

Agli Organismi Notificati ai sensi della Direttiva (UE) 2016/797  
Alle Associazioni degli Organismi di valutazione della conformità  
A tutti gli Ispettori/Esperti del Dipartimento DC

Loro sedi

**OGGETTO** **Dipartimento Certificazione e Ispezione**

**Circolare Informativa N° 5/2024 - Valutazione degli Organismi Notificati ai sensi della Direttiva (UE) 2016/797 in merito all'applicazione del Technical Document "Requirements for conformity assessment bodies seeking notification" - ref. 000MRA1044 ver. 2.0.**

Egredi destinatari,

L'European Union Agency for Railways (ERA), con propria Decisione ERA-ED-DEC-2110-2022 del 13/12/2022, ha adottato il Technical Document "Requirements for conformity assessment bodies seeking notification" - ref. 000MRA1044 ver. 2.0, prevedendo, per gli Organismi Notificati ai sensi della Direttiva in oggetto (NoBo), l'adeguamento ai requisiti introdotti dalla nuova versione dello Schema entro il 31/12/2024.

Con la presente Circolare intendiamo informare i NoBo in merito alle modalità con cui Accredia verificherà il possesso dei requisiti previsti dalla versione 2.0 dello Schema.

Premesso quanto sopra e valutato l'impatto delle principali modifiche introdotte dal Technical Document 000MRA1044 ver. 2.0, riepilogate altresì nella tabella di cui all'Annex K del predetto documento, informiamo che Accredia eseguirà le specifiche valutazioni di conformità ai nuovi requisiti in occasione degli audit di Sorveglianza annuali presso le sedi degli Organismi, senza prevedere un incremento dei tempi di verifica rispetto a quanto normalmente previsto per tali tipologie di audit, in modo da completare le relative verifiche e aggiornare gli scopi presenti nei Certificati di Accreditamento entro il termine del 31/12/2024.

In particolare, al fine di consentire ai GVI di Accredia di poter condurre le attività di valutazione nelle giornate pianificate per i suddetti audit, gli Organismi interessati, oltre alle evidenze necessarie a dimostrare l'adeguamento alle previsioni della versione 2.0 del documento 000MRA1044, dovranno rendere disponibile una relazione riguardante le analisi condotte e le azioni intraprese, da produrre in sede di audit.

Precisiamo, infine, che qualora, durante ciascun audit di Sorveglianza, il tempo a disposizione per eseguire anche queste valutazioni aggiuntive dovesse risultare non sufficiente, la durata delle attività di verifica previste potrà subire delle variazioni.

L'occasione è gradita per porgere cordiali saluti.

**Dott. Lorenzo Petrilli**

Vice Direttore Dipartimento  
Certificazione e Ispezione