a fronte del Regolamento (UE) 2016/425.
6. I Certificati di Accreditemento riemessi a fronte della ricezione delle Dichiarazioni di cui al Punto 1 della presente Circolare, riporteranno il Regolamento (UE) 2016/425 e la Direttiva 89/686/CEE per il medesimo scopo di Accreditemento già posseduto dall'Organismo. A seguito dell'abrogazione della Direttiva 89/686/CEE, alla data del 21 aprile 2018, ACCREDIA procederà all'aggiornamento del relativo Certificato di Accreditemento eliminando il riferimento alla Direttiva non più in vigore.

Cordiali saluti.

Ufficio Tecnico  
Dr. Lorenzo Petrucci

## ALLEGATO A

**Dichiarazione di analisi eseguita a fronte del Regolamento (UE) 2016/425 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 9 marzo 2016, sui dispositivi di protezione individuale e che abroga la direttiva 89/686/CEE del Consiglio.**

Il sottoscritto \_\_\_\_\_ in qualità di Legale Rappresentante o di  
\_\_\_\_\_ dell'Organismo \_\_\_\_\_ con la presente

Dichiara

Che l'Organismo ha proceduto ad esaminare i requisiti del *Regolamento (UE) 2016/425 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 9 marzo 2016, sui dispositivi di protezione individuale e che abroga la direttiva 89/686/CEE del Consiglio* e di essersi organizzato per la gestione delle relative attività di Certificazione.

Città, il XX/XX/XXXX

In Fede

\_\_\_\_\_