Objet : le présent formulaire vise à identifier le niveau de prise en compte des exigences d’accréditation dans le fonctionnement du demandeur. Il permet au Cofrac de conclure sur l’opportunité de déclencher l’évaluation sur site du demandeur.

Il est exigible pour toute demande d’accréditation pour un nouveau référentiel d’accréditation, et est alors joint à la demande d’accréditation exprimée sur le formulaire **LAB FORM 05**.

Pour rappel, le demandeur s’expose à sanction s’il produit de fausses informations.

Ce formulaire complète la demande d’accréditation formulée par[[1]](#footnote-1) :

|  |
| --- |
|  |

La table suivante se réfère à la norme **NF EN ISO/IEC 17025 : 2017** et au document Cofrac **LAB REF 02** associé.

Dans la colonne « Dispo », indiquer si **O**ui ou **N**on l’organisme a défini et documenté la façon dont il répond aux exigences d’accréditation liées à la thématique citée.

Dans la colonne « Appli », indiquer si **O**ui ou **N**on l’organisme a déjà mis en œuvre ces dispositions et est en mesure de le démontrer.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Exigences de la norme et du document LAB REF 02 à considérer** | | Dispo  O/N | Appli  O/N |
| **Exigences générales (NF EN ISO/IEC 17025 - § 4)** | | | |
| 4.1 | Impartialité |  |  |
| 4.2 | Confidentialité |  |  |
| **Exigences structurelles et de gouvernance (NF EN ISO/IEC 17025 - § 5)** | | | |
| 5.1 | Identité juridique |  |  |
| 5.2 | Affectation des responsabilités |  |  |
| 5.3 | Champ des activités du laboratoire |  |  |
| 5.4 | Exigences légales |  |  |
| 5.5 / 5.6 | Organisation, autorité et système documentaire |  |  |
| 5.7 | Communication des politiques et des objectifs définis  Maintien de l’intégrité du système |  |  |
| **Exigences relatives aux ressources (NF EN ISO/IEC 17025 - § 6)** | | | |
| 6.1 | Généralités |  |  |
| 6.2 | Personnel |  |  |
| *Indiquer si l'organisme a recours à du personnel externe travaillant dans le cadre du système de management mis en place par l'organisme. Si oui, préciser les fonctions concernées.* | | | |
| 6.3 | Installations et conditions ambiantes |  |  |
| 6.4 | Equipements |  |  |
| 6.5 | Traçabilité métrologique |  |  |
| *Au regard des exigences décrites dans le document GEN REF 10, indiquer si l'organisme réalise des étalonnages selon la voie 3 interne et/ou la voie 3 externe. Les grandeurs et équipements concernés pour chacune de ces voies sont à préciser dans le formulaire LAB FORM 05 (§ 3.1.3).* | | | |
| 6.6 | Produits et services fournis par des prestataires externes |  |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Exigences relatives aux processus (NF EN ISO/IEC 17025 - § 7)** | | | |
| 7.1 | Revue des demandes, appels d’offres et contrats |  |  |
| 7.2 | Sélection, vérification et validation des méthodes |  |  |
| 7.3 | Echantillonnage |  |  |
| 7.4 | Manutention des objets d’essai et d’étalonnage |  |  |
| 7.5 | Enregistrements techniques |  |  |
| 7.6 | Evaluation de l’incertitude de mesure |  |  |
| 7.7 | Assurer la validité des résultats |  |  |
| *Selon les dispositions du document ILAC P9, les laboratoires accrédités doivent participer aux essais d’aptitude appropriés, pour démontrer leur compétence et assurer la validité de leurs résultats. Indiquer si des résultats pourront être fournis lors de l’évaluation sur site.* | | | |
| 7.8 | Rapports sur les résultats |  |  |
| 7.9 | Réclamations |  |  |
| 7.10 | Travaux non conformes |  |  |
| 7.11 | Maîtrise des données et gestion de l’information |  |  |
| **Exigences relatives au système de management (NF EN ISO/IEC 17025 - § 8 Option A)** | | | |
| 8.2 | Documentation du système de management |  |  |
| 8.3 | Maîtrise de la documentation du système de management |  |  |
| 8.4 | Maîtrise des enregistrements |  |  |
| 8.5 | Actions à mettre en place face aux risques et opportunités |  |  |
| 8.6 | Amélioration |  |  |
| 8.7 | Actions correctives |  |  |
| 8.8 | Audits internes |  |  |
| 8.9 | Revues de direction |  |  |
| **Maîtrise de la portée d’accréditation (LAB REF 08)** | |  |  |
| **Référence à l’accréditation (GEN REF 11)** | |  |  |

|  |
| --- |
| **Commentaires complémentaires éventuels :** |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Nom et prénom de la personne ayant renseigné ce formulaire : |  | Date de renseignement du formulaire : |  |

|  |
| --- |
| *En soumettant ce formulaire, vous acceptez que le Cofrac enregistre et traite vos données personnelles pour les besoins strictement nécessaires à l’examen et à la gestion de votre demande.*  *Le Cofrac ne conservera vos données personnelles que pendant la durée nécessaire à son traitement, puis, à l’issue de ce délai, conformément aux délais légaux ou règlementaires applicables, notamment de prescription.*  *Vos données personnelles ne seront pas communiquées à des tiers sauf si une telle communication est nécessaire au traitement de votre demande, à l'accomplissement des obligations légales du Cofrac ou à l'exercice des missions qui lui ont été conférées.*  *Conformément au Règlement (UE) n° 2016/679 du Parlement européen et du Conseil du 27 avril 2016 relatif à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel et à la libre circulation de ces données, ainsi qu’à la Loi n° 78-017 du 6 janvier 1978 relative à l’informatique, aux fichiers et aux libertés, vous disposez d’un droit d’accès, de rectification, de limitation, de retrait de consentement et d’opposition au traitement des données vous concernant. Vous pouvez exercer l’ensemble de ces droits en adressant votre demande par courrier à l’adresse postale suivante : Cofrac, 52 rue Jacques Hillairet - 75012 Paris, ou par courriel : contact.rgpd@cofrac.fr. Vous avez également le droit d’introduire une réclamation auprès de la Commission nationale de l’informatique et des libertés (CNIL).* |

1. Désignation de l’organisme tel que défini au 1.1 du LAB FORM 05 [↑](#footnote-ref-1)