

PROGRAMME D'ACCREDITATION DES LABORATOIRES D'ESSAIS ET D'ÉTALONNAGE (PAL)

Portée d'accréditation

Entité juridique accréditée :	Agence de la santé publique du Canada
Nom de l'emplacement ou dénomination commerciale (s'il y a lieu) :	Laboratoire national de microbiologie
Nom de la personne-ressource :	Tamara Kruk
Adresse :	745, avenue Logan, Winnipeg (Manitoba) R3E 3L5
Téléphone :	204 789-7623
Télécopieur :	204 789-7039
Site Web	Guide des services – RCISP (canada.ca)
Courriel :	nml.qo-bq.lnm@phac-aspc.gc.ca

Pour veiller au respect de la Loi sur les langues officielles, le Conseil canadien des normes (CCN) a traduit de l'anglais au français du contenu exclusif lorsque celui-ci n'était pas offert en français. En cas de divergences entre les versions anglaise et française, la version anglaise du document prévaut.

N° de dossier du CCN	151038
Norme(s) d'accréditation	ISO/IEC 17043:2010
Domaines d'essai	Autre – Sérologie Autre – Quantification moléculaire Autre – Élaboration d'épreuves et diagnostic - microbiologie médico-légale
Domaines de spécialité de programme	Fournisseurs de services d'essais d'aptitude
Accréditation initiale	2016-09-27
Accréditation la plus récente	2022-10-26
Accréditation valide jusqu'au	2024-09-27

Note: This scope of accreditation is also available in English as a separately issued document.

Remarque: La présente portée d'accréditation existe également en anglais. La version anglaise est publiée séparément.

PARAMÈTRES DES ESSAIS D'APTITUDE POUR LESQUELS LE FOURNISSEUR EST ACCRÉDITÉ

Nom du programme d'EA	Type d'objets pouvant être soumis aux essais d'aptitude (EA)	Mesurande / caractéristique (agent pathogène)	Code de programme
Programme d'évaluation de la qualité de la sérologie du VIH	Plasma/sérum	Virus de l'immunodéficience humaine (VIH) : anticorps du VIH-1/VIH-2 et/ou antigène p24 du VIH-1	HIVSER ¹
Programme d'évaluation de la qualité de la sérologie du VTLH	Plasma/sérum	Virus T-lymphotrope humain (VTLH) : anticorps du VTLH-1 et du VTLH-II	HTLVSER ¹
Programme d'évaluation de la qualité de la mesure de la charge virale du VIH	Plasma	Virus de l'immunodéficience humaine (VIH) : charge virale du VIH-1	HIVVL ²
Panel de vérification de la compétence pour la détection des agents biologiques à cote de sécurité élevée (ABSEs), RCLI	ABSEs	Agents bactériens viables ou non viables considérés comme des ABSE, et leurs souches bactériennes proches	BADD-QA-004/-005 ³⁴

Nombre d'éléments inscrits dans la portée : 4

Notes

¹ Évaluations qualitatives fondées sur l'interprétation finale de la sérologie du VIH/VTLH avec résultats des essais à l'appui. L'incertitude n'est pas applicable.

² Valeurs attribuées par consensus. L'incertitude est applicable.

³ Évaluations qualitatives fondées sur la présence/l'absence de l'agent biologique.

⁴ Les travaux associés à ce programme d'essais d'aptitude sont exécutés au 1015, rue Arlington, Winnipeg (Manitoba) R3E 3R2.

Le panel de vérification de la compétence pour la détection des agents biologiques à cote de sécurité élevée (ABSEs) opère sous une portée flexible. Le fournisseur de services d'EA conserve une liste de contrôle des types d'objets pouvant être soumis aux EA mesurés et exploités en vertu de ce programme d'EA, laquelle est disponible sur demande.

ISO/IEC 17043:2010 – Évaluation de la conformité – Exigences générales concernant les essais d'aptitude

RCLI : Réseau canadien de laboratoires d'intervention

Ce laboratoire est accrédité par le Conseil canadien des normes dans le cadre du programme d'accréditation des prestataires de services d'essais d'aptitude.

Le présent document fait partie du certificat d'accréditation délivré par le Conseil canadien des normes (CCN). La version originale est affichée dans le répertoire des laboratoires titulaires de l'accréditation du CCN sur le site Web du CCN au www.ccn.ca.

Elias Rafoul
Vice-président, Services d'accréditation
Date de publication : 2022-10-27