

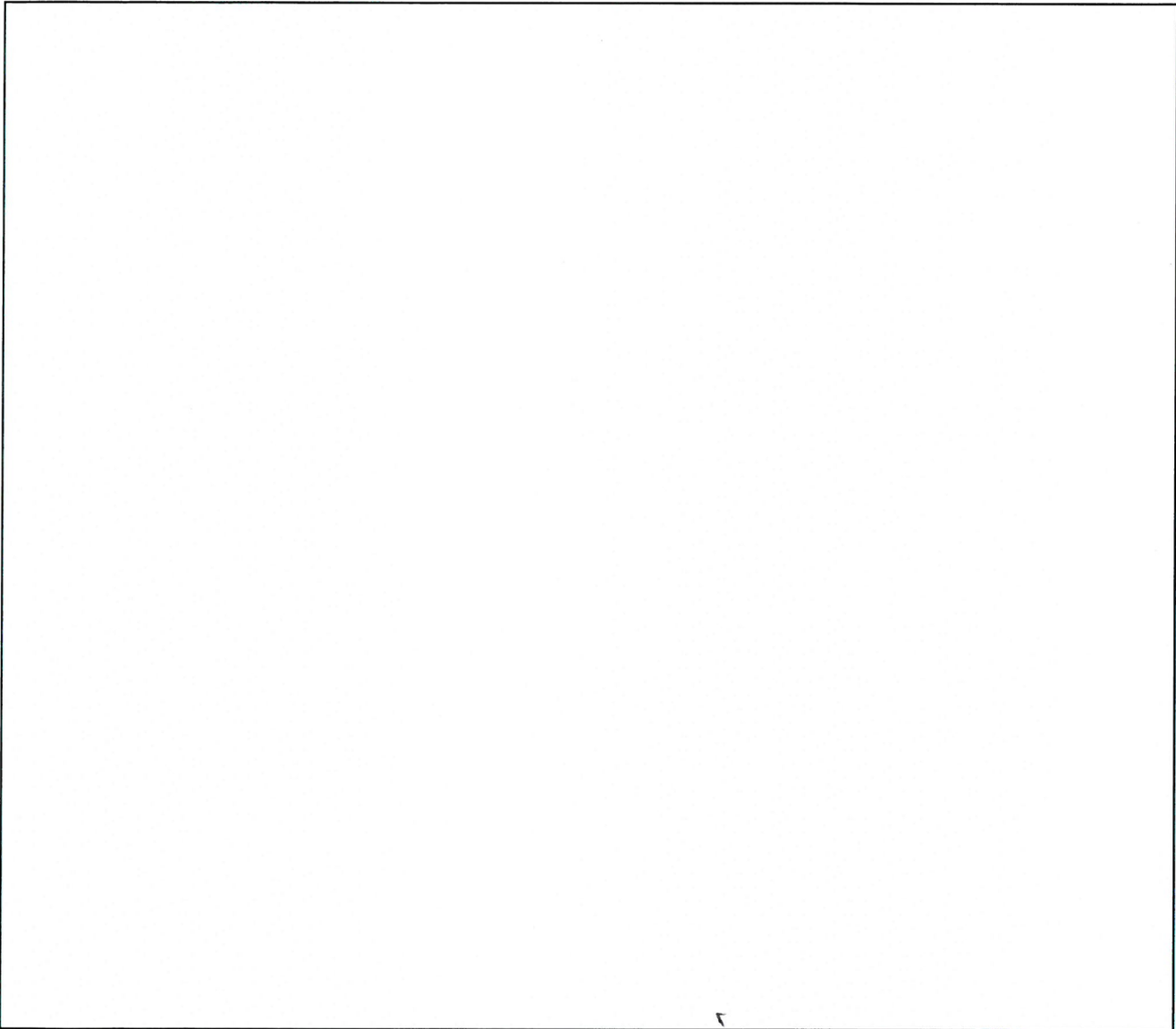
05 SCAN
VB517.PDF



Sigla di Identificazione
VB 0517
Oggetto: Verbale

Pag. 1
di 5

TITOLO: Congresso Nazionale LABORATORI ed ISPETTORI ACCREDIA 2018



28-09-2018	 M.SCOGNAMIGLIO	 S.TRAMONTIN	 F.TRIFILETTI
Data	Redazione	Convalida	Approvazione

	Sigla di Identificazione VB 0517	Pag. 2 di 5
	Oggetto: Verbale	
TITOLO: Congresso Nazionale LABORATORI ed ISPETTORI ACCREDIA 2018		

Presenti:

- Dott. Ing. Rossi, Presidente
- Dr Trifiletti, DG
- D.ssa Tramontin DDL
- Dr Pecoraro Vice DDL
- Ing. Bargellini, dRSG-DL
- Sig. Guzzi, FT e Ispettore di sistema e tecnico
- D.ssa Pepa, FT e Ispettore di sistema
- Ing. Sonnino, FT e Ispettore di sistema
- D.ssa Casati, FT e Ispettore di sistema
- D.ssa Scognamiglio, ATC FT e Ispettore di sistema
- Sig. Zuliani, ATC FT e Ispettore tecnico

- Laboratori presenti: 235 a Roma, 345 a Verona, complessivamente il 47% circa.
- Ispettori presenti: 119 a Roma, 124 a Verona, complessivamente l'80% circa.

Oggetto: Congresso Nazionale per laboratori accreditati ACCREDIA ed Ispettori Qualificati ACCREDIA del 10-11/9/2018 – Verona c/o Palazzo della Gran Guardia, e del 17-18/9/2018 – Roma c/o CNR P.le Moro

Le riunioni hanno avuto inizio alle ore 9.30 circa e termine alle ore 17:00.

Le slides 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 0517	Pag. 3 di 5
	Oggetto: Verbale	
TITOLO: Congresso Nazionale LABORATORI ed ISPETTORI ACCREDIA 2018		

Introduzione del Presidente e del Direttore Generale

Il Presidente Rossi, nell'apertura dei lavori del congresso dedicato ai laboratori (11 settembre), ha sottolineato la crescita delle attività di accreditamento, in particolare sono in aumento i settori dove l'utilizzo di laboratori accreditati è richiesto da provvedimenti normativi che hanno reso obbligatorio l'uso di prove accreditate, ad es. il controllo delle acque potabili e l'alimentazione della banca dati nazionale del DNA e delle impronte digitali. Segnali particolarmente importanti arrivano inoltre dal campo dei laboratori medici, dove, dopo anni di stasi, vediamo l'aumento delle domande di accreditamento secondo la norma 15189.

Il Direttore Generale, nell'apertura dei lavori del congresso del 10, 17 e 18 settembre, ha sottolineato l'impegno di ACCREDIA a potenziare le attività di Formazione che integriamo sempre più con le attività di Comunicazione. Lo scopo è di migliorare, contemporaneamente, la nostra competenza e quella di ispettori e soggetti accreditati, ed insieme di valorizzare l'importanza delle valutazioni di conformità. Investiremo sempre più in Comunicazione, promuovendo il ruolo dell'Ente e i benefici dell'attività dei soggetti accreditati, anche attraverso i social media, dove siamo presenti con twitter, facebook, youtube e linkedin. Quest'ultimo profilo, in particolare ha raggiunto i 6.000 collegamenti professionali. Sul piano internazionale, continuano le attività dell'Ente, come il progetto "twinning" che stiamo realizzando in Azerbaijan.

Fra gli atti di maggior rilievo adottati da ACCREDIA, segnaliamo il nuovo Piano triennale per la Trasparenza e la lotta alla corruzione. ACCREDIA, è molto impegnata per garantire la correttezza dei comportamenti e dell'accesso ai documenti dell'Ente – pur non essendo vincolati, per questo scopo, dalla Legge, che riguarda gli Enti Pubblici o in controllo da parte della PP.AA. Il documento disciplina anche i casi e le modalità nelle quali gli ispettori di ACCREDIA – che sono qualificabili come incaricati di pubblico servizio – devono segnalare alle Autorità comportamenti illeciti. Sotto questo profilo, si è scelto un metodo semplice e coerente con i compiti dell'auditor: è il rapporto di visita che deve far emergere queste criticità. Sarà poi la Direzione di Dipartimento, d'intesa con la Direzione Generale, a decidere cosa segnalare, ed eventualmente a chi inviare la segnalazione.

Il questionario on line di customer satisfaction da quest'anno è stato distribuito in forma anonima. I risultati ci confermano già un alto gradimento da parte dei soggetti accreditati, con il 94% di soddisfazione sui servizi dell'Ente, ma l'indagine rimane aperta fino al 30 settembre per dare la possibilità a tutti di esprimere la propria opinione.

Nel 2019 celebreremo i dieci anni dalla costituzione di ACCREDIA ospitando, a Roma, l'Assemblea di EA. In quella occasione presenteremo un progetto, avviato pochi mesi fa, per ricostruire la storia dell'accreditamento in Italia. Una storia partita più di 30 anni fa, le cui radici hanno germogliato a Torino con Sit, a Milano con Sincert e a Roma con Sinal.

	Sigla di Identificazione VB 0517	Pag. 4 di 5
	Oggetto: Verbale	
TITOLO: Congresso Nazionale LABORATORI ed ISPETTORI ACCREDIA 2018		

1. Aggiornamenti normativi UNI CEI EN ISO/IEC 17011:2018 e UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018"

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

Sulla base delle domande poste dai partecipanti è stato specificato che:

- per le visite senza preavviso, come già indicato nell'RG-02, nel caso di esito negativo il costo della visita è a carico del laboratorio, in caso di esito positivo il costo è a carico di ACCREDIA. Se la visita sostituisce la normale sorveglianza il costo è comunque a carico del laboratorio.
- Sul Regolamento Tecnico RT-16-DC, concernente la certificazione dei prodotti biologici, è stato indicato che i laboratori non devono riportare nei Rapporti di Prova giudizi di conformità, in quanto, nel settore del biologico, tale aspetto è sotto la responsabilità degli Organismi di Certificazione.
- Relativamente all'obbligo di segnalazione degli illeciti, da parte degli ispettori di sistema e tecnici, è stato chiarito che se l'illecito è pertinente allo scopo dell'accreditamento si può segnalare una NC/OSS, in casi non pertinenti allo scopo dell'audit si può segnalare un commento oppure riportarlo solo nel rapporto di audit

2. Aggiornamento della documentazione ACCREDIA

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

3. Applicativo on-line dell'All.1-DA-02.

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

Sulla base delle domande poste dai partecipanti è stato specificato che:

- Il portale prevede circa 5.700 prove riportate sia in lingua italiana sia in lingua inglese, inoltre verranno predisposte le traduzioni anche per la lingua tedesca.
- L'aggiornamento delle norme sul portale sarà fatto da ACCREDIA con frequenza almeno trimestrale.
- Nel portale le norme di campionamento rimangono a se stanti e non associate al parametro. Il laboratorio potrà fare poi le dovute associazioni direttamente nel rapporto di prova.
- Sarà possibile compilare la DA on line non necessariamente tutta in una volta, ma usando le credenziali di accesso, si potrà entrare/uscire dall'applicativo, trovando quanto già precedentemente inserito
- Contestualmente alla compilazione della Sez.2 verrà popolata anche la Sez. 6, così da agevolare il laboratorio nella personalizzazione della pianificazione quadriennale dei Proficiency Test. Per le altre sezioni, sarà necessario compilare l'All.1-DA-02 manualmente o facendo una copia e incolla dalle revisioni precedenti della DA-02 All1.

	Sigla di Identificazione VB 0517	Pag. 5 di 5
	Oggetto: Verbale	
TITOLO: Congresso Nazionale LABORATORI ed ISPETTORI ACCREDIA 2018		

- E' stata predisposta l'istruzione IO-09-04-DL per la compilazione della DA on line. Come indicato nella circolare 12/2018, sarà possibile utilizzare la DA on line da metà settembre per i nuovi accreditamenti, per le sorveglianze il portale sarà disponibile all'inizio del 2019.

4. 3A. Applicativo Audit Accredia

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

Per gli Ispettori sono disponibili 11 brevi video tutorial, uno per ogni fase di impiego dell'applicativo. L'applicativo 3A, da gennaio 2019 verrà impiegato in tutte le visite, compresi i laboratori multisito.

5. UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018 e RT-08 rev. 4 - Focus sui nuovi requisiti

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

Sulla base delle domande poste dai partecipanti è stato specificato che:

- E' stato precisato che, relativamente all'accREDITAMENTO di Opinioni ed Interpretazioni, non è necessario che il Rapporto di prova sia firmato dalla funzione competente di esprimere l'O&I, l'importante è che l'informazione sia rintracciabile nelle relative registrazioni.
- Per l'incertezza di campionamento, il Dr Pecoraro ha precisato che non è ancora disponibile un documento di rilevanza nella comunità scientifica. Attualmente se ne sta parlando in Eurachem ed in EA. Qualora l'incertezza di campionamento non venga presa in considerazione nel calcolo dell'incertezza di misura della prova, nel RdP va specificato che l'incertezza non tiene conto del contributo del campionamento.
- Se un soggetto giuridico accredita solo il campionamento e poi subappalta tutte le prove, è necessario verificare che in visura camerale il soggetto giuridico sia identificato come laboratorio.
- Se nel riesame della Direzione, gli indicatori dei processi misurano già il rischio delle diverse attività svolte dal laboratorio, è ritenuto sufficiente ai fini della valutazione del rischio.

Allegati:

Allegato 1: Programma

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