



Date de mise à jour : 26/01/2023

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		

EA: European Cooperation for Accreditation



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 des publications de l'EA et des documents internationaux (23 janvier 2023)	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 (janvier 2023)	INF
EA-INF/07	Communication des organismes nationaux d'accréditation avec les régulateurs nationaux - Guide des bonnes pratiques (29 juin 2020)	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 (septembre 2022)	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 04) (janvier 2023)	INF
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 (décembre 2022)	A
EA-1/14	Procédure d'élaboration et d'approbation des documents de l'EA et d'adoption des documents ILAC/IAF (avril 2022)	A



LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 3/17

EA-1/15	Politique de l'EA relative aux relations avec les parties prenantes (rev.01) (2015)	A
EA-1/17	Règlement intérieur de l'EA (19 avril 2022) (rév 11)	A
EA-1/17 S3	Procédure de l'EA Pour l'enquête et la résolution des plaintes et des appels (rév 05) (19 avril 2022)	A
EA-1/06	Accord multilatéral de l'EA. Critères de signature : Politique et procédures d'élaboration (11 avril 2022 - rév10)	A-AB
EA-1/19	Règles d'utilisation du logo et des spécifications graphiques de l'EA (précédemment EA-0/01) (19 avril 2022)	A-AB
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-AB
EA-2/02	Procédure de l'EA pour l'évaluation d'un organisme national d'accréditation (rév 11) (19 avril 2022)	M
EA-2/02 S1	Description des critères de compétence du personnel du secrétariat de l'EA impliqué dans la gestion du processus d'évaluation par les pairs (rév. 00) (17 février 2022)	M
EA-2/02 S2	Circonstances et processus d'implication des comités techniques de l'EA dans les questions d'évaluation par les pairs (rév. 00) (17 février 2022)	M
EA-2/02 S3	Approche basée sur le risque pour la planification d'une évaluation par les pairs (01 décembre 2022)	M
EA-2/02 S4	Procédure d'évaluation à distance par les pairs pendant la pandémie de COVID-19 (rév. 00) (17 février 2022)	G



LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 4/17

EA-2/02 S5	Conseil de l'Accord Multilatéral. Procédure pour prendre les décisions de l'EA MLA par vote en ligne, entre les réunions (rév. 00) (13 mai 2022)	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-2/19	Liste des risques pour les processus d'accréditation et le fonctionnement des organismes nationaux d'accréditation (04 mai 2022)	INF
EA-2/20	Consultance, et indépendance des organismes d'évaluation de la conformité (17 Avril 2020)	G
EA-2/21	Conseils sur les évaluations à distance (08 octobre 2022)	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 05) (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 (juin 2022)	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



LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 5/17

IAF MD 20	Compétence générique pour les évaluateurs AB : Application à la norme ISO/CEI 17011 (édition 01, publié le 25 mai 2016, applicable 25 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
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
ILAC-P4	Accord de reconnaissance mutuelle de l'ILAC (accord) : Politique et gestion (Juin 2022)	M
ILAC-P5	Accord de reconnaissance mutuelle de l'ILAC (Accord) : Portée et obligations (Juin 2022)	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 (septembre 2022)	M



ARAC GD 002	Politique et procédure de l'ARAC MLAG pour guider les évaluations à distance par les pairs Rév 01(octobre 2022)	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
EA-4/02	Évaluation de l'incertitude de mesure dans l'étalonnage (rév 03) (04 avril 2022)	M
EA-4/09	Accréditation des laboratoires d'essais sensoriels (rév 03) (10 juin 2022)	G
EA-4/14	Sélection et utilisation des matériaux de référence (février 2003)	INF
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 (Mars 2018, republié en juillet 2019 pour éditorial mises à jour)	INF
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
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



LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 7/17

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	Modules dans un processus de médecine légale (juin 2022)	G
ILAC G21	Accréditation transfrontalière - Principes de coopération (septembre 2012)- en cours de révision	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 (2014)	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 (septembre 2020)	M
ILAC G24	Directives pour la détermination des intervalles d'étalonnage des instruments de mesures (2022)	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 les tests des masques faciaux (actualisée le 24 mai 2022)	G



EA-INF/15	Communication conjointe EA-EDQM concernant la Coopération lors de la réalisation d'audits/évaluations (conjointes) dans les laboratoires officiels de contrôle des médicaments (décembre 2022)	INF
ISO 15189 : 2012 Laboratoires d'analyses de biologie médicale-exigences particulières Concernant la qualité et la compétence ISO 15189 : 2022 Laboratoires médicaux - Exigences de qualité et de compétence (date de fin de la transition : décembre 2025)		
EA-4/14	Sélection et utilisation des matériaux de référence (février 2003)	INF
EA-4/16	Lignes directrices de l'EA sur l'expression de l'incertitude dans les essais quantitatifs (Mars 2021)	G
EA-4/17	Description des portées d'accréditation pour les laboratoires médicaux (17 février 2022)	M
EA-4/18	Conseils sur le niveau et la fréquence de la participation aux essais d'aptitude (15 novembre 2021)	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



LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 9/17

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 (septembre 2012)- en cours de révision	G
ILAC-G26	Directives pour la mise en œuvre d'un système d'accréditation des laboratoires médicaux (novembre 2018)	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 (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



LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 10/17

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	Incertitude 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 dispositifs médicaux (IAF MDN), y compris les classifications des risques liés aux dispositifs médicaux (janvier 2017)	INF
EA Communication Epidémie de coronavirus	Laboratoires accrédités pour l'analyse des masques faciaux (actualisée le 25 octobre 2021)	G



LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 11/17

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
ISO/CEI 17020 : 2012 Évaluation de la conformité – Exigences pour le fonctionnement de différents types d'organismes procédant à l'inspection		
EA-2/17	Document de l'EA sur l'accréditation à des fins de notification (rév. 04) (17 Avril 2020)	M
ILAC-G19	Modules dans un processus de médecine légale (juin 2022)	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
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 (rév 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

ILAC: International Laboratory Accreditation Cooperation



EA-6/02	Directives de l'EA sur l'utilisation des normes ISO/IEC 17065 et ISO/IEC 17021-1 pour la certification selon EN ISO 3834 (10 janvier 2022)	M
<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 de l'EA sur l'utilisation des normes ISO/IEC 17065 et ISO/IEC 17021-1 pour la certification selon EN ISO 3834 (10 janvier 2022)	M
EA-7/04	Conformité légale dans le cadre de la certification ISO 14001 :2004 (rév 03) (Mai 2017)	M



LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 13/17

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 (septembre 2022)	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 (Edition 02, Rév 03) (Février 2022)	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 (septembre 2010)	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 l'ISO/CEI 17021-1 dans le domaine des systèmes de management de la qualité des dispositifs médicaux (ISO 13485) (01 février 2022)	M
IAF MD 11	Application de la norme ISO/CEI 17021 pour les audits de systèmes de gestion intégrés (SGI) (16 décembre 2013)	M
IAF MD 12	Évaluation de l'accréditation des organismes d'évaluation de la conformité ayant des activités dans plusieurs pays (07 Janvier 2016)	M



LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 14/17

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, date d'émission : 19 septembre 2022)	M
IAF MD 15	Collecte de données pour fournir des indicateurs de management Système de certification Performance des organismes (14 Juillet 2014)	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) (19 Janvier 2015)	M
IAF MD 17	Activités de witness pour l'accréditation des organismes de certification des systèmes de management (07 Mai 2019)	M
IAF MD 21	Exigences pour la migration à la norme ISO 45001 :2018 de l'OHSAS 18001 :2007 (Janvier 2018) (Edition 01 février 2022)	M
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 MD 25	Critères d'évaluation des systèmes d'évaluation de la conformité (07 janvier 2022)	M
IAF MD 26	Exigences de transition pour ISO/IEC 27001:2022 (09 Août 2022)	M
IAF ML 1	Procédure d'échange de documentation entre les organismes d'accréditation de l'IAF MLA (Janvier 2016)	M
IAF ML 2	Principes généraux d'utilisation de la marque IAF MLA (Mai 2016)	M



LISTE DES NORMES, GUIDES APPLICABLES ET RESOLUTIONS

LIS 02 Rév 02 / 24 -04 -2017

Page : 15/17

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
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 3	Gestion des événements ou circonstances extraordinaires affectant les OA, OEC et organismes certifiés (08 Nov 2011)	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
IAF ID 12	Principes de l'évaluation à distance (23 Décembre 2015)	INF
IAF ID 13	Nomenclature des dispositifs médicaux (IAF MDN), y compris les classifications des risques liés aux dispositifs médicaux (janvier 2017)	INF
IAF ID 14	Directives sur la détermination du temps d'audit pour l'audit intégré des systèmes de management multi-sites (numéro 01, le 25 mai 2022)	INF
ISO/CEI 17065 : 2012 Exigences générales aux organismes procédant à la certification de produits et de services		
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 (09 mars 2022)	M
EA-6/02	Directives de l'EA sur l'utilisation des normes ISO/IEC 17065 et ISO/IEC 17021-1 pour la certification selon EN ISO 3834 (10 janvier 2022)	M



IAF MD 7	Harmonisation des sanctions à appliquer aux organismes d'évaluation de la conformité (septembre 2010)	M
IAF MD 12	Évaluation de l'accréditation des organismes d'évaluation de la conformité ayant des activités dans plusieurs pays (07 Janvier 2016)	M
IAF ML 1	Procédure d'échange de documentation entre les organismes d'accréditation IAF MLA (Janvier 2016)	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
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		
EA-3/02	Politique de l'EA pour l'accréditation des organismes de certification fournissant la certification des AOP, IGP et STG 5 (10 juin 2022)	M
EA-6/03	Document EA pour l'accréditation des organismes de vérification aux fins de la Directive EU ETS (14 juin 2022)	M
IAF MD 6	Application de la norme ISO 14065 : 2013 (23 Mars 2014)	M
IAF MD 7	Harmonisation des sanctions à appliquer aux organismes d'évaluation de la conformité (septembre 2010)	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) (09 Juin 2014)	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
RESOLUTIONS DE L'ASSEMBLEE GENERALE EA-ILAC-IAF		
Résolutions EA : https://european-accreditation.org/information-center/general-assembly-resolutions/		
Résolutions ILAC : http://ilac.org/publications-and-resources/ga-resolutions/		
Résolutions IAF : http://www.iaf.nu/articles/Meetings/23		

IAF : International Accreditation Forum

M : Mandatory = application obligatoire

G : Guideline = guide application

T/A : Technical/ Advisory = Technique/ consultative

INF - informative