

IAF、IAF/ILAC 又は ILAC のそれぞれの取決めによりカバーされているものあるいは近い将来カバーされるべく計画されているもの

## 序文

本文書は、適合性評価関係者が、認定機関が実施する活動（したがって、適合性評価機関は実施しない活動）とその他の機関の活動を、明確に区別できるようにするために、認定の分野を定義する。

本文書では ISO/IEC 17000 の定義が適用される。

## ISO/IEC 17000

### 5.6 認定

**適合性評価機関(2.5)に関し、特定の適合性評価業務を行う能力を公式に実証したことを伝える第三者証明(5.2)**

### 2.5 適合性評価機関

適合性評価サービスを実施する機関。

**備考 認定機関(2.6)は、適合性評価機関ではない。**

### 2.1 適合性評価

**製品(3.3)、プロセス、システム、要員又は機関に関する規定要求事項(3.1)が満たされていることの実証。**

**備考1. 適合性評価の分野には、この規格の他の項目において定義されている活動、例えば、試験(4.2)、検査(4.3)及び認証(5.5)、並びに適合性評価機関(2.5)の認定(5.6)が含まれる。**

**備考2. この規格における“適合性評価の対象”又は“対象”という表現は、適合性評価が適用される個別の材料、製品、据付け、プロセス、システム、要員又は機関の全体を包括するために使用される。なお、サービスは製品の定義に含まれている(3.3の備考1.参照)。**

## IAF、IAF/ILAC 又は ILAC のそれぞれの取決めによりカバーされているものあるいは近い将来カバーされるべく計画されているもの

下記の規格・規范文書は、ILAC 及び IAF のメンバーが、国際的な取決めの下で、認定の枠組みの中で使用中、あるいは近い将来使用する計画になっているものである。これらは IAF/ILAC により適宜改定される可能性がある。

- 1.1 ISO/IEC ガイド 65 - 製品認証機関に対する一般要求事項（将来 ISO/IEC 17065 となる）。
- 1.2 ISO/IEC 17020 - 検査を実施する各種機関の運営に関する一般要求事項。
- 1.3 ISO/IEC 17021 - 適合性評価 - マネジメントシステムの審査及び認証を提供する機関に対する要求事項。
- 1.4 ISO/IEC 17024 - 適合性評価 - 要員の認証を実施する機関に対する一般要求事項。
- 1.5 ISO/IEC 17025 - 試験所及び校正機関の能力に関する一般要求事項。
- 1.6 ISO 15189 - 臨床検査室 - 質と適合能力に対する特定要求事項。
- 1.7 ISO/IEC 17043 - 適合性評価 - 技能試験のための一般要求事項（ISO/IEC 17025 との組み合わせによる）。
- 1.8 ISO ガイド 34 - 標準物質生産者の能力に関する一般要求事項（ISO/IEC 17025 との組み合わせによる）。
- 1.9 ISO 15195 - 臨床検査医学 - 基準検査室に対する要求事項（ISO/IEC 17025 との組み合わせによる）。