



ACCREDIA
L'ENTE ITALIANO DI ACCREDITAMENTO

3A: "Applicativo Audit Accredia" Gestione del post-visita

Silvio Sonnino
Funzionario Tecnico - ACCREDIA

Webinar 12-19-20 ottobre 2020 Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli ispettori ACCREDIA

3A fase 2°: Gestione del post-visita

-> Progettazione fase 2°: iniziata a settembre 2019.

-> A inizio novembre 2020 procederemo con la sperimentazione coinvolgendo 2 laboratori (un monosito e un multisito).

Obiettivo:

-> coinvolgimento di tutti i laboratori a partire da aprile 2021, in funzione della cadenza della visita.

ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli ispettori ACCREDIA 2020 2

3A fase 2°: Gestione del post-visita

Attività gestite:

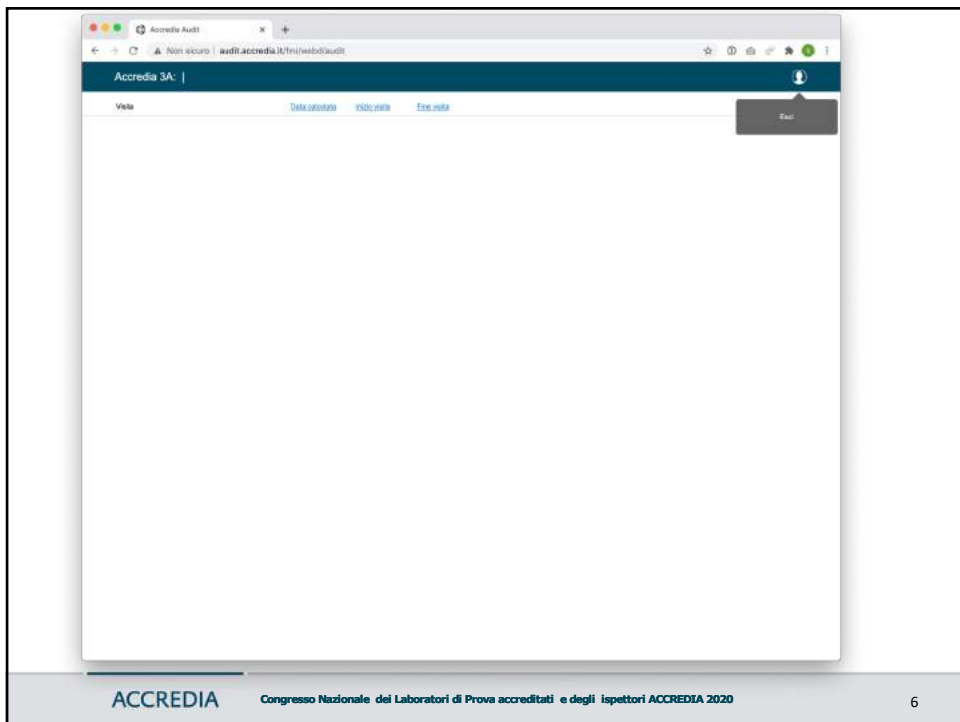
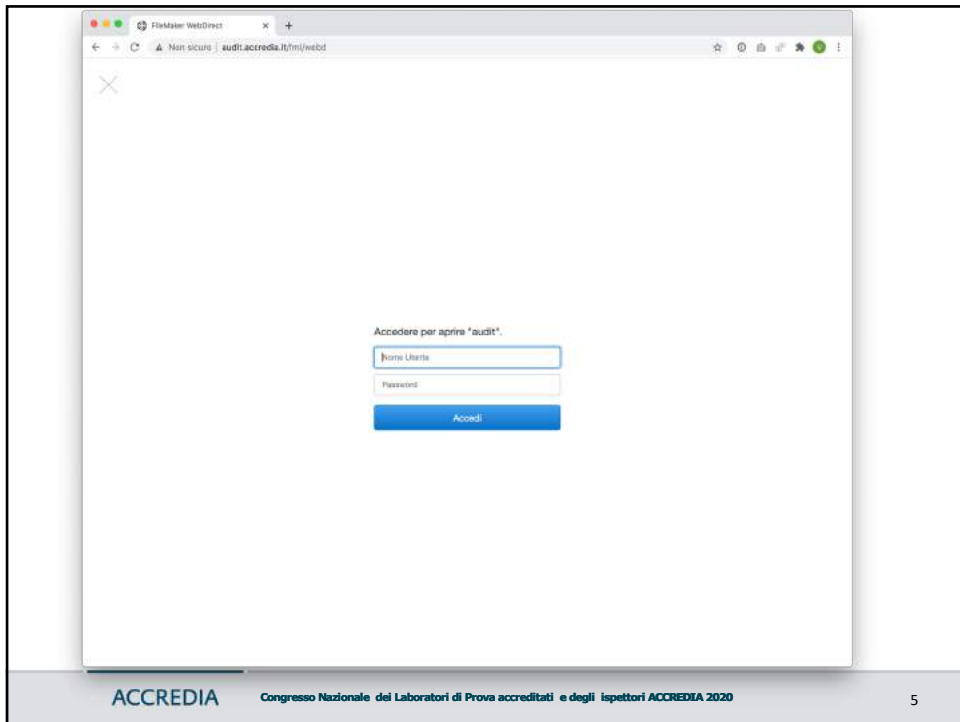
- > Riserve;
- > Piano gestione rilievi;
- > Evidenze oggettive.

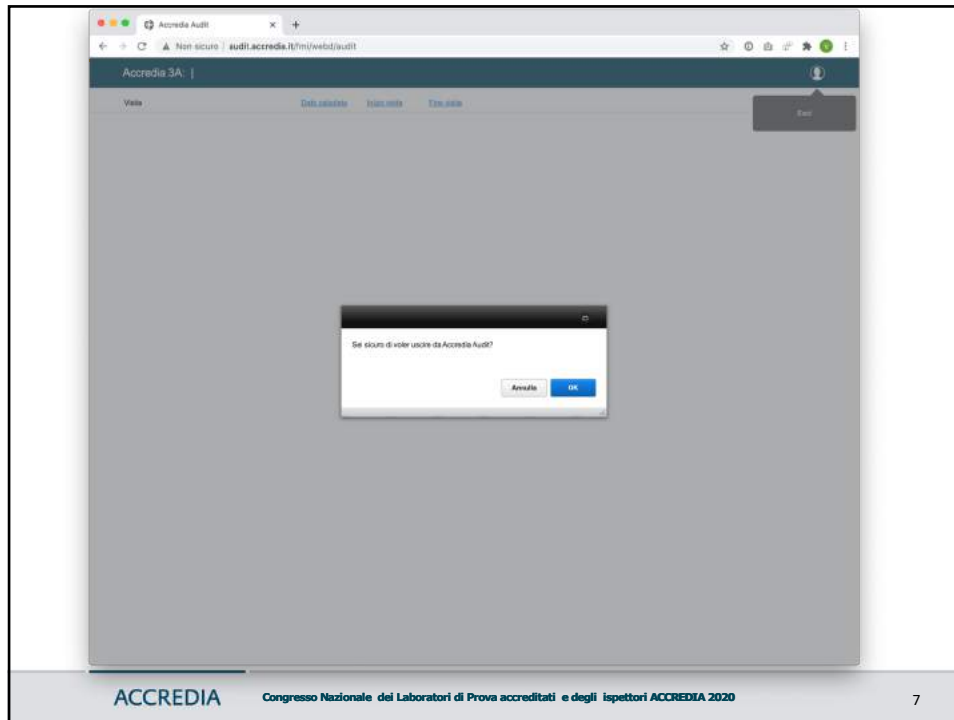
Login/Logout applicativo 3A

Login

- > Link web;
- > Credenziali [nome utente + password].

Logout





Elenco visite

Il laboratorio dopo aver effettuato l'accesso a 3A visualizza l'elenco delle visite con la possibilità di accesso alla visita corrente.

Reportistica visita corrente

Dopo essere stato abilitato dall'ispettore di sistema in sede di riunione finale, il laboratorio ha la possibilità di accedere alla schermata della visita corrente e di leggere i contenuti presenti nella reportistica:

-> MD-09-08 RAPPORTO SINTETICO SULLA VISITA DI VALUTAZIONE

-> MD-09-06 RILIEVI EFFETTUATI IN VISITA DI VALUTAZIONE

Riserve

Il laboratorio può inserire la riserva al rilievo.

La riserva, come da regolamento, può essere presentata in sede di riunione finale o comunque entro 3 gg dalla chiusura della visita; scaduto il termine temporale il laboratorio non può più inserire la riserva.

Disponibile per ciascuna riserva la possibilità di caricare allegati utili alla comprensione della riserva.

Accredia Audit

Non sicuro | audit.accredia.it/m/web/audit

Accredia 3A: TSTDA | 9999

Vista	Data visita	Data visita	Data visita
A2	standard	03/09/2020	04/09/2020
A153	standard	05/09/2019	06/09/2019

ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli Ispettori ACCREDIA 2020 11

Accredia Audit

Non sicuro | audit.accredia.it/m/web/audit

Accredia 3A: TSTDA | 9999

LABORATORI

A2 visita standard

Accreditamento: 9999
Norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018

Primo visita: 03/09/2020
Terza visita: 04/09/2020

SEI

7	VIA 01103 ROMA RM
8	Via Filippa 43 00100 Roma RM
9	Via Ichna 2 00100 Roma RM

TEAM APPOSITIVO

Dott.ssa Giulia Casati	Assistente Tecnica
Ing. Silvio Scorsone	Ispettore di sistema
Ing. Paolo Zucchi	Ispettore tecnico

SG-04-01

1) Tabella di attendibilità e punti di forza del Laboratorio di prova (adempimento di requisiti per l'accreditamento)
PUNTI FORZA: OTTIMAZIONE
AREE DA MIGLIORARE: TRACCIABILITA' DEI DOCUMENTI

2) I rilievi riscontrati in fase esame documentazionale sono stati risolti:
SI

3) I rilievi riscontrati nella precedente visita sono stati risolti:
SI

4) Aspetti che hanno fatto rilevare miglioramenti o peggioramenti, rispetto alla precedente visita di valutazione (non applicabile)
NON APPLICABILE

5) Interesse dimostrato dalla Direzione del Laboratorio di prova nei riguardi dell'accreditamento:
ELEVATO

6) Commenti sulla competenza tecnica del Laboratorio di prova:
SODDISFACENTE

7) Commenti sulla conformità del Laboratorio di prova ai requisiti per l'accreditamento:
IL LABORATORIO E' CONFORME AI REQUISITI PER L'ACREDITAMENTO

8) Ulteriori note (non applicabile)
NESSUNA

RICHIESTE FINO DI GESTIONE RELEVATI (SG-MD-04-01)

1	Richiesta piano gestione rilievi	effettuato il	14/09/2020	risposta emessa il	31/09/2020
---	----------------------------------	---------------	------------	--------------------	------------

RICHIESTE DI FIDUCIAZIE OGGETTIVE (SG-MD-04-11)

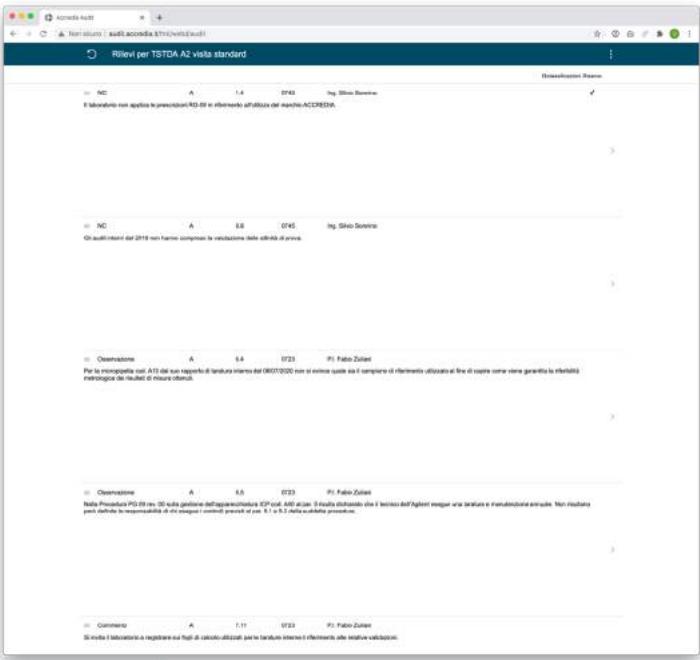
SA	Ufficio Ispezione	effettuato il	29/09/2020	risposta emessa il	29/10/2020
----	-------------------	---------------	------------	--------------------	------------

RELEVATI (SG-04-01) COMMENTI

NC	A	1.4	>
NC	A	5.8	>
Observazione	A	6.4	>
Observazione	A	6.5	>
Commento	A	7.11	>

Allegati

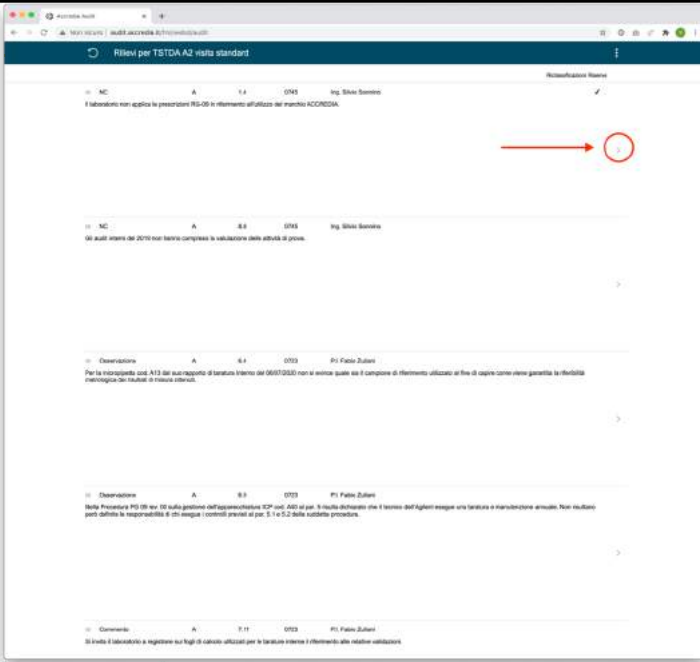
ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli Ispettori ACCREDIA 2020 12



Rilevi per TSTDA A2 visita standard

Tipologia	Descrizione	Referenza	Ispezionatore
NC	Il Manuale non applica le procedure RS-09 in riferimento all'ufficio del marchio ACCREDIA.	1.4 0743	Ing. Silvio Sorrento
NC	Gli Audit interni del 2019 non hanno completato la validazione delle attività di prova.	8.8 0745	Ing. Silvio Sorrento
Osservazione	Per la microspetta con A13 del suo rapporto di taratura interno del 06/07/2020 non si evince quale sia il campione di riferimento utilizzato al fine di coprire come viene garantita la affidabilità metrologica dei risultati di misura ottenuti.	6.4 0723	PI Fabio Zuliani
Osservazione	Nella Procedura PD 09 rev. 02 sulla gestione dell'apparecchiatura TCP cod. ADI al par. 9 risulta dichiarato che il tecnico dell'Agilent esegue una taratura e manutenzione annuale. Non risultano però definite le responsabilità di chi esegue i controlli previsti al par. 5.1 e 5.2 della suddetta procedura.	6.5 0723	PI Fabio Zuliani
Commento	Si invita il laboratorio a registrare sui fogli di calcolo utilizzati per le tarature interne il riferimento alle relative validazioni.	7.11 0723	PI Fabio Zuliani

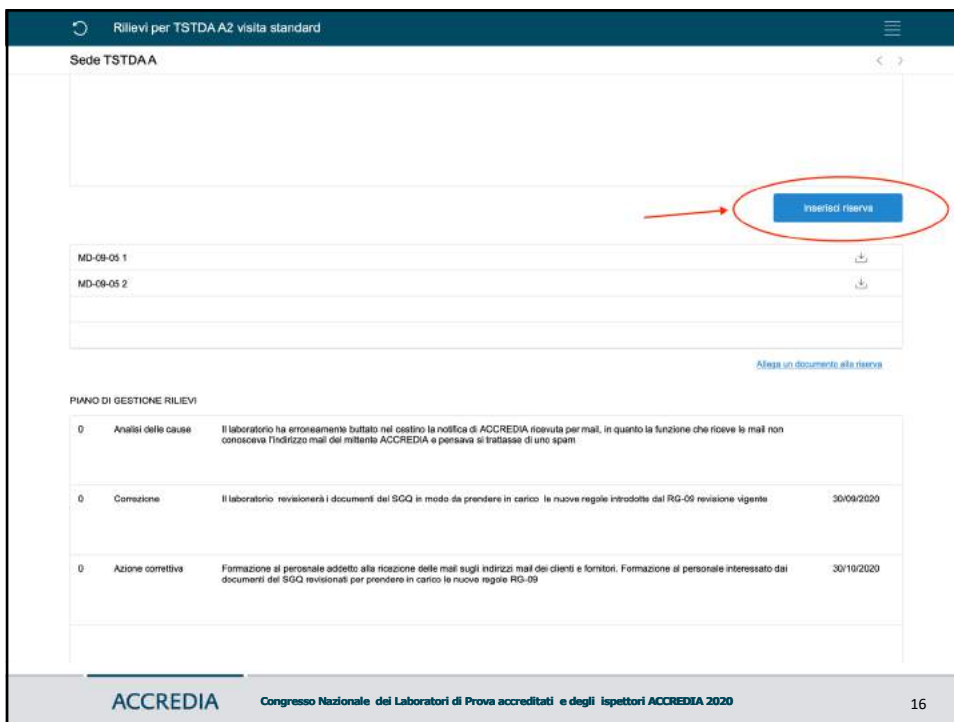
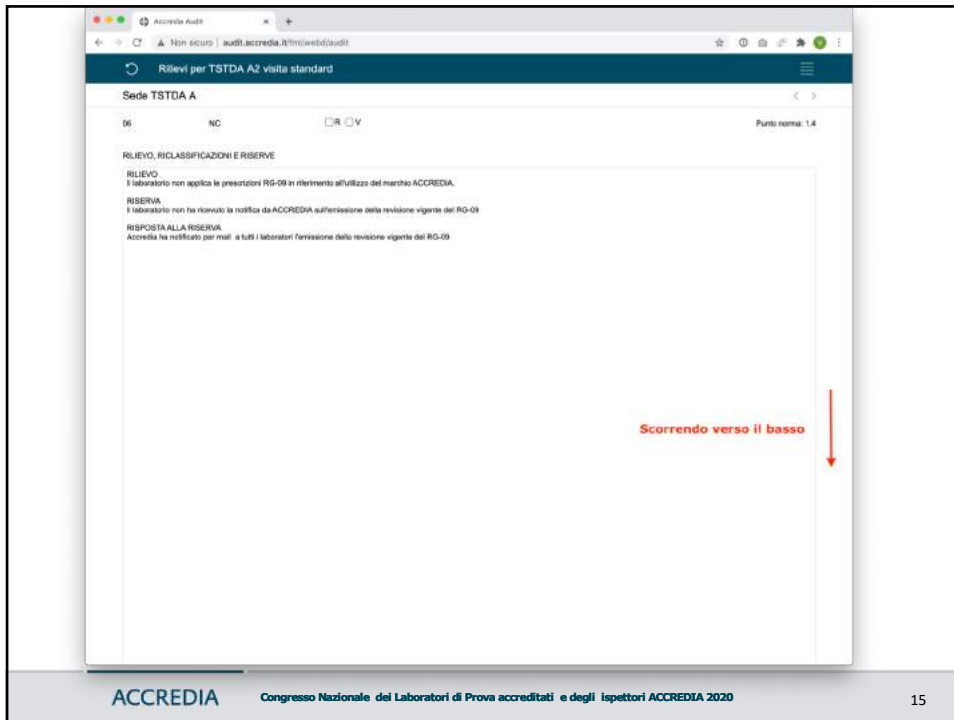
ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli Ispettori ACCREDIA 2020 13



Rilevi per TSTDA A2 visita standard

Tipologia	Descrizione	Referenza	Ispezionatore
NC	Il Manuale non applica le procedure RS-09 in riferimento all'ufficio del marchio ACCREDIA.	1.4 0743	Ing. Silvio Sorrento
NC	Gli Audit interni del 2019 non hanno completato la validazione delle attività di prova.	8.8 0745	Ing. Silvio Sorrento
Osservazione	Per la microspetta con A13 del suo rapporto di taratura interno del 06/07/2020 non si evince quale sia il campione di riferimento utilizzato al fine di coprire come viene garantita la affidabilità metrologica dei risultati di misura ottenuti.	6.4 0723	PI Fabio Zuliani
Osservazione	Nella Procedura PD 09 rev. 02 sulla gestione dell'apparecchiatura TCP cod. ADI al par. 9 risulta dichiarato che il tecnico dell'Agilent esegue una taratura e manutenzione annuale. Non risultano però definite le responsabilità di chi esegue i controlli previsti al par. 5.1 e 5.2 della suddetta procedura.	6.5 0723	PI Fabio Zuliani
Commento	Si invita il laboratorio a registrare sui fogli di calcolo utilizzati per le tarature interne il riferimento alle relative validazioni.	7.11 0723	PI Fabio Zuliani

ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli Ispettori ACCREDIA 2020 13



Rilevi per TSTDAA2 visita standard

Sede TSTDAA | Ispettore Ing. Silvio Sonnino

NC R V Punto norma: 1.4

Il laboratorio non ha ricevuto la notifica da ACCREDIA sull'emissione della revisione vigente del RG-09


Campo da compilare


ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli Ispettori ACCREDIA 2020 17

Rilevi per TSTDAA2 visita standard

Sede TSTDAA

Inserisci riserva

MD-08-05 1 

MD-08-05 2 

Allega un documento alla riserva

PIANO DI GESTIONE RILEVI

0	Analisi delle cause	Il laboratorio ha erroneamente buttato nel cestino la notifica di ACCREDIA ricevuta per mail, in quanto la funzione che riceve le mail non conosceva l'indirizzo mail del mittente ACCREDIA e pensava si trattasse di uno spam	
0	Correzione	Il laboratorio revisionerà i documenti del SQG in modo da prendere in carico le nuove regole introdotte dal RG-08 revisione vigente	30/09/2020
0	Azione correttiva	Formazione al personale addetto alla ricezione delle mail sugli indirizzi mail dei clienti e fornitori. Formazione al personale interessato dai documenti del SQG revisionati per prendere in carico le nuove regole RG-09	30/10/2020

ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli Ispettori ACCREDIA 2020 18

Aggiungi allegato a visita

0

Attualizza Conferma

Nome del documento

Descrizione

Trascina un file sul box sovrastante per allegarlo.

ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli ispettori ACCREDIA 2020 19

Piano gestione rilievi

Nel post-visita il laboratorio riceve una mail di richiesta del piano gestione rilievi.

Il laboratorio accede in 3A e visualizza la conferma ACCREDIA sulle risultanze della visita con indicazione del termine entro il quale deve essere notificato ad ACCREDIA il piano gestione rilievi.

Piano gestione rilievi

Il laboratorio compila il piano gestione rilievi.

Per ciascun rilievo il laboratorio deve inserire:

ANALISI DELLE CAUSE;

CORREZIONE + DATA DI ATTUAZIONE;

AZIONE CORRETTIVA + DATA DI ATTUAZIONE.

Piano gestione rilievi rev.0

Alla prima compilazione del piano gestione, per ciascun rilievo, le tre righe (ANALISI DELLE CAUSE, CORREZIONE, AZIONE CORRETTIVA) risultano identificate con l'indice di revisione "0".

Dopo aver compilato il piano di gestione rilievi il laboratorio lo notifica ad ACCREDIA tramite apposita funzione; dopo la notifica il laboratorio non può più apportare modifiche.

Nota: Verranno eliminati il modulo MD-09-05-DL "RICHIESTA PIANO GESTIONE RILIEVI" e il modulo MD-09-33-DL "PIANO GESTIONE RILIEVI".

Accredita 3A: TSTDA | 9999

LABORATORI

A2 visita standard

Accreditamento: 9999
 Norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018
 Inizio visita: 03/09/2020
 Termine visita: 04/09/2020

SEDI

Z: VIA 30103 ROMA RM
 B: Via Filarete 45 00100 Roma RM
 A: Via Salaria 2 00100 Roma RM

TEAM ISPETTIVO

Dott.ssa Giulia Casali - Assistente Tecnico
 0746 Ing. Silvio Scavini - Ispettore di sistema
 0729 Pl. Fabio Zuffari - Ispettore tecnico

MD-09-05

1) Area di debolezza e punti di forza del Laboratorio di prova relativamente ai requisiti per l'accreditamento:
 PUNTI FORZA: DOTAZIONE
 AREE DI DEBOLEZZA: TRACCIABILITA' DEI DOCUMENTI

2) I rilevati riscontrati in fase esame documentazione sono stati risolti:
 SI

3) I rilevati riscontrati nella precedente visita sono stati risolti:
 SI

4) Aspetti che hanno fatto rilevare miglioramenti o peggioramenti rispetto alla precedente visita di valutazione (ove applicabile):
 NON APPLICABILE

5) Interesse dimostrato dalla Direzione del Laboratorio di prova nei riguardi dell'accREDITAMENTO:
 CLEVERIA

6) Commenti sulla competenza/serietà del Laboratorio di prova:
 BUONA

7) Commenti sulla conformità del Laboratorio di prova ai requisiti per l'accREDITAMENTO:
 IL LABORATORIO E' CONFORME AL REQUISITI PER L'ACCREDITAMENTO

8) Ulteriori note (ove applicabile):
 NNESSUNA

RICHIESTE PRIMA DI GESTIONE RILEVATI (ex MD-09-05)

0 Richiesta piano gestione rilevati notificato il 14/09/2020 risposta entro il 31/10/2020

RICHIESTE DI EVIDENZE OGGETTIVE (ex MD-09-11)

0A Ufficio tecnico notificato il 29/09/2020 risposta entro il 29/10/2020

RILEVATI (MD-09-06 CORRENTE)

NC	A	1.4	>
NC	A	6.8	>
Osservazione	A	6.4	>
Osservazione	A	6.5	>
Commento	A	7.11	>

ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli Ispettori ACCREDIA 2020 23

Accredita 3A: TSTDA | 9999

LABORATORI

A2 visita standard

Accreditamento: 9999
 Norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018
 Inizio visita: 03/09/2020
 Termine visita: 04/09/2020

SEDI

Z: VIA 30103 ROMA RM
 B: Via Filarete 45 00100 Roma RM
 A: Via Salaria 2 00100 Roma RM

TEAM ISPETTIVO

Dott.ssa Giulia Casali - Assistente Tecnico
 0746 Ing. Silvio Scavini - Ispettore di sistema
 0729 Pl. Fabio Zuffari - Ispettore tecnico

MD-09-06

1) Area di debolezza e punti di forza del Laboratorio di prova relativamente ai requisiti per l'accREDITAMENTO:
 PUNTI FORZA: DOTAZIONE
 AREE DI DEBOLEZZA: TRACCIABILITA' DEI DOCUMENTI

2) I rilevati riscontrati in fase esame documentazione sono stati risolti:
 SI

3) I rilevati riscontrati nella precedente visita sono stati risolti:
 SI

4) Aspetti che hanno fatto rilevare miglioramenti o peggioramenti rispetto alla precedente visita di valutazione (ove applicabile):
 NON APPLICABILE

5) Interesse dimostrato dalla Direzione del Laboratorio di prova nei riguardi dell'accREDITAMENTO:
 CLEVERIA

6) Commenti sulla competenza/serietà del Laboratorio di prova:
 BUONA

7) Commenti sulla conformità del Laboratorio di prova ai requisiti per l'accREDITAMENTO:
 IL LABORATORIO E' CONFORME AL REQUISITI PER L'ACCREDITAMENTO

8) Ulteriori note (ove applicabile):
 NNESSUNA

RICHIESTE PRIMA DI GESTIONE RILEVATI (ex MD-09-05)

0 Richiesta piano gestione rilevati notificato il 14/09/2020 risposta entro il 31/10/2020

RICHIESTE DI EVIDENZE OGGETTIVE (ex MD-09-11)

0A Ufficio tecnico notificato il 29/09/2020 risposta entro il 29/10/2020

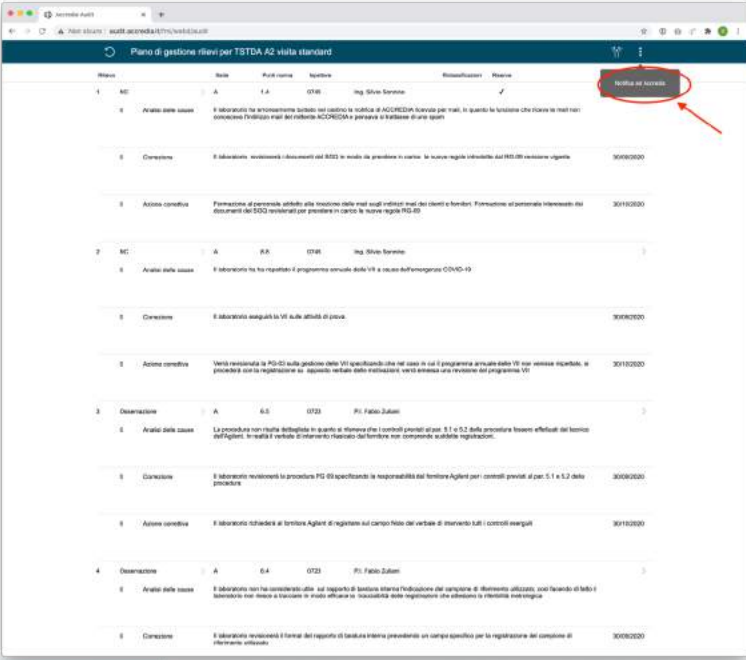
RILEVATI (MD-09-06 CORRENTE)

NC	A	1.4	>
NC	A	6.8	>
Osservazione	A	6.4	>
Osservazione	A	6.5	>
Commento	A	7.11	>

ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli Ispettori ACCREDIA 2020 24

ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli Ispettori ACCREDIA 2020

ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli Ispettori ACCREDIA 2020



Piano di gestione rilievi per TSTDA A2 visita standard

Rilevato	Note	Punto norme	Spiegazione	Responsabilizzato	Stato
1	MC	A	1.A	0746	Ing. Silvio Formica
1	Analisi delle cause	Il laboratorio ha incrementato subito nel capitolo la rubrica di ACCREDIA facendo per mail, in quanto la funzione che ritorna le mail non riconosce l'indirizzo mail del cliente ACCREDIA e per ora si tratta di una opzione.			
1	Correzione	Il laboratorio, revisionando i documenti del SDC in modo da prendere in carico, le nuove regole introdotte dal ISO 9001 versione vigente.			
1	Attiva controllo	Formazione di personale addetto alla revisione delle mail sugli indirizzi mail dei clienti e fornitori. Formazione al personale interessato dei documenti del SDC necessari per prendere in carico le nuove regole ISO 9001.			
2	MC	A	R.R	0746	Ing. Silvio Formica
1	Analisi delle cause	Il laboratorio ha rispettato il programma annuale delle VI a causa dell'emergenza COVID-19.			
1	Correzione	Il laboratorio eseguirà la VI sulle attività di prova.			
1	Attiva controllo	Verificare mensilmente la PG-02 sulla gestione delle VI specificando che nel caso in cui il programma annuale delle VI non venisse rispettato, si procederà con la registrazione e si appioppa verbalmente dalle motivazioni, verrà emessa una revisione del programma VI.			
3	Observazione	A	6.5	0723	Pi. Fabio Ziliani
1	Analisi delle cause	La procedura non risulta adeguata in quanto si rilevano che i controlli previsti al par. 6.1 e 6.2 della procedura fossero effettuati dal tecnico dell'Agilent. In realtà il risultato di intervento rilasciato dal tecnico non comprende suddette regolazioni.			
1	Correzione	Il laboratorio rivederà la procedura PG-02 specificando le responsabilità del tecnico Agilent per i controlli previsti al par. 6.1 e 6.2 della procedura.			
1	Attiva controllo	Il laboratorio chiederà al tecnico Agilent di registrare sul campo Note del verbale di intervento tutti i controlli eseguiti.			
4	Observazione	A	6.4	0723	Pi. Fabio Ziliani
1	Analisi delle cause	Il laboratorio non ha considerato che, sul rapporto di Ispezione Interna l'Indirizzo del campione di riferimento utilizzato, così facendo il fatto il laboratorio non riesce a tracciare la qualità affidare la tracciabilità delle registrazioni che evidenzia la rilevanza strategica.			
1	Correzione	Il laboratorio rivederà il format del rapporto di Ispezione Interna predisponendo un campo specifico per la registrazione del campione di riferimento utilizzato.			

ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli ispettori ACCREDIA 2020 27

Piano gestione rilievi rev.0

Nel caso in cui ACCREDIA approva il piano gestione rilievi rev.0 il laboratorio riceve una mail di notifica approvazione.

Il laboratorio accede in 3A e visualizza le eventuali note segnalate da ACCREDIA di cui tener conto in fase di attuazione del piano gestione rilievi approvato.

Piano gestione rilievi rev.1

Nel caso in cui ACCREDIA non approva il piano di gestione rilievi, il laboratorio riceve una notifica di richiesta revisione del piano gestione rilievi.

Il laboratorio accede in 3A e visualizza la richiesta di revisione del piano gestione rilievi con indicazione del termine entro il quale deve essere notificata ad ACCREDIA la rev.1 del piano.

Il laboratorio visualizza i soli rilievi e righe (analisi cause e/o correzione e/o AC) che NON sono stati approvati con la relativa motivazione.

Piano gestione rilievi rev.1

Dopo aver compilato (modificato/integrato) suddette righe, il laboratorio notifica la rev.1 del piano gestione rilievi tramite apposita funzione; dopo la notifica il laboratorio non può più apportare modifiche.

Nota: il laboratorio può comunque visualizzare il piano di gestione di tutti i rilievi tramite appositi filtri.

ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli ispettori ACCREDIA 2020 31

ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli ispettori ACCREDIA 2020 32

Piano di gestione rilievi per TSTDA A2 visita standard

Rilevo	Sede	Punti norma	Ispettore	Riclassificazioni	Riserve	
1. NC	A.	1.4	0745 Ing. Silvio Bonanno		✓	
1. Correzione	Il laboratorio revisionerà i documenti del SOG in modo da prendere in carico le nuove regole introdotte dal RG-09 revisione vigente					
1. Azione correttiva	Formazione al personale addetto alla ricezione delle mail sugli indirizzi mail dei clienti e fornitori. Formazione al personale interessato dai documenti del SOG revisionati per prendere in carico le nuove regole RG-09					30/10/2020
3. Osservazione	A.	6.5	0723 P.I. Fabio Zuliani			
1. Azione correttiva	Il laboratorio richiederà al fornitore Aglienti di registrare sul campo Nice dei verbali di intervento tutti i controlli eseguiti					30/10/2020
4. Osservazione	A.	6.4	0723 P.I. Fabio Zuliani			
1. Correzione	Il laboratorio revisionerà il format del rapporto di taratura interna prevedendo un campo specifico per la registrazione del campione di riferimento utilizzato					30/05/2020

ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli ispettori ACCREDIA 2020 35

Evidenze oggettive

Il laboratorio può ricevere una mail di richiesta di evidenze oggettive.

SEMPRE nel caso di rilievi classificati come NC.

Il laboratorio accede in 3A e visualizza la richiesta di evidenze oggettive con indicazione del termine entro il quale devono essere notificate ad ACCREDIA, con la possibilità di caricare allegati.

Evidenze oggettive

Il laboratorio visualizza i soli rilievi per i quali sono state richieste le evidenze oggettive con eventuali note/specifiche.

Dopo aver inserito le evidenze oggettive richieste il laboratorio le notifica ad ACCREDIA tramite apposita funzione; dopo la notifica il laboratorio non può più apportare modifiche.

Nota: Verrà eliminato il modulo MD-08-11-DL "RICHIESTA EVIDENZE OGGETTIVE".

The screenshot shows the ACCREDIA web interface for laboratory 'Accredia 3A-TSTDA | 9999'. The page is titled 'A2 visita standard' and contains several sections:

- LABORATORIO:** Accredia 3A-TSTDA | 9999, Normativa UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018, Indirizzo: TORINO, Telefono: 0410920000.
- RICHIESTE PIANO DI GESTIONE RILEVI (MD-08-05):** A table with 2 rows: 'Richiesta relazione piano gestione Rilevi' (notified 14/09/2020, expires 20/11/2020) and 'Richiesta piano gestione Rilevi' (notified 14/09/2020, expires 01/10/2020).
- RICHIESTE DI EVIDENZE OGGETTIVE (MD-08-11):** A table with 1 row: 'SA - Ufficio tecnico' (notified 20/09/2020, expires 20/10/2020). A red circle highlights this row, and a red arrow points to it.
- RILEVI (MD-08-11-DL):** A table with columns for 'SA', 'A', 'R', 'C', 'D'. It shows 5 rows of data: 'NC' (A: 14), 'NC' (A: 83), 'Osservazione' (A: 04), 'Osservazione' (A: 08), and 'Commento' (A: 711).
- MODULO MD-08-11:** A list of 6 items related to the objective evidence request process.

ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli Ispettori ACCREDIA 2020 39

ACCREDIA Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova accreditati e degli Ispettori ACCREDIA 2020 40

Evidenze oggettive

Nel caso in cui ACCREDIA NON approva le evidenze oggettive, il laboratorio riceve una notifica di richiesta revisione delle evidenze oggettive.

Il laboratorio accede in 3A e visualizza la richiesta di revisione delle evidenze oggettive con indicazione del termine entro il quale devono essere notificate ad ACCREDIA.

Evidenze oggettive

Il laboratorio visualizza i soli rilievi per i quali NON sono state approvate le evidenze oggettive con la relativa motivazione.

Dopo aver compilato e allegato la revisione delle evidenze oggettive le notifica ad ACCREDIA tramite apposita funzione; dopo la notifica il laboratorio non può più apportare modifiche.

Nota: il laboratorio può visualizzare tutti i rilievi con le relative evidenze oggettive ed allegati caricati, tramite appositi filtri.

Evidenze oggettive

Il laboratorio potrà ricevere in parallelo, anche in tempi diversi, più notifiche di richiesta evidenze oggettive.

Ad esempio il laboratorio potrà ricevere:

- > una richiesta di evidenze oggettive per le sole NC;
- > una richiesta di evidenze oggettive per le sole Osservazioni;
- > una richiesta di evidenze oggettive per specifici rilievi (ad esempio su richiesta del Comitato Settoriale di Accreditamento)

Il laboratorio potrà accedere a ciascuna delle suddette richieste in modo separato dalle altre, e caricare le evidenze oggettive relative ai rilievi compresi nella specifica richiesta.



ACCREDIA
L'ENTE ITALIANO DI ACCREDITAMENTO

ACCREDIA
Via Guglielmo Saliceto, 7/9 - 00161 Roma
T +39 06 8440991 / F +39 06 8841199

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 32846.1 / F +39 011 3284630
segreteriaidt@accredia.it

accredia.it

