



КУРС ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ:

ПРАКТИЧЕСКАЯ РЕАЛИЗАЦИЯ ТРЕБОВАНИЙ КРИТЕРИЕВ АККРЕДИТАЦИИ И СТАНДАРТА ГОСТ ISO/IEC 17025-2019. СОЗДАНИЕ, ВНЕДРЕНИЕ И ПОДДЕРЖАНИЕ ФУНКЦИОНИРОВАНИЯ СИСТЕМЫ МЕНЕДЖМЕНТА. ВОПРОСЫ ПРОХОЖДЕНИЯ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ КОМПЕТЕНТНОСТИ АККРЕДИТОВАННЫХ ИСПЫТАТЕЛЬНЫХ ЛАБОРАТОРИЙ

Цель реализации программы – повышение профессионального уровня в рамках имеющейся квалификации в сфере аккредитации испытательных лабораторий (центров) требованиям документов по стандартизации, критериям аккредитации, утверждённым уполномоченным органом Российской Федерации.

Кому может быть интересен курс: сотрудники испытательных лабораторий (центров)
Форма обучения: очная с применением дистанционных технологий.

Количество часов: 24 ак.ч.

Документ об окончании - удостоверение повышения квалификации.

Как начать обучение:

Оформите заявку на сайте <https://dporssp.ru/> или напишите на почту ano@dporssp.ru, так же вы можете позвонить по телефону +7 (495) 742-30-02; +7 (499) 394-26-42.

Программа курса:

- Обзор законодательства в сфере аккредитации (Постановления правительства РФ, приказы Минэкономразвития РФ) с учётом изменений и дополнений (в том числе новый стандарт ГОСТ ISO/IEC 17025-2019).
- Общие требования, предъявляемые к испытательным лабораториям в соответствии с требованиями документов по стандартизации и критериев аккредитации.
- Организация работ по аккредитации. Российская национальная система аккредитации.
- Проблемы соответствия аккредитованных лабораторий требованиям ГОСТ ISO/IEC 17025-2019.
- Критерии аккредитации в соответствии со структурой Приказа №707 и пояснения к ним.
- Внедрение системы менеджмента качества в деятельность испытательной лаборатории в соответствии с ГОСТ ISO/IEC 17025-2019.
- Требования к управлению документацией (управление внешней и внутренней документацией); Анализ запросов, заявок на подряд и контрактов; Приобретение услуг и запасов. Входной контроль; Управление работами по испытаниям и/или калибровке, не соответствующими установленным требованиям; Корректирующие и предупреждающие действия; Управление записями; Внутренние проверки (аудит); Анализ со стороны руководства; Управление персоналом; Управление помещениями и окружающей средой; Управление оборудованием, стандартные образцы; Выбор методик. Валидация методик.
- Реализация правил, предусматривающих требования к системе менеджмента качества лаборатории.
- Рассмотрение практических вопросов по формированию документов системы менеджмента испытательной лаборатории.