UNI CEI EN ISO/IEC 17065

REG-06			
Ed. 1	rev. 01	02.12.2024	

INDICE

- 1. Requisiti generali e campo di applicazione
- 2. Impegni di Qgest
- 3. Impegni dell'Organizzazione
- 4. Terminologia
- 5. Riferimenti
- 6. Condizioni generali
 - 6.1 Prodotti certificabili
 - 6.2 Documenti normativi applicabili
 - 6.3 Dicumenti normativi di fonte privata
 - 6.4 Requisiti per l'organizzazione richiedente
 - 6.5 Requisiti cogenti e limiti della certificazione
 - 6.6 Registrazioni e riservatezza
- 7. Procedura di certificazione
 - 7.1 Richiesta di offerta di certificazione
 - 7.2 Validazione del documento normativo
 - 7.3 Valutazione
 - 7.4 Verifica documentale
 - 7.5 Audit in campo presso l'organizzazione
 - 7.6 Prove su prodotti e altre attività affidate all'esterno
 - 7.7 Esiti della valutazione
 - 7.8 Rilascio del certificato
 - 7.9 Elementi del certificato
 - 7.10 Interruzione dell'iter di certificazione
 - 7.11 Omissione di attività
- 8. Mantenimento della certificazione
 - 8.1 Sorvglianza presso l'Organizzazione
 - 8.2 Audit supplementari
 - 8.3 Audit da remoto
- 9. Rinnovo della certificazione
- 10. Validità del certificato
- 11. Registro dei prodotti certificati
- 12. Modifiche del campo di applicazione e delle norme
- 13. Sospensione, revoca e rinuncia della certificazione
 - 13.1 Sospensione del certificato
 - 13.2 Revoca del certificato
 - 13.3 Rinuncia al certificato
 - 13.4 Effetti della revoca e della rinuncia
- 14. Uso del certificato e del logo/marchio Qgest
- 15. Reclami e ricorsi
- 16. Rapporti con l'Ente di Accreditamento
- 17. Contenuti del Regolamento

Ed.	Rev.	Data	Descrizione	Redatto (RSQ) Dott.ssa M. Mazzotta	Verificato (DT) Dott. A. Trapanà	Approvato (DG) Ing. S. Russo
1	00	01/12/2023	Prima emissione del documento			
1	01	01/12/2024	Chiusura rilievi analisi documentale Accredia			

UNI CEI EN ISO/IEC 17065

REG-06			
Ed. 1	rev. 01	02.12.2024	

1. Requisiti generali e campo di applicazione

Il presente documento definisce le modalità con cui **Q**gest gestisce l'iter di certificazione di un prodotto, processo o servizio (di seguito "prodotto") ed i rapporti con le Organizzazioni che intendano ottenere tale certificazione. Si applica a tutti i casi per i quali **Q**gest abbia predisposto apposito schema.

2. Impegni di Qgest

Qgest concede libero accesso ai propri servizi alle organizzazioni richiedenti la certificazione, senza alcuna discriminazione di carattere finanziario o altre condizioni indebite. **Q**gest può comunque rifiutarsi di accettare una domanda o di mantenere un contratto di certificazione con un cliente per dimostrate ragioni, informandone il richiedente.

L'accesso alla certificazione non dipende dalle dimensioni del cliente o dalla sua appartenenza ad associazione o gruppo, né la certificazione risulta condizionata dal numero di certificazioni già rilasciate.

Il sostegno economico di **Q**gest è unicamente tratto dalla applicazione delle tariffe di certificazione, le quali sono proporzionate alle risorse necessarie per lo svolgimento del servizio. Il tariffario e la applicazione sono soggett a vigilanza di un apposito comitato.

Il finanziamento di **Q**gest è ottenuto, secondo la necessità, nei seguenti modi:

finanziamento diretto da parte soci;

finanziamento con gli onorari delle attività svolte.

Qgest si obbliga a non esercitare attività di consulenza e ad assicurarsi che i valutatori utilizzati in attività di certificazione non abbiano avuto rapporti contrattuali in tal senso a partire dagli ultimi due anni dalla data dell'impegno assunto e per i due anni successivi a tale incarico.

Le decisioni di **Q**gest sono basate sulla valutazione di un insieme consistente di evidenze oggettive, di attività di prova e di verifica, condotte sia prima del rilascio della certificazione, sia successivamente mediante controlli periodici. **Q**gest non assume nessun obbligo circa l'esito positivo di tali attività e quindi di emissione del relativo certificato.

Poiché le evidenze di conformità sono raccolte attraverso un campionamento, il loro esito positivo non garantisce per ciò stesso la totale conformità ai requisiti.

Qgest riconosce l'importanza dell'imparzialità nella certificazione: per questo motivo svolge le proprie attività con obiettività, evitando eventuali conflitti d'interesse. Un apposito Comitato di Salvaguardia, rappresentativo delle parti interessate alla certificazione, ha il compito di vigilare sul rispetto dell'imparzialità.

3. Impegni dell'Organizzazione

Il cliente che intende raggiungere e mantenere una certificazione si obbliga a:

- a) Soddisfare i requisiti di certificazione per tutta la produzione, la fornitura del servizio o la realizzazione del processo;
- b) Consentire lo svolgimento delle attività di verifica per la valutazione iniziale e per le sorveglianze, mettendo a disposizione di **Q**gest tutti i documenti e le registrazioni pertinenti, consentendo l'accesso ai siti, alle apparecchiature e ai propri sub-fornitori;
- c) Consentire nelle attività di verifica la partecipazione di osservatori (valutatori di **Q**gest in addestramento e/o ispettori degli enti di accreditamento/riconoscimento);
- d) Mantenere una registrazione dei reclami, consentendo a **Q**gest di prenderne visione e gestendoli con

UNI CEI EN ISO/IEC 17065

REG-06			
Ed. 1	rev. 01	02.12.2024	

opportune azioni correttive;

- e) Informare **Q**gest di ogni provvedimento amministrativo o giudiziario in corso, riguardante l'oggetto della certificazione. **Q**gest si riserva il diritto, in questi casi, di effettuare le opportune attività di verifica anche con audit straordinari, e di adottare eventuali provvedimenti di sospensione;
- f) Utilizzare la certificazione e il logo/marchio QGEST secondo le disposizioni richiamate al par. 14.

4. Terminologia

Cliente: l'organizzazione che richiede o ha ottenuto la certificazione di prodotto

Requisiti di prodotto: requisiti che si riferiscono direttamente a un prodotto (servizio/processo) specificato in un documento identificato dallo schema di certificazione

<u>Requisiti di certificazione</u>: requisiti, comprendenti i requisiti di prodotto, soddisfatti dall'Organizzazione richiedente come condizione per ottenere e mantenere la certificazione

<u>Documento normativo di riferimento</u>: documento che specifica i requisiti di prodotto ai quali il prodotto/processo/servizio è giudicato conforme. Può essere una norma tecnica, una specifica tecnica, un disciplinare collettivo di consorzi, associazioni e simili o di una singola organizzazione.

<u>Schema di certificazione</u>: sistema di certificazione predisposto da **Q**gest, che identifica per il prodotto/processo/servizio per cui è rilasciata la certificazione, le regole particolari e le procedure seguite da **Q**gest per valutare la conformità rispetto a requisiti di certificazione.

5. Riferimenti

-	UNI CEI EN ISO	/IEC 17021-1	Valutazione de	ella conformità-	Requisiti per ali OdC
_	OINI CEI LIN ISO	/10/ 1/0/1-1	Valutazionie ai	ella comonina-	

0111 021 211 100/120 17 02	To valorazione della commina sistemi qualità
■ IAF MD 02:2023	Trasferimento di certificazioni
■ IAF MD 04:2023	Utilizzo della tecnologia ICT con lo scopo dell'audit
■ IAF MD 05:2023	Determinazione dei tempi di audit
■ IAF MD 17:2023	Audit in affiancamento dell'Ente di Accreditamento
■ IAF MD 28:2023	Mandatory Document for the Upload and Maintenance of Data on IAF Database
	(del 26.10.2023 in vigore dal 26.10.2024);
■ IAF ID 03:2011	Gestione eventi eccezionali
■ IAF ID 04:2020	Market surveillance
■ IAFID 12:2015	Audit in remoto
RG-01 generale rev. 05	Regolamento per l'Accreditamento degli OdC
	(del 03.05.2022 entrata in vigore il 01.01.2023)
■ RG-01-1 rev. 02	Regolamento per l'Accreditamento degli OdC di Sistemi di Gestione.
	(del 03.05.2022 entrata in vigore il 01.01.2023)
■ RG-01-03 rev. 02	Regolamento per l'accreditamento degli Organismi di Certificazione
	del Prodotto/Servizio/Processo.
	(del 03.05.2022 entrata in vigore il 01.01.2023)
■ RG-09 rev. 11	Regolamento per l'utilizzo del marchio Accredia
	(del 03.05.2022 entrata in vigore il 01.01.2023)
■ ISO 19011:18	Linea Guida per audit di sistemi di Gestione

UNI CEI EN ISO/IEC 17065

REG-06			
Ed. 1	rev. 01	02.12.2024	

6. Condizioni Generali

6.1 Prodotti Certificabili

Possono essere oggetto di certificazione i prodotti/processi/servizi, per i quali **Q**gest abbia predisposto uno schema di certificazione, attraverso l'approvazione di specifici "Regolamenti particolari" che dettagliano le condizioni e le modalità applicate per valutarne la conformità.

Qualora le condizioni lo potranno permettere, **Q**gest potrà fare ricorso a procedure per l'Accreditamento con Scopo Flessibile.

6.2 Documenti normativi applicabili

I requisiti a fronte dei quali sono valutabili i prodotti/processi/servizi devono essere contenuti in un documento normativo che deve comprendere:

- a) L'identificazione dello specifico prodotto/processo/servizio;
- b) Le caratteristiche certificabili e, quando applicabili;
- c) I metodi di prova, le misure, i valori e le tolleranze;
- d) Il piano dei controlli;
- e) Gli elementi di sistema qualità richiesti.

I documenti normativi utilizzati da **Q**gest per lo sviluppo di uno schema possono essere emessi da enti di normazione, autorità governative, associazioni private, consorzi o enti singoli.

6.3 Documenti normativi di fonte privata

Prima di sviluppare uno schema a fronte di un documento di fonte privata, **Q**gest sottopone a un proprio esame i documenti proposti, rivolgendosi a un comitato - costituito da persone imparziali e competenti - per la sua validazione, i cui risultati sono comunicati al richiedente. A tale comitato possono anche essere rivolte da terzi le richieste di chiarimenti in merito all'applicazione dei requisiti stessi.

Qgest può anche definire, in aggiunta a quelli proposti, propri requisiti di certificazione.

6.4 Requisiti per l'organizzazione richiedente

La certificazione è accordata soltanto se il richiedente abbia attuato e mantenga il processo di produzione/erogazione del prodotto, processo o servizio secondo modalità documentate, avendo a disposizione idonei mezzi, in modo da garantire la costante conformità del prodotto/processo/servizio ai requisiti specificati.

Nel caso di certificazione di un prodotto, può fare richiesta di certificazione:

- il produttore o fabbricante del prodotto stesso, e cioè un'Organizzazione che effettui o controlli le diverse fasi del processo di produzione, quali la progettazione, la fabbricazione vera e propria, la verifica, l'immagazzinamento etc. di un determinato prodotto e che quindi abbia la piena responsabilità della conformità del prodotto ai requisiti da certificare;
- un'Organizzazione che abbia con il produttore o fabbricante uno specifico accordo, legalmente utilizzabile, che garantisca a Qgest la sorveglianza e il controllo sui processi di produzione non inferiori a quelli attuabili dal costruttore stesso.

UNI CEI EN ISO/IEC 17065

REG-06			
Ed. 1	rev. 01	02.12.2024	

6.5 Requisiti cogenti e limiti della certificazione

Qgest ha la responsabilità di verificare che il cliente conosca e sia in grado di gestire la conformità (compresa quella legale), relativa ai prodotti/processi/servizi da certificare, ma è solo il cliente l'unico responsabile del corretto svolgimento delle sue attività e dell'osservanza degli obblighi di legge connessi ai prodotti, processi e servizi forniti, e agli obblighi contrattuali verso i propri clienti.

6.6 Registrazioni e riservatezza

Agest gestisce e conserva con riservatezza le informazioni ottenute negli iter di certificazione.

Può farle conoscere solo a fronte di obblighi di legge o, nel caso di schemi accreditati, agli enti di accreditamento.

Le registrazioni sono conservate, salvo disposizioni diverse dei singoli schemi, per l'intero ciclo di certificazione e per il precedente.

7. Procedura di Certificazione

7.1 Richiesta ed offerta di Certificazione

Per accedere al servizio, l'Organizzazione interessata richiede un'offerta a **Q**gest, fornendo le informazioni essenziali attraverso la compilazione di un apposito questionario. Esse devono identificare:

- il tipo di prodotto/processo/servizio, il modello, le serie commerciali etc. da certificare
- il documento normativo che contiene i requisiti di cui dimostrare la conformità
- le caratteristiche generali del richiedente specifiche in funzione dello schema
- gli obblighi legali, gli aspetti significativi dei processi, i mezzi e le risorse disponibili, i siti utilizzati etc.
- gli eventuali processi affidati all'esterno utilizzati e aventi impatto sulla conformità ai requisiti.

Qgest, valutata la completezza delle informazioni ricevute e la propria capacità di fornire il servizio nei termini richiesti, invia un'offerta che, quando accettata, definisce l'aspetto economico del contratto.

L'offerta comprende i costi relativi al programma completo – proprio di ciascuno schema – di certificazione, comprensivo delle fasi della valutazione iniziale, e, se previsto dallo schema, delle attività di sorveglianza per il mantenimento della certificazione (per la durata del ciclo di certificazione proprio di ciascuno schema) e per il rinnovo della stessa.

I prezzi relativi alle attività di certificazione sono definiti in base al Tariffario in vigore formulati sulla base della quantità e tipologia di prodotto/processo/servizio oggetto della certificazione. L'offerta indicherà anche una previsione dei tempi (espressi in giorni/uomo) per le attività di valutazione presso l'organizzazione. Qualora l'offerta sia accettata, **Q**gest si riserva di modificare i prezzi e le giornate uomo di valutazione indicati in offerta a seguito dei cambiamenti dovuti a modifiche sostanziali dell'oggetto di certificazione.

7.2 Validazione del documento normativo

Se il documento normativo dovesse richiedere, a giudizio di **Q**gest, una sua preliminare validazione, in quanto di proprietà del richiedente o di enti non di normazione, la circostanza è fatta conoscere al richiedente e gli eventuali costi della validazione sono compresi nell'offerta con voce separata.

Il rifiuto del richiedente a procedere a eventuali successive modifiche del documento, o di **Q**gest a procedere nella certificazione, possono determinare l'interruzione dell'iter e l'annullamento degli obblighi ulteriori per entrambe le parti.

UNI CEI EN ISO/IEC 17065

REG-06			
Ed. 1	rev. 01	02.12.2024	

7.3 Valutazione

Le attività previste dal piano di valutazione comprendono, dove definito nei regolamenti specifici, un audit iniziale che potrà essere articolato in due fasi: 1) la valutazione documentale e 2) la valutazione in campo. Le due fasi, salve le eccezioni previste da specifici schemi, si svolgono in tempi diversi.

Per avviare l'iter **Q**gest nomina e comunica in anticipo al cliente il gruppo di verifica (GV), tenendo presenti la competenza e l'assenza di potenziali conflitti di ruolo e di interessi per gli auditor che ne fanno parte. L'Organizzazione può chiedere per giustificati motivi il cambio parziale o totale del gruppo, motivandone per iscritto le ragioni. Il gruppo di verifica può essere composto anche da auditors/ispettori non dipendenti da **Q**gest, ma del cui operato è responsabile.

7.4 Verifica documentale

È condotta sulla documentazione che il richiedente mette a disposizione del gruppo di verifica, diversa in funzione degli specifici regolamenti particolari di schema.

I documenti devono in generale contenere: **a)** le informazioni richieste per dimostrare la conformità del prodotto/processo/servizio; **b)** la descrizione dei mezzi attraverso cui l'organizzazione sia in grado di dimostrare e tenere sotto controllo la conformità del proprio prodotto/servizio/processo (piano dei controlli, procedure, istruzioni, registrazioni) rispetto ai requisiti previsti dal documento normativo, ai requisiti per la certificazione emessi da **Q**gest e dagli Enti di accreditamento, nonché rispetto agli eventuali requisiti di tipo legale.

Qualora il campo di applicazione della certificazione dovesse richiedere lo svolgimento di prove e/o esami di laboratorio, Qgest si avvarrà esclusivamente di strutture accreditate dal sistema nazionale ovvero, qualora le prove siano state eseguite a cura del cliente, richiederà che le stesse siano state svolte da laboratori accreditati. Eventuali carenze e lacune che dovessero emergere nella Fase 1 di analisi documentale possono interrompere l'iter di certificazione, a giudizio del GV, fino alla loro risoluzione. A seguito di tale fase **Q**gest invia all'azienda un rapporto di audit che individua le eventuali lacune, o, in caso positivo, suggerisce il proseguimento dell'attività di verifica.

Colmate tali lacune, il responsabile del GV pianifica la verifica in campo, comunicando all'Organizzazione il piano dell'audit contenente il dettaglio dei siti, dei processi, dei prodotti e dei servizi da valutare.

7.5 Audit in campo presso l'Organizzazione

L'audit in campo ha lo scopo di verificare l'applicazione di quanto contenuto nella documentazione tecnica del prodotto/processo/sistema da certificare e dei requisiti di certificazione richiesti.

<u>Nel caso di un prodotto</u>, il GV riesamina: **a)** le informazioni, le registrazioni, le prove e i criteri di campionamento utilizzati dal richiedente per stabilire il rispetto delle specifiche richieste; **b)** l'organizzazione, le risorse e i mezzi tecnici previsti nello schema specifico.

<u>Nel caso di un processo o di un servizio</u>, la verifica è effettuata nei luoghi di erogazione dei servizi o di svolgimento del processo, con controlli diretti a giudicare la corrispondenza delle caratteristiche dei servizi/processi erogati con quanto dichiarato nel documento di riferimento per la certificazione.

UNI CEI EN ISO/IEC 17065

REG-06			
Ed. 1	rev. 01	02.12.2024	

7.6 Prove su prodotti e altre attività affidate all'esterno

Qgest può affidare all'esterno alcune attività di valutazione richieste dallo schema di certificazione, ma solo ad organismi che rispettino i requisiti delle norme ISO/IEC 17025 per le prove di laboratorio, o ISO/IEC 17020 per le ispezioni.

Nel caso in cui tali attività siano svolte da organismi non indipendenti (ad. Es. nei laboratori del cliente stesso) **Q**gest si assicura che siano effettuate in modo da generare fiducia nei loro risultati.

7.7 Esiti della valutazione

Concluso l'audit di valutazione, se sono emerse eventuali non conformità (nel seguito NC), che impediscano la prosecuzione dell'iter, esse sono registrate dal responsabile del GV su appositi moduli lasciati in copia al richiedente.

Nella classificazione di **Q**gest sono Non conformità "maggiori":

- quelle che riguardano la mancata conformità a uno o più requisiti specifici della norma di riferimento;
- quelle che pregiudicano l'efficacia del sistema di gestione;
- quelle dovute a violazioni dei Regolamenti di QGEST applicabili.

Sono invece "minori" le NC che non pregiudicano il funzionamento del sistema di gestione oppure hanno un peso solo marginale per la copertura di un requisito tecnico specifico.

Altre eventuali tipologie di rilievi sono esplicitate nei regolamenti particolari.

Spetta quindi all'Organizzazione, per continuare l'iter, di indicare, nei tempi richiesti dal GV e come descritto nei regolamenti particolari, le azioni che intende attuare per correggere le non conformità rilevate. Tali azioni possono comprendere ulteriori prove che il GV può disporre a spese del richiedente. Sulla base dell'estensione delle NC, il GV può anche richiedere una rivalutazione totale o una visita supplementare per verificare l'attuazione delle AC proposte. Spetta inoltre al GV, se lo schema lo prevede, di concordare con il richiedente il piano di verifica per la successiva sorveglianza, che dettaglia in particolare le prove che devono essere periodicamente eseguite.

7.8 Rilascio della certificazione

La decisione in merito al rilascio della certificazione spetta ad un Comitato di Delibera (anche monocratico) che a questo scopo riesamina l'intera pratica e le informazioni pervenute.

Il Comitato può decidere di:

- a) Approvare la certificazione, permettendo l'emissione del certificato. Questa scelta può avvenire solo qualora siano state attuate le eventuali azioni correttive predisposte a fronte di NC;
- b) Richiedere ulteriori chiarimenti in merito alle evidenze raccolte;
- c) Richiedere eventuali attività supplementari di verifica, nel caso in cui le evidenze raccolte non supportino pienamente il giudizio di conformità, comunicandone la necessità al richiedente.

Il Comitato delibera sulla base delle evidenze fino a quel momento raggiunte. Può comunque sempre disporre ulteriori attività di prova o verifica, qualora lo ritenga necessario.

7.9 Elementi del Certificato

Il certificato di conformità rilasciato da **Q**gest riporta le seguenti informazioni (ferme restando eventuali altre prescrizioni legislative):

UNI CEI EN ISO/IEC 17065

REG-06			
Ed. 1	rev. 01	02.12.2024	

- L'identificazione del cliente e l'eventuale indirizzo del/degli stabilimento/i di produzione;
- L'identificazione del prodotto, processo o servizio certificate e le relative caratteristiche oggetto di certificazione;
- Lo schema di certificazione applicabile;
- Il documento normativo di riferimento;
- Le date di validità del certificato (data di emissione e di scadenza se prevista);
- I riferimenti di Qgest, quale ente emittente;
- Il marchio dell'ente di Accreditamento (ove applicabile).

La validità del certificato di conformità è di norma stabilita in tre anni, a patto che tutte le verifiche di sorveglianza abbiano esito positivo. Durate differenti possono esser stabilite a seconda della tipologia di prodotto.

7.10 Interruzione dell'Iter di Certificazione

Trascorsi dodici mesi dall'accettazione della domanda, senza che il richiedente abbia potuto dimostrare eventualmente anche in più audit di certificazione o integrativi la conformità alla norma, l'iter verrà interrotto ed il contratto con l'Organizzazione verrà annullato. Nel caso di mancato rilascio della Certificazione sono comunicate all'Organizzazione le motivazioni ed è indicato il tempo minimo ritenuto necessario prima di poter procedere ad un riesame della domanda.

7.11 Omissione di attività

Nell'iter di valutazione **Q**gest può fare affidamento su una certificazione che essa ha già in precedenza rilasciato allo stesso richiedente o ad altri richiedenti (ad es. nel caso di un richiedente che abbia un accordo con un fabbricante per uno stesso prodotto già certificato da **Q**gest). In questo caso, nell'iter è possibile omettere alcune fasi della procedura di verifica. Tale circostanza è chiarita al richiedente in sede di offerta di certificazione.

8. Mantenimento della Certificazione

8.1 Sorveglianza presso l'Organizzazione

Nel periodo di validità del certificato, **Q**gest effettua un'attività di sorveglianza – se è richiesta dallo specifico schema - allo scopo di valutare la permanenza delle condizioni che hanno consentito la conferma iniziale della conformità.

L'attività viene svolta presso l'Organizzazione con la frequenza concordata in sede di contratto iniziale e secondo il piano definito dopo l'audit iniziale. Sono oggetto di verifica il rispetto sia dei requisiti tecnici e di certificazione sia gli aspetti del sistema di gestione e in particolare:

- la gestione dei reclami inerenti il prodotto oggetto di certificazione,
- l'utilizzo del logo di certificazione sul prodotto e sulla documentazione correlata.

Se previsto dallo schema specifico di certificazione, **Q**gest effettua anche una sorveglianza sul mercato.

Gli audit vengono svolti e documentati analogamente a quelli per la certificazione iniziale e allo stesso modo sono gestiti i casi di non conformità.

Qgest potrà eseguire le attività di sorveglianza presso i siti dell'organizzazione, anche mediante mistery audit pianificati ed eseguiti secondo le linee guida UNI/TS 11312.

UNI CEI EN ISO/IEC 17065

REG-06			
Ed. 1	rev. 01	02.12.2024	

8.2 Audit supplementari

Può essere pianificata da **Q**Gest una Verifica Ispettiva supplementare/straordinaria (A-STR), in caso di:

- 1. presenza di non conformità rilevate nel corso di VI di certificazione/mantenimento il cui trattamento non fornisce fiducia circa l'efficacia delle azioni correttive intraprese;
- 2. richiesta motivata del Direttore Tecnico;
- 3. segnalazioni/reclami ricevuti da QGest sull'Organizzazione o dall'Organizzazione stessa;
- 4. cambiamenti organizzativi/societari comunicati dall'Organizzazione a QGest;
- 5. richieste di estensione/riduzione della certificazione;
- 6. procedimenti di sospensione/ revoca della certificazione;
- 7. riallineamento delle pratiche di certificazione a seguito di rilievi fatti a QGest da parte dell'ente di accreditamento;
- 8. a valle di una estensione, in presenza di un numero significativo di rilievi classificati come N.C.;
- 9. altri casi rilevanti e motivati.

Le eventuali NC sono registrate e trattate come nel caso della verifica iniziale. Se previsti dallo schema specifico, audit supplementari possono essere anche non preannunciati o con breve preavviso.

8.3 Audit da remoto

Per circostanze eccezionali dovute a cause di "forza maggiore" e/o su motivata richiesta da parte del cliente che impediscono il normale svolgimento dell'audit presso la sua sede, **Q**gest si riserva il diritto, previa valutazione della fattibilità e condivisione con il cliente, di effettuare la verifica da remoto o in modalità mista, utilizzando sistemi di Information Technology (IT).

Per le modalità di svolgimento si farà riferimento al documento IAF MD04 "Use of Information and Communication Technology (ICT) for Auditing/Assessment Purposes" ed alle procedure applicabili dettate dalle circolari Accredia emesse e successive, fatto salve eventuali indicazioni fornite dalle autorità competenti.

Anche in caso di audit da remoto, la condivisione di informazioni tra cliente e **Q**gest sarà soggetta alla politica di **Q**gest in materia di sicurezza delle informazioni.

9. Rinnovo della Certificazione

Ove applicabile, il certificato di conformità è rinnovato al suo scadere conformemente a quanto pattuito contrattualmente. Ciò avviene a seguito di un audit di rinnovo condotto come per la certificazione iniziale su tutti i requisiti previsti.

L'iter di rinnovo deve svolgersi entro il ciclo di certificazione esistente, con congruo anticipo rispetto alla scadenza dello stesso, in modo da disporre del tempo necessario per la gestione di eventuali Non Conformità.

Non possono essere consentite proroghe di validità del certificato oltre la data di scadenza indicata.

10. Validità del certificato

Il certificato ha la durata prevista dallo specifico schema. Il ciclo di certificazione inizia dalla data di delibera nel caso di prima certificazione, e dalla data della scadenza del precedente certificato per i rinnovi eseguiti entro i termini sopra citati in caso di rinnovo.

UNI CEI EN ISO/IEC 17065

REG-06		
Ed. 1	rev. 01	02.12.2024

Le estensioni del campo di applicazione non influenzano la data di scadenza del certificato.

Allo scadere del periodo di validità della certificazione, le Organizzazioni che non hanno completato la procedura di rinnovo perdono il diritto all'uso del logo/marchio di **Q**gest e a dichiarare la certificazione del proprio prodotto/servizio/processo.

11. Registro dei prodotti certificati

Ottenuta la certificazione, il nome del prodotto e del cliente sono inseriti in un apposito elenco, consultabile sul sito www.qgest.it, e, se richiesto per legge, in altri eventuali registri ufficiali, per il tempo in cui il certificato è valido.

12. Modifiche del campo di applicazione e delle norme

(Obbligo di comunicazione) L'organizzazione deve informare **Q**gest senza ritardi delle modifiche che possano influenzare la propria capacità di soddisfare i requisiti di certificazione e **Q**gest è tenuta a comunicare eventuali modifiche che riguardino i requisiti stessi.

Il cliente è tenuto a comunicare ogni variazione che possa riguardare lo status giuridico, le sedi, l'assetto organizzativo e dei processi, il sistema qualità, i documenti normativi di riferimento non che le specifiche tecniche del prodotto certificato.

Qgest è tenuta a valutare in anticipo ogni modifica segnalata decidendo al riguardo le azioni appropriate. Esse possono comprendere un audit supplementare (a spese del cliente), se le modifiche sono significative.

(Estensione o riduzione) Il campo di applicazione del certificato all'interno del periodo di validità può essere oggetto di estensione o riduzione su richiesta specifica dell'organizzazione. Spetta a Quest accettare o meno la richiesta, valutando le eventuali integrazioni contrattuali e la necessità di una verifica addizionale, combinata o meno con un audit già programmato. Le estensioni /riduzioni non influenzano la data di scadenza del certificato.

(Modifiche delle norme tecniche o di certificazione) In caso di variazioni significative delle norme di riferimento di un certificato o dei requisiti di certificazione/accreditamento, Qgest avverte per iscritto le organizzazioni dando le opportune istruzioni e il tempo sufficiente per l'adeguamento alla nuova normativa. Se il cliente non accetta tali modifiche può recedere il contratto nel rispetto delle condizioni indicate nel regolamento generale.

13. Sospensione, revoca e rinuncia della Certificazione

13.1 Sospensione del Certificato

Qgest ha il diritto di sospendere la validità del certificato nei seguenti casi:

- a) Se l'audit di sorveglianza rilevi non conformità che pregiudicano gravemente ed immediatamente le caratteristiche del prodotto certificato;
- **b)** Se a fronte di non conformità riscontrate in sorveglianza, il cliente non attui le azioni correttive richieste entro il tempo prestabilito;
- c) In caso di reclami, azioni legali, o per la mancata segnalazione dei provvedimenti amministrativi o giudiziari;
- **d)** Qualora il cliente non permetta di effettuare le verifiche periodiche, o quelle straordinarie richieste dal Comitato di Delibera, nei tempi previsti;

UNI CEI EN ISO/IEC 17065

REG-06			
Ed. 1	rev. 01	02.12.2024	

- e) Se il cliente non comunica in tempo utile a **Q**gest le modifiche significative della propria organizzazione o delle specifiche del prodotto;
- f) Qualora il cliente faccia un uso scorretto o ingannevole della certificazione Qgest;
- g) Qualora le attività di sorveglianza non siano state legittimamente svolte da Qgest a seguito di un'eccezione d'inadempimento, a causa del mancato pagamento delle tariffe di certificazione, comunicata da Qgest al Cliente ai sensi dell'articolo 1460 del codice civile;
- h) Qualora il cliente richieda formalmente la sospensione.

La sospensione è deliberata dal Comitato di Delibera, cui spetta di indicare la decorrenza, la durata (che non può superare i sei mesi) e l'oggetto specifico (potendo riguardare una parte solo del campo di applicazione) e le condizioni alle quali la validità del certificato può essere ripristinata. Il periodo di sospensione non modifica la scadenza del certificato. Durante il periodo di sospensione, l'organizzazione non può utilizzare il marchio/logo e dare pubblicità alla certificazione. Per quanto riguarda la gestione di eventuali prodotti a magazzino durante la sospensione, fare riferimento ai singoli regolamenti di schema. Spetta al cliente certificato intraprendere ogni azione atta al rispristino della conformità, dandone notizia a Qgest che ha diritto – a spese del cliente – di accertare tale ripristino anche con una verifica straordinaria.

13.2 Revoca del Certificato

La certificazione può essere revocata da **Q**gest in base alle seguenti condizioni:

- **a.** Se non siano state eliminate le cause che hanno provocato la sospensione del certificato, nei termini previsti;
- **b.** Per non conformità gravissime che pregiudicano oltre che le caratteristiche qualitative e di sicurezza del prodotto certificato, anche la stessa immagine di **Q**gest;
- **c.** Per mancato adeguamento, nei tempi comunicati da **Q**gest, ai requisiti richiesti per la certificazione;
- **d.** Fallimento o cessazione dell'attività del concessionario (**Q**gest non riceve alcuna comunicazione ma trovandosi impossibilitato ad effettuare le verifiche di sorveglianza o rinnovo programmate, dopo verifica tramite gli uffici preposti, provvede a ritirare il certificato facendone comunicazione alle autorità di notifica e altri OONN).

La decisione di revoca, su delibera conforme del Comitato di Delibera di **Q**gest, ha effetto dal giorno della comunicazione della delibera stessa.

Intervenuta la revoca di un certificato, la gestione degli eventuali prodotti a magazzino o sul mercato è oggetto delle disposizioni dei singoli regolamenti di schema.

13.3 Rinuncia al Certificato

Il cliente può rinunciare alla certificazione:

- Alla scadenza del periodo contrattualmente stabilito, dandone disdetta nel rispetto delle condizioni riportate nel regolamento generale;
- Nel caso di revisione non accettata delle regole Qgest di certificazione o dei requisiti di certificazione;
- In caso di cessazione dell'attività.

La rinuncia ha effetto dalla data della sua comunicazione.

UNI CEI EN ISO/IEC 17065

REG-06			
Ed. 1	rev. 01	02.12.2024	

13.4 Effetti della revoca e rinuncia

In caso di revoca e di rinuncia al certificato, **Q**gest provvede a cancellare il nome del cliente dal registro dei prodotti certificati e a ritirare il certificato dandone eventuale comunicazione, se dovuta, alle autorità amministrative.

Il cliente si obbliga a restituire il certificato originale, a non utilizzarne eventuali copie e ad eliminare da ogni documentazione tecnica e pubblicitaria ogni riferimento o simbolo alla certificazione annullata.

Le Regole particolari di schema possono prevedere disposizioni particolari per evitare la presenza sul mercato di prodotti che utilizzino il marchio anche a seguito di una revoca della certificazione.

Tali condizioni si applicano anche nel caso di certificati che, superata la data di scadenza, non siano stati rinnovati.

14. Uso del Certificato e del logo/marchio Qgest

Ottenuta la certificazione, l'Organizzazione può farvi riferimento nei propri documenti e nella comunicazione in modo coerente con il campo di applicazione del certificato, senza ambiguità o contenuti ingannevoli, e senza portare discredito a **Q**gest.

Se previsto dallo specifico schema, **Q**gest autorizza inoltre l'uso del proprio marchio (e, ove previsto, del marchio UNI) sul prodotto/processo/servizio stesso e nella sua presentazione, secondo le regole contenute nel presente Regolamento Generale, nei Regolamenti particolari di schema e nel REG-02 Uso del marchio Qgest.

15. Reclami e ricorsi

Qgest esamina e tratta sia i reclami ricevuti dai Clienti e relativi ai servizi resi da **Q**gest, sia quelli relativi a servizi e prodotti resi dai propri Clienti al mercato e agli utilizzatori.

Tutti i reclami che pervengono a **Q**gest, senza discriminazione alcuna, vengono presi in esame e gestiti da **Q**gest stessa (mai da personale esterno), che è l'unica responsabile delle decisioni eventualmente prese a riguardo. Nell'eventualità di segnalazioni verbali o telefoniche, chiunque riceva tale reclamo deve a richiedere al reclamante una formalizzazione scritta dello stesso.

Per quanto invece riguarda i ricorsi, possono essere presentati solo dall'Organizzazione che è stata poggetto della valutazione di conformità effettuata da **Q**gest, e vengono presi in considerazione solo per i seguenti casi:

- Respinta della richiesta di certificazione;
- Sospensione, ritiro ed annullamento della certificazione.

La gestione dei reclami e ricorsi è esplicitata nel REG-01 Regolamento Certificazione Qgest, consultabile e scaricabile dal sito www.qgest.it.

16. Rapporti con l'Ente di Accreditamento

Allo scopo di accertare che le modalità di valutazione adottate da **Q**gest siano conformi alle norme di riferimento, Accredia, Ente nazionale di Accreditamento, può richiedere:

- la partecipazione di suoi osservatori agli audit effettuati da Qgest;
- l'effettuazione di visite presso l'Organizzazione certificata, direttamente attraverso l'uso di proprio personale.

UNI CEI EN ISO/IEC 17065

REG-06		
Ed. 1	rev. 01	02.12.2024

La partecipazione di osservatori agli audit e/o l'eventuale visita condotta direttamente attraverso l'uso di personale di Accredia, è preventivamente concordata tra **Q**gest e l'organizzazione cliente.

Qualora l'organizzazione con consenta la presenza del personale Accredia, la validità del certificato sarà sospesa per un periodo massimo di tre mesi. Dopo tale periodo, persistendo l'assenza del benestare allo svolgimento dell'attività dell'Ente di Accreditamento, la certificazione viene revocata.

Le modalità di accertamento utilizzate da Accredia sono riportate in appositi regolamenti, comunicazioni e circolari disponibili sul sito web.

17. Contenuti del Regolamento

All'interno dell'offerta **Q**gest specifica che il presente regolamento è a disposizione sul sito internet dell'organismo (www.qgest.it), allo scopo di permettere all'Organizzazione di conoscere quali siano i suoi diritti/doveri legati all'accettazione dell'offerta.

Oppure, su richiesta, sarà inviato a mezzo posta in formato cartaceo in modo da poterne prendere visione prima della domanda di certificazione o dell'accettazione dell'offerta.