

## Les activités récentes de la fédération

### N° 49

## 1 La fédération elle-même

Voici un point des informations transmises par notre fédération depuis notre bulletin n° 48 (donc en janvier 2021).

### 1.1 La fédération supporte le projet *EMPIR* sur les incertitudes de mesure

Ce projet (dit EMUE) fournit un ensemble complet d'exemples concrets illustrant comment les principes d'évaluation de l'incertitude des mesures peuvent soutenir les normes internationales. Il promeut l'évaluation de l'incertitude selon des guides reconnus au niveau international dans de vastes disciplines de mesure. Ce projet permettra d'alimenter concrètement 10 organismes de normalisation sur ce secteur essentiel au secteur essais. Plus d'information à l'adresse suivante : <http://empir.npl.co.uk/emue/>

### 1.2 Le board de janvier de la fédération

La fédération a tenu un board le 22 janvier à distance au travers de Teams. Nous avons :

- approuvé les comptes de 2020 et le budget 2021 ;
- définis les priorités du secrétariat pour l'année en ce qui concerne le suivi des travaux de la Commission ;
- fais le point sur les élections à venir lors de la prochaine assemblée générale, l'administrateur français se représente et se propose pour assurer la responsabilité de trésorier (le responsable actuel B Kroon ne se représentant pas) ;
- décidé de proposer à l'AG l'exclusion des deux associations nationales très en retard de leurs cotisations (Roumanie et Bulgarie) ;
- évoqué quelques thèmes possibles pour un Webinar à l'automne ;
- décider d'adopter MS Teams comme plateforme de communication au sein du board et du TCQA ;
- l'AG se tiendra à distance le 27 avril 2021, pour la réunion des associations nationales à l'automne une réunion physique n'est pas encore exclue.

### 1.3 Les évolutions de la politique européenne en matière de conformité

#### 1.3.1 Présidence portugaise

- La présidence portugaise de l'UE vise une relance équitale, verte et numérique ;
- La présidence portugaise s'est engagée à tout faire pour conclure les négociations sur la réforme de la PAC sans négliger la transition vers un système alimentaire plus durable ;
- L'accord sur la législation climatique européenne est une « grande priorité » pour le Portugal ;
- Le Portugal a l'intention de faire avancer les négociations sur le règlement sur les services numériques et celui sur les marchés numériques pendant sa présidence ;

#### 1.3.2 Économie circulaire

- De nouvelles règles européennes sont entrées en vigueur le 1er janvier, interdisant le transfert de déchets plastiques non triés vers des pays étrangers ;

•

### 1.3.3 Effet de serre

- Le prix des permis sur le marché du carbone de l'Union européenne a atteint des niveaux records, dès les premiers jours de l'année ;
- La majorité au Sénat US issue des dernières élections va permettre des avancées sur le réchauffement climatique par l'administration Biden
- Des « points de basculement » positifs dans l'adoption des véhicules électriques et la décarbonisation de la production d'électricité pourraient déclencher une transition mondiale vers une économie climatiquement neutre, selon les scientifiques ;
- BREXIT : de nombreuses questions restent en suspens quant à la manière dont le Royaume-Uni s'alignera sur l'Europe en matière de politique climatique, et en particulier sur le système d'échange de quotas d'émission ;
- Le gaz, c'est fini, déclare le directeur de la banque européenne d'investissement, ajoutant que l'Europe doit reconnaître que son avenir ne réside plus dans les combustibles fossiles (y compris le gaz)
- Biden ramène les USA au sein de l'accord climatique américain de Paris quelques heures après sa prestation de serment ;
- Joe Biden a ordonné aux agences américaines de revoir à la hausse les normes d'efficacité énergétique
- Joe Biden a temporairement suspendu l'octroi de permis pour le pétrole et le gaz sur les terres et les eaux fédérales dans le cadre d'une série de décrets visant à lutter contre le changement climatique et à freiner l'industrie américaine des combustibles fossiles.

### 1.3.4 Industrie

- 20 % des enregistrements de produits chimiques au Royaume-Uni risquent d'être révoqués après Brexit au 31 mars 2021.

### 1.3.5 Médical et santé

- l'Agence européenne des médicaments a donné son feu vert au vaccin COVID-19 de Moderna après celui de Pfizer
- La pandémie COVID-19 a considérablement entravé la capacité des laboratoires à se déplacer et à mener des activités sur place. Ceci a privilégié les outils à distance ; il faut être vigilant pour préserver la confiance du marché et des consommateurs face à ces pratiques ;

### 1.3.6 Cybersécurité et informatique

- Nokia sélectionnée pour le projet fédéral américain de cybersécurité 5 G.
- L'industrie de la cybersécurité est confrontée à un défi en 2021, alors que les attaques se multiplient.
- La Commission a lancé une consultation publique sur une nouvelle taxe numérique, affirmant vouloir garantir une taxation équitable pour l'économie numérique, tout en contribuant à la relance de l'Europe.

### 1.3.7 Commerce

- L'UE et la Chine sont parvenues à un accord sur les investissements ;
- Le projet d'accord avec l'Afrique est en panne, notamment du fait de la situation sanitaire ;
- Le déficit commercial américain atteint son plus haut niveau depuis plus de 14 ans ;
- Le ministre américain au Commerce a déclaré que les droits de douane de 25 % sur les importations de produits français (en représailles à notre taxe sur le numérique), qui devaient entrer en vigueur début janvier, seraient suspendus indéfiniment.
- Le Royaume-Uni va tenter d'ajouter de nouvelles dispositions sur le changement climatique et les normes environnementales dans les négociations commerciales américaines afin de courtiser le nouveau président Joe Biden ;
- L'UE se félicite du retour des États-Unis de Biden à un "ordre international fondé sur des règles" ;

### 1.3.8 Agriculture

- La Commission européenne a publié une communication et des recommandations aux États membres de l'UE afin de les aider à élaborer leurs plans stratégiques pour la politique agricole commune (PAC),
- La Commission en désaccord avec le Parlement sur les autorisations de cultures OGM (le Parlement est beaucoup plus réservé sur cette technologie)

## 2 Les instances d'accréditation

### 2.1 Actions communes à IAF & ILAC

#### 2.1.1 Le cadre de coopération

L'ILAC (secteur essais) et l'IAF (secteur certification) coopèrent depuis 2001 pour améliorer l'alignement de leurs programmes de travail, ce qui contribue à l'efficacité et à l'efficience des deux organisations, de leurs membres mutuels et à l'apport de valeur à leurs parties prenantes.

Des travaux pour une fusion sont très avancés de façon à créer une seule organisation internationale pour l'accréditation.

#### 2.1.2 Document conjoint approuvé

- Le document de l'IAF/ILAC sur les évaluations par les pairs en cas de pandémie COVID-19 a été approuvé avec 90 membres en faveur, 1 contre et 6 abstentions.

### 2.2 IAF

#### 2.2.1 Base de données des certifications accréditées

- L'IAF recherche des candidats pour le poste de président du comité de gestion de la base de données de l'IAF pour 2021 - 2022.

#### 2.2.2 Audit à distance

IAF s'est fait l'écho des travaux du groupe des pratiques d'audit ISO 9001 (APG) qui a publié un nouveau document, "Auditing Digital Processes". Il a également révisé et développé le document sur "l'utilisation efficace de la norme ISO 19011"

### 2.3 ILAC

#### 2.3.1 Un webinar

L'ILAC largement informé de l'organisation d'un séminaire web UICPA/CITAC "Métrologie, qualité et chimométrie - corrélation des résultats d'essais et influence du bilan de masse sur l'évaluation de la conformité".

#### 2.3.2 Une publication sur les incertitudes

La dernière version de l'ILAC G17:01/2021 : directives de l'ILAC sur l'incertitude des mesures dans les essais a été publiée et est disponible sur <https://ilac.org/publications-and-resources/ilac-guidance-series/>

Ce document fournit des orientations pour l'évaluation de l'incertitude de mesure dans les essais afin de répondre aux attentes des clauses pertinentes de la norme ISO/CEI 17025:2017

### 2.4 EA

#### 2.4.1 Brexit

- UKAS va rester membre d'EA selon des modalités précises encore à ajuster

#### 2.4.2 Nouvelle gouvernance

- un conseil exécutif (ExB) a été créé, un résumé et l'ordre du jour des réunions de l'ExB seront diffusés aux membres et aux parties prenantes

### 2.4.3 Projets de publications

Le Comité des laboratoires de l'EA finalise les projets révisés suivants, avant de les soumettre pour la deuxième série de commentaires :

- l'EA-4/17 description des portées d'accréditation des laboratoires médicaux ;
- EA-4/18 sur le niveau et la fréquence de la participation aux essais d'aptitude

### 2.4.4 Publications révisées

- EA-INF/02 : Personnes-ressources des membres titulaires et associés de l'EA, des parties prenantes reconnues et des observateurs ;
- EA-INF/01 : Liste des publications et documents internationaux de l'EA
- EA-1/17 A : Règlement intérieur de l'EA

### 2.4.5 Cybersécurité

EA introduit la certification (par un organisme accrédité) comme moyen de démontrer la conformité aux exigences de protection des données. Alors que l'évaluation de la sécurité est un domaine assez technique, la certification a pour but d'informer et de rassurer les acheteurs et les utilisateurs sur les propriétés de sécurité des produits et services TIC qu'ils achètent ou utilisent.

## 3 L'actualité en normalisation

### 3.1 ISO

#### 3.1.1 Une éventuelle extension d'une norme

- Un changement de portée de la norme ISO/IEC 17 030 évaluation de la conformité - exigences générales pour les marques de conformité tierces est envisagée. La proposition vise à élargir le champ d'application pour inclure les marques de conformité de première et deuxième parties en plus des marques de tierces parties.

#### 3.1.2 Validation de méthodes en alimentation

- Publication de l'[ISO 16140-3](#), *microbiologie de la chaîne alimentaire — validation des méthodes — Partie 3 : Protocole pour la vérification dans un seul laboratoire de méthodes de référence et de méthodes alternatives validées*, qui définit les procédures et les critères d'acceptation pour la mise en œuvre de méthodes d'analyse en laboratoire.

#### 3.1.3 Consultation sur la révision éventuelle de certaines normes

La consultation pour la révision systématique des normes suivantes est ouverte jusqu'au 4 juin 2021. Le titre principal de ces normes est : évaluation de la conformité — exigences pour les organismes procédant à l'audit et à la certification de systèmes de management :

- ISO/IEC 17021-2 : 2016,
- ISO/IEC 17021-3 : 2017
- ISO/IEC TS 17021-10 : 2018
- ISO/IEC TS 17021-11 : 2018
- ISO/IEC TS 17021-4 : 2013 (vers 2)
- ISO/IEC TS 17021-5 : 2014 (vers 2)
- ISO/IEC TS 17021-6 : 2014 (vers 2)
- ISO/IEC TS 17021-7 : 2014 (vers 2)
- ISO/IEC TS 17021-9 : 2016

#### 3.1.4 L'ISO face au virus

- Le site de l'ISO met à disposition gratuitement des normes dans le cadre de la lutte contre le virus
- les experts du comité technique de l'ISO pour les laboratoires de biologie médicale s'emploient actuellement à élaborer des lignes directrices internationales sur les meilleures

pratiques à l'appui des laboratoires. Cela débouchera sur la future spécification technique [ISO/TS 5798](#),

- un projet de nouvelle norme pour les appareils respiratoires est élaboré par le sous-comité SC 3, *appareils respiratoires et équipements connexes utilisés pour les soins aux patients*, du comité technique [ISO/TC 121](#),

### **3.2 Les travaux du CASCO**

Rappel : le CASCO est le comité de l'ISO qui traite des questions d'évaluation de la conformité.

#### **3.2.1 Les normes en cours d'élaboration**

- ISO/IEC AWI TS 17021-13 évaluation de la conformité — exigences pour les organismes procédant à l'audit et à la certification des systèmes de management de la compliance — partie 13 (stade 20 nouveau projet enregistré au programme de travail)
- ISO/IEC DIS 17 030 évaluation de la conformité — exigences générales pour les marques de conformité par tierce partie (stade 40 DIS enregistré avant enquête)
- ISO/IEC CD 17 043 évaluation de la conformité — exigences générales concernant les essais d'aptitude (stade 30,99 CD approuvé pour enregistrement comme DIS)
- ISO/IEC CD 17 060 évaluation de la conformité — Code de bonne pratique (stade 30,99 CD approuvé pour enregistrement comme DIS)

N. B. Les stades évoqués ci-dessus font référence au système international harmonisé d'indicatif de stades pour l'élaboration des normes défini par l'ISO