



Date de mise à jour : 05/01/2022

Documents ALGERAC		
Référence	Titre	Catégorie
GEN 03	Politique sur la traçabilité des résultats de mesure d'ALGERAC	M
GEN 05	Politique inter-comparaison d'ALGERAC	M
GEN 06	Politique transfrontalière d'ALGERAC	M
GEN 07	Politique d'ALGERAC sur les schémas de l'évaluation de la conformité	M
GEN 09	Politique qualité d'ALGERAC	M
GEN 10	Politique sur les incertitudes dans le domaine d'étalonnage d'ALGERAC	M
GEN 17	Politique gestion des risques d'ALGERAC	INF
GEN 18	Politique d'ALGERAC sur avis et interprétations selon ISO/CEI 17025	INF
Documents EA- ILAC- IAF- ARAC		



Documents ISO/CEI 17011 :2017 Evaluation de la conformité, exigences générales pour les organismes d'accréditation procédant à l'accréditation d'organisme d'évaluation de la conformité		
EA-INF/01	Liste de toutes les publications comprenant les documents de l'EA et les documents internationaux adoptés par l'EA	INF
EA-INF/04	Déclaration sur l'acceptation et la reconnaissance des activités dans le cadre de l'EA MLA (rév 06) (21 septembre 2020)	INF
EA-INF/05	Répertoire des législations européennes et des systèmes de l'UE comportant des dispositions relatives à l'accréditation et/ou à l'évaluation de la conformité (18 février 2021)	INF
EA-INF/07	Communication des organismes nationaux d'accréditation avec les régulateurs nationaux - Guide des bonnes pratiques (29 juin 2020)	INF
EA-0/02	Procédure de contrôle des documents	INF
EA-0/09	Procédure des audits internes de l'EA (rév 02) (juillet 2019)	M
EA-INF/10	Guide sur le contenu du certificat d'accréditation pour les vérificateurs accrédités pour la norme EN ISO 14065 et le règlement d'exécution (UE) n° 2018/2067 de la Commission (Mars 2021)	INF
EA-INF/11	Portée de l'EA MLA et la demande d'un signataire de l'EA MLA pour se joindre à l'IAF MLA pour une portée/sous-portée principale spécifique et/ou à l'ILAC MRA pour une activité spécifique (rév.01) (18 octobre 2018)	INF
EA-INF/17	Registre des résolutions de l'EA à l'usage des organismes nationaux d'accréditation et des évaluateurs de l'EA (rév.03) (28 juillet 2021)	INF



## LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 3/16

EA-1/13	La relation de l'EA avec les organismes d'accréditation de pays n'étant pas membres de l'UE ou de l'EFTA (26 mai 2016)	A
EA-1/14 A	Procédure d'élaboration et d'approbation des documents de l'EA et d'adoption des documents ILAC/IAF (24 février 2021)	A
EA-1/15 A	Politique de l'EA relative aux relations avec les parties prenantes (rev.01) (2015)	A
EA-1/17 S3	Procédure de l'EA Pour l'enquête et la résolution des plaintes et des appels (rév 05) (Juillet 2021)	A
EA-1/06 A-AB	Critères de signature : Politique et procédure d'élaboration (03 décembre 2020)	M
EA-1/19 (rev.02)	Règles d'utilisation du logo et des spécifications graphiques de l'EA (avril 2016)	M
EA-1/22	Procédure et critères de l'EA pour l'évaluation des systèmes d'évaluation de la conformité par les membres des organismes d'accréditation de l'EA (17 Avril 2020)	A
EA-2/02	Procédure de l'EA pour l'évaluation d'un organisme national d'accréditation (rév 09) (26 juillet 2019)	M
EA-2/13	Politique et procédure d'accréditation transfrontalière de l'EA pour la coopération transfrontalière entre les membres de l'EA (rév. 02) (06 mai 2019)	M
EA-2/15	Exigences de l'EA pour l'accréditation des portées flexibles (rév. 02) (18 Avril 2019)	M
EA-2/17	Document de l'EA sur l'Accréditation à des fins de notification (rév 04) (17 Avril 2020)	M
EA-2/18	Lignes directrices à l'intention des organismes d'accréditation concernant le contenu des portées d'accréditation des fournisseurs d'essais d'aptitude (rév 00) (octobre 2018)	INF



## LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 4/16

EA-2/19	Liste des risques pour les processus d'accréditation et le fonctionnement des organismes nationaux d'accréditation (25 mai 2020)	INF
EA-2/20	Consultance, et indépendance des organismes d'évaluation de la conformité (17 Avril 2020)	G
EA-3/01	Conditions de l'EA concernant l'utilisation des symboles d'accréditation, des logos et autres revendications d'accréditation et la référence au statut de signataire de la MLA (rév 04) (juin 2021)	M
ILAC R6	Structure de l'arrangement de reconnaissance mutuelle de l'ILAC et procédure d'extension de la portée de l'arrangement de l'ILAC (Mai 2019)	M
ILAC R7	Règles d'utilisation de la marque ILAC MRA (Mai 2015)	M
IAF MD 8	Application de la norme ISO/CEI 17011 :2017 dans le domaine des systèmes de management de la qualité des dispositifs médicaux (ISO 13485) (rév 4, publié le 29 juin 2020, application à partir du 30 novembre 2020)	M
IAF MD 20	Compétence générique pour les évaluateurs AB : Application à ISO/CEI 17011 (mai 2018)	M
IAF/ILAC A3	Accords multilatéraux de reconnaissance mutuelle IAF/ILAC (Arrangements) : Modèle de rapport pour l'évaluation par les pairs d'un organisme d'accréditation basé sur la norme ISO/CEI 17011 :2017 (Mars 2020)	M
IAF/ ILAC A2	Exigences et procédures pour l'évaluation d'un seul organisme d'accréditation (Janvier 2018)	M
IAF/ ILAC A1	Accords multilatéraux de reconnaissance mutuelle ILAC/IAF (Arrangements) : Exigences et procédures pour l'évaluation d'un groupe régional (Mars 2020)	M



## LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 5/16

IAF/ILAC- A1/A2	IAF/ILAC-A1/A2 : Addendum 01/2021 - Approche IAF/ILAC des évaluations à distance par les pairs des régions et des organismes d'accréditation uniques pendant la pandémie de COVID-19 (Avril 2021)	M
IAF/ILAC A6	Processus d'approbation des documents de la série A de l'IAF/ILAC (janvier 2018)	M
ILAC G11	Lignes directrices de l'ILAC sur les qualifications et compétences des évaluateurs et des experts techniques (septembre 2009)	G
ILAC-P4	Accord de reconnaissance mutuelle de l'ILAC (accord) : Politique et gestion (Mai 2019)	M
ILAC-P5	Accord de reconnaissance mutuelle de l'ILAC (Accord) : Portée et obligations (Mai 2019)	M
EA-4/22	Lignes directrices sur l'accréditation des analyses de résidus de pesticides dans les denrées alimentaires et les aliments pour animaux (Rév 00) (Novembre 2018)	G
Déclaration IAF/ILAC	Déclaration de l'IAF-ILAC sur le remplacement des évaluations pendant la pandémie du COVID-19 (Mars 2021)	M
ARAC MD 001	Accord de reconnaissance multilatérale de l'ARAC (aout 2021)	M
ARAC MD 002	Politiques et procédures pour un accord de reconnaissance multilatéral entre les organismes d'accréditation (juillet 2021)	M
ARAC GD 002	Politique et procédure de l'ARAC MLAG pour guider les évaluations à distance par les pairs Rév 01(Avril 2021)	G
ISO/IEC 17025 : 2017 Exigences générales concernant la compétence des laboratoires d'étalonnages et d'essais		
EA-2/17	Document de l'EA sur l'accréditation aux fins de notification (rév. 04) (17 avril 2020)	M



## LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 6/16

EA-4/02	Expressions de l'incertitude des mesures dans l'étalonnage (y compris le supplément 1 à EA-4/02) (15 novembre 2021)	M
EA-4/09	Accréditation des laboratoires d'essais sensoriels (rév. 02) (février 2017)	G
EA-4/14	Sélection et utilisation des matériaux de référence	INF
EA-4/16	Lignes directrices de l'EA sur l'expression de l'incertitude dans les essais quantitatifs (Mars 2021)	G
EA-4/18	Conseils sur le niveau et la fréquence de la participation aux essais d'aptitude (15 novembre 2021)	G
EA-4/21	Lignes directrices pour l'évaluation de la pertinence des petites comparaisons inter-laboratoires dans le cadre du processus d'accréditation des laboratoires	INF
EA-4/23 (Ex - INF/13)	L'évaluation et l'accréditation des opinions et interprétations en utilisant la norme ISO/CEI 17025 :2005 (Rév 01) (16 octobre 2019)	INF
ILAC-G3	Lignes directrices pour les cours de formation à l'intention des évaluateurs utilisés par les organismes d'accréditation (Août 2020)	G
ILAC G8	Directives sur les règles de décision et les déclarations de conformité (septembre 2019)	G
ILAC G17	Directives de l'ILAC pour l'incertitude de mesure dans les essais (Janvier 2021)	G
ILAC-G18	Lignes directrices pour la formulation des portées d'accréditation des laboratoires (21 décembre 2021)	G
ILAC-G19	Lignes directrices à l'intention des laboratoires de criminalistique	G



## LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 7/16

ILAC-G21	Accréditation transfrontalière - Principes de coopération	G
ILAC -P8	Accord de reconnaissance mutuelle de l'ILAC : exigences et lignes directrices supplémentaires concernant l'utilisation des symboles d'accréditation et les demandes d'accréditation par les laboratoires accrédités (Mars 2019)	M
ILAC-P9	Politique de l'ILAC pour la participation aux activités nationales et internationales d'essais d'aptitude	M
ILAC-P10	Politique de l'ILAC sur la traçabilité des résultats de mesure (Juillet 2020)	M
ILAC-P14	Politique de l'ILAC sur l'incertitude en matière d'étalonnage	M
ILAC G24	Directives pour la détermination des intervalles d'étalonnage des instruments de mesure (2007)	G
ILAC G29	Lignes directrices pour l'harmonisation des portées de l'accréditation ISO/IEC 17025 des laboratoires antidopage de WADA (juin 2020)	G
EA Communication Epidémie de coronavirus	Laboratoires accrédités pour l'analyse des masques faciaux (actualisée le 25 octobre 2021)	G
<b>ISO 15189 : 2012 Laboratoires d'analyses de biologie médicale-exigences particulières Concernant la qualité et la compétence</b>		
EA-4/14	Sélection et utilisation des matériaux de référence	INF
EA-4/16	Lignes directrices de l'EA sur l'expression de l'incertitude dans les essais quantitatifs (Mars 2021)	G



## LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 8/16

EA-4/17	Énoncé de position de l'EA sur la description de la portée de l'accréditation des laboratoires médicaux	M
EA-4/18	Conseils sur le niveau et la fréquence de la participation aux essais d'aptitude	G
EA-4/20	Guide pour l'évaluation des laboratoires par rapport à EN ISO 15189 et EN ISO 22870 Tests sur le lieu de soins (POCT) (rév 01) (Mai 2021)	G
EA-4/21	Lignes directrices pour l'évaluation de la pertinence des petites comparaisons inter-laboratoires dans le cadre du processus d'accréditation des laboratoires (Mars 2018, republié en juillet 2019 pour des mises à jour éditoriales)	INF
EA-INF/15	Communication conjointe EA-EDQM concernant la coopération lors de la réalisation de vérifications et d'évaluations conjointes dans les laboratoires officiels de contrôle des médicaments (avril 2017)	INF
ILAC-G3	Lignes directrices pour les cours de formation à l'intention des évaluateurs utilisés par les organismes d'accréditation (Août 2020)	G
ILAC-G18	Lignes directrices pour la formulation des portées d'accréditation des laboratoires (21 décembre 2021)	G
ILAC-G21	Accréditation transfrontalière - Principes de coopération	G
ILAC-G26	Directives pour la mise en œuvre d'un système d'accréditation des laboratoires médicaux	G
ILAC-P8	Accord de reconnaissance mutuelle de l'ILAC : exigences et lignes directrices supplémentaires concernant l'utilisation des symboles d'accréditation et les demandes d'accréditation par les laboratoires accrédités (Mars 2019)	M





## LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 9/16

ILAC-P9	Politique de l'ILAC pour la participation aux activités nationales et internationales d'essais d'aptitude (Septembre 2020)	M
ILAC-P10	Politique de l'ILAC sur la traçabilité des résultats de mesure (Juillet 2020)	M
ILAC-P14	Politique de l'ILAC sur l'incertitude en matière d'étalonnage	M
CITAC/EURACHEM	Guide de la qualité en chimie analytique	G
EURACHEM	Guide d'accréditation des laboratoires de microbiologie	G
EDWTS	Lignes directrices européennes pour les laboratoires de dépistage de drogues sur les lieux de travail légalement défendables	TA
EDQM/OMCL	Validation de la procédure analytique	TA
EDQM/OMCL	Portée de l'accréditation des laboratoires de médecine officiels	TA
EDQM/OMCL	Incertainde de la mesure	TA
EDQM/OMCL	Aide-mémoire standard pour l'audit conjoint mutuel des OCMV	TA
EDQM/OMCL	Qualification des équipements	TA
EDQM/OMCL	Annexe 01 qualification des équipements HPLC	TA
EDQM/OMCL	Annexe 02 Qualification de l'équipement GC	TA
EDQM/OMCL	Annexe 03 Qualification des spectrophotomètres UV-Visibles	TA



EDQM/OMCL	Annexe 04 Qualification des spectrophotomètres IR	TA
EDQM/OMCL	Aide-mémoire pour les conditions environnementales et le traitement des modèles biologiques	TA
IAF ID 13	Nomenclature des instruments médicaux de l'IAF (IAF MDN) y compris les classifications des risques liés aux instruments médicaux (janvier 2017)	INF
EA Communication Epidémie de coronavirus	Laboratoires accrédités pour l'analyse des masques faciaux (actualisée le 25 octobre 2021)	G
Communiqué conjoint IAF-ILAC-ISO	Exigences du système de management de l'ISO 15189 - Laboratoires médicaux - Exigences particulières pour la qualité et la compétence (08 novembre 2021)	M
<b>ISO/CEI 17020 : 2012 Évaluation de la conformité – Exigences pour le fonctionnement de différents types d'organismes procédant à l'inspection</b>		
EA-2/17	Document de l'EA sur l'accréditation à des fins de notification (rév. 04) (17 Avril 2020)	M
ILAC-G19	Lignes directrices à l'intention des laboratoires de criminalistique	G
ILAC-G 21	Accréditation transfrontalière - Principes de coopération	G
ILAC-P10	Politique de l'ILAC sur la traçabilité des résultats de mesure (Juillet 2020)	M
ILAC-P15	Application de la norme ISO/CEI 17020 :2012 pour l'accréditation des organismes d'inspection (Mai 2020)	M
ILAC-G27	Guide sur les mesures effectuées dans le cadre d'un processus d'inspection (juillet 2019)	G



## LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 11/16

ILAC-G28	Directives pour la formulation des portées d'accréditation des organismes d'inspection (Juillet 2018)	G
EA-5/02	Directives de l'EA sur l'application de la norme ISO/CEI 17020 en matière de contrôle technique périodique des véhicules à moteur et de leurs remorques (rev.03) (Avril 2021)	G
EA-4/21	Lignes directrices pour l'évaluation de la pertinence des petites comparaisons inter-laboratoires dans le cadre du processus d'accréditation des laboratoires	INF
<p>ISO/CEI 17021-1 2015 Évaluation de la conformité - Exigences pour les organismes procédant à l'audit et à la certification des systèmes de management - Partie 1 : Exigences</p> <p>ISO/CEI 17021-2 2016 Évaluation de la conformité - Exigences pour les organismes procédant à l'audit et à la certification des systèmes de management - Partie 2 : Exigences de compétence pour l'audit et la certification des systèmes de management environnemental</p> <p>ISO/CEI 17021-3 : 2017 Évaluation de la conformité -- Exigences pour les organismes procédant à l'audit et à la certification des systèmes de management -- Partie 3 : Exigences de compétence pour l'audit et la certification des systèmes de management de la qualité (période de transitions de deux (02) ans, date d'application le 31/03/2019)</p> <p>ISO/CEI TS 17021-4 2013 Évaluation de la conformité - Exigences pour les organismes procédant à l'audit et à la certification des systèmes de management - Partie 4 : Exigences de compétence pour l'audit et la certification des systèmes de management responsable appliqués à l'activité événementielle</p> <p>ISO/IEC TS 17021-10 :2018 Évaluation de la conformité – Exigences pour les organismes procédant à l'audit et à la certification des systèmes de management – Partie 10 : Exigences de compétence pour l'audit et la certification des systèmes de management de la santé et de la sécurité au travail</p>		
EA-2/17	Document de l'EA sur l'accréditation à des fins de notification (Rév 04) (17 Avril 2020)	M
EA-6/02	Directives sur l'utilisation des normes EN 45011 et ISO/CEI 17021 pour la certification selon	M



## LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 12/16

	EN ISO 3834	
EA-7/04	Conformité légale dans le cadre de la certification ISO 14001 :2004 (Rév. 03) Mai 2017	M
EA-INF/15	Communication conjointe EA- EDQM concernant la coopération lors de la réalisation de vérifications et d'évaluations conjointes dans les laboratoires officiels de contrôle des médicaments (avril 2017)	INF
IAF MD 1	IAF document obligatoire pour l'audit et la certification du système de management opéré par une organisation multi-site (Janvier 2018)	M
IAF MD 2	Transfert de la certification accréditée des systèmes de management (Rév 02) (juin 2017)	M
IAF MD 4	Utilisation des technologies de l'information et de la communication (TIC) à des fins d'audit/évaluation (Juillet 2018)	M
IAF MD 5	Détermination du temps de l'audit des systèmes de management de la qualité, de l'environnement, de la santé et de la sécurité au travail (Mai 2019) (Rév 02, publié le 11 novembre 2019, application à partir du 7 mai 2020)	M
IAF MD 7	Harmonisation des sanctions	M
IAF MD 8	Application de la norme ISO/CEI 17011 :2017 dans le domaine des systèmes de management de la qualité des dispositifs médicaux (ISO 13485) (Rév 04, publié le 29 juin 2020, application à partir du 30 novembre 2020)	M
IAF MD 9	Application de la norme ISO/CEI 17021 dans les systèmes de gestion de la qualité des instruments médicaux (ISO 13485) (juin 2017)	M
IAF MD 10	Évaluation de la gestion des compétences de l'organisme de certification selon ISO/CEI	M



## LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 13/16

	17021 :2011	
IAF MD 11	Application de la norme ISO/CEI 17021-1 pour les audits des systèmes de management intégrés (Rév 02, publié le 03 juillet 2019 ; application à partir du 17 janvier 2021)	M
IAF MD 12	Évaluation de l'accréditation des organismes d'évaluation de la conformité ayant des activités dans plusieurs pays	M
IAF MD 13	Exigences en matière de connaissances pour le personnel des organismes d'accréditation des systèmes de gestion de la sécurité de l'information (ISO/CEI 27001) (03 décembre 2020)	M
IAF MD 15	Collecte de données pour fournir des indicateurs de management Système de certification Performance des organismes	M
IAF MD 16	Application de la norme ISO/CEI 17011 pour l'accréditation des organismes de certification des systèmes de management de la sécurité des aliments (SMSA)	M
IAF MD 17	Activités de witness pour l'accréditation des organismes de certification des systèmes de management (Mai 2019)	M
IAF MD 18	Application de la norme ISO/CEI 17021 :2011 dans le secteur de la gestion des services (ISO/CEI 20000-1)	M
IAF MD 19	Vérification et certification d'un système de gestion exploité par un organisme multi-site (lorsque l'échantillonnage du site n'est pas approprié)	M
IAF MD 21	Exigences pour la migration à la norme ISO 45001 :2018 de l'OHSAS 18001 :2007 (Janvier 2018)	M



## LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 14/16

IAF MD 22	Application de la norme ISO/CEI 17021-1 pour la certification des systèmes de management de la santé et de la sécurité au travail (OH&SMS) (Mai 2019)	M
IAF MD 23	Contrôle des entités agissant pour le compte d'organismes de certification de systèmes de management accrédités (Mai 2018)	M
IAF MD 24	Exigences de transition pour la norme ISO 50003:2021 (08 Décembre 2021)	M
IAF ML 1	Procédure d'échange de documentation entre les organismes d'accréditation de l'IAF MLA	M
IAF ML 2	Principes généraux d'utilisation de la marque IAF MLA	M
IAF ID 1	Document d'information de l'IAF sur les portées d'accréditation des SMQ et des SME (Numéro 3, publié le 06 août 2020, application à partir du 06 août 2020)	INF
IAF ID 4	Visites de surveillance du marché aux organismes certifiés (numéro 2, publié le 6 août 2020, demande (Rév 02, à partir du 6 août 2020)	INF
<b>ISO/CEI 17065 : 2012 (EN 45011) Exigences générales aux organismes procédant à la certification de produits et de services</b>		
EA-2/17	Document de l'EA sur l'accréditation à des fins de notification (Rév 04) (17 Avril 2020)	M
EA-3/12	Politique de l'EA pour l'accréditation de la certification de la production biologique (25 juin 2020)	M
EA-6/02	Directives EA sur l'utilisation des normes EN 45011 et ISO/CEI 17021 pour la certification selon EN ISO 3834 (Rév 02, juin 2013)	M



EA-6/04	Lignes directrices de l'EA sur l'accréditation de la certification des produits du secteur primaire au moyen d'un échantillonnage des sites (Rév 00, juillet 2011)	M
IAF MD 7	Harmonisation des sanctions	M
IAF MD 12	Évaluation de l'accréditation des organismes d'évaluation de la conformité ayant des activités dans plusieurs pays	M
IAF ML 1	Procédure d'échange de documentation entre les organismes d'accréditation IAF MLA	M
IAF ML 2	Principes généraux relatifs à l'utilisation de la marque IAF MLA (mai 2016)	M
IAF ML 4	Politiques et procédures pour un MLA au niveau des organismes d'accréditation uniques et des groupes régionaux d'accréditation (mai 2016)	M
Communication de l'EA	Acceptation des résultats de l'évaluation de la conformité - Relation entre la marque CE et la marque UKCA (08 décembre 2021)	M
<b>ISO 14065 Exigences pour les organismes fournissant des validations et des vérifications des gaz à effet de serre en vue de l'accréditation ou d'autres formes de reconnaissance</b>		
EA-6/03	Document EA pour la reconnaissance des vérificateurs en vertu de la directive EU ETS	M
IAF MD 6	Application de la norme ISO 14065 : 2013	M
IAF MD 7	Harmonisation des sanctions	M



IAF MD 14	Application de la norme ISO/CEI 17011 dans la validation et la vérification des gaz à effet de serre (ISO 14065 : 2013)	M
<b>RESOLUTIONS DE L'ASSEMBLEE GENERALE EA-ILAC-IAF</b>		
Résolutions EA : <a href="https://european-accreditation.org/information-center/general-assembly-resolutions/">https://european-accreditation.org/information-center/general-assembly-resolutions/</a>		
Résolutions ILAC : <a href="http://ilac.org/publications-and-resources/ga-resolutions/">http://ilac.org/publications-and-resources/ga-resolutions/</a>		
Résolutions IAF : <a href="http://www.iaf.nu/articles/Meetings/23">http://www.iaf.nu/articles/Meetings/23</a>		

EA: European Cooperation for Accreditation

ILAC: International Laboratory Accreditation Cooperation

IAF : International Accreditation Forum

M : Mandatory = application obligatoire

G : Guideline = guide application

T/A : technical/ advisory = Technique/ consultative

INF - informative