



Organisme Algérien d'Accréditation ALGERAC

Procédures

[PRO 06 Sélection, Qualification et Suivi Compétences Evaluateurs Experts Rév 11](#)

[PRO 07 Procédure gestion des comités d'accréditation](#)

[PRO 12 Procédure d'accréditation](#)

[PRO 16 Décision d'accréditation Rév 02](#)

[PRO 17 Développement extension d'un programme d'accréditation d'ALGERAC](#)

[PRO 18 Tarifs et frais d'accréditation](#)

[PRO 19 Règles d'utilisation du symbole d'accréditation Rév 04](#)

[PRO 23 Procédure suspension, réduction et retrait d'une accréditation Rév 02](#)

[PRO 25 Procédure de surveillance, de renouvellement et d'extension de la portée d'accréditation](#)

[PRO 26 Procédure d'accréditation des OEC Multi Sites Rév 02](#)

[PRO 27 Procédure de transition](#)

[PRO 29 Procédure d'évaluation à distance](#)

Documents Généraux

[GEN 01 Manuel Qualité Rév 04](#)

[GEN 03 Politique sur la traçabilité des résultats de mesures d'ALGERAC](#)

[GEN 05 Politique inter comparaison Rév 05](#)

[GEN 06 Politique Transfrontalière d'ALGERAC Rév 03 finale](#)

[GEN 07 Politique Schéma Sectorielles Rév 01](#)

[GEN 09 Politique Qualité d'ALGERAC](#)

[GEN 10 Politique sur les incertitudes dans le domaine d'étalonnage d'ALGERAC Rév 02](#)

[GEN 11 Politiques expressions et évaluation des portées d'accréditation en Biologie Médicale](#)

[GEN 14 Matrice des compétences Rév 09](#)

[GEN 15 Règlement intérieur du CAA](#)

[GEN 16 Règlement intérieur des CAS](#)

[GEN 17 Politique de gestion des risques d'ALGERAC](#)

[GEN 18 Politique d'ALGERAC sur les avis et interprétations](#)

[GEN 19 Politique générale relative aux activités règlementées](#)

[GEN 20 Politique d'ALGERAC sur la description de la portée pour les Organismes d'inspection](#)

[GEN 21 Politique Expression et évaluation des portées fixes et flexibles pour les Laboratoires d'Essais et d'Etalonnages](#)



Organisme Algérien d'Accréditation ALGERAC

Formulaires

[FOR 04 Renseignements Techniques Inspection Rév 08](#)

[FOR 04-1 Questionnaire d'accréditation dans le domaine INSPECTION selon la norme ISO CEI 17020 2012](#)

[FOR 05 Renseignement techniques pour les laboratoires d'essais et d'analyses Rév 04](#)

[FOR 05-1 Renseignements techniques pour les laboratoires de biologie médicale-1-1](#)

[FOR 05-2 Questionnaire Autoévaluation ISO 15189-1](#)

[FOR 06 Renseignements techniques pour les laboratoires d'étalonnage Rév 03](#)

[FOR 07 Renseignements Techniques Certification Rév 05](#)

Documents

[DOC 01 Demande d'Accréditation Rév 07](#)

[DOC 01-1 Demande d'accréditation Laboratoires de biologie medicale-1-1](#)

[DOC 02 Convention d'accréditation Rév 10](#)

[DOC 06 Demande de Transition laboratoires Rév 00 15 07 2018](#)

[DOC 06-1 Plan de transition ALGERAC Rév 00](#)

[DOC 07 Demande Visite Préliminaire Rév 02](#)