

Курс повышения квалификации Актуальные нормативные документы по подготовке испытательных лабораторий к аккредитации и проведению процедуры подтверждения компетентности (ФЗ № 412-ФЗ, ГОСТ ISO/IEC 17025, приказа Минэкономразвития № 707) Онлайн-трансляция- Москва

Актуальные нормативные документы по подготовке испытательных лабораторий к аккредитации и проведению процедуры подтверждения компетентности (ФЗ № 412-ФЗ, ГОСТ ISO/IEC 17025, приказа Минэкономразвития № 707)

Открытая дата

Программа курса позволит слушателям получить актуальную информацию о порядке прохождения процедуры аккредитации и подтверждения компетентности для испытательных лабораторий в соответствии с требованиями Федеральных законов № 412-ФЗ, ГОСТ ISO/IEC 17025, приказа Минэкономразвития от 26 октября 2020 года № 707 «Об утверждении критериев аккредитации и перечня документов, подтверждающих соответствие заявителя, аккредитованного лица критериям аккредитации» (с 01.01.2021 года) в Национальной системе аккредитации. Слушатели узнают о практической реализации ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 и Критериев аккредитации.

3 дня

24 академических часа

Удостоверение

Вид

Курс повышения квалификации

Есть вопросы? [Свяжитесь с нами](#) или позвоните по телефону (495) 698-63-64

Справка

Вид обучения

Курс повышения квалификации

Формат обучения

Онлайн-трансляция

Другие форматы обучения

Срок обучения

3 дня

Продолжительность обучения

24 часа

Дата и время

Открытая дата

Другие даты

Документы по окончании обучения

Образец Удостоверения о повышении квалификации Москва

Слушатели, успешно прошедшие итоговую аттестацию по программе обучения, получают Удостоверение о повышении квалификации в объеме 24 часов (в соответствии с лицензией на право ведения образовательной деятельности, выданной Департаментом образования и науки города Москвы).

Что входит в стоимость

Методический материал.

Описание

Для кого предназначен

Руководителей, менеджеров по качеству и специалистов испытательных лабораторий любого профиля в национальной системе аккредитации.

Цель обучения

Получить актуальные теоретические знания, практические умения и навыки, необходимые для разработки системы менеджмента качества лаборатории и поддержания её в рабочем состоянии в свете требований нового стандарта ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 для целей аккредитации испытательных лабораторий в Национальной системе аккредитации.

Программа

День 1.

Федеральный закон от 28 декабря 2013 г. № 412-ФЗ «Об аккредитации в национальной системе аккредитации» (с изменениями и дополнениями).

- Основные положения. Порядок прохождения процедуры аккредитации и подтверждение компетентности.
- Оформление заявлений и приложений к нему. Приказ МЭР от 16.08.2021 г. № 496.
- Область аккредитации. Приказ Росаккредитации от 25 января 2019 г. № 11 «Об утверждении методических рекомендаций по описанию области аккредитации испытательной лаборатории (центра)»
- Содержание программы выездной проверки соответствия (сравнительный анализ программы при аккредитации и при подтверждении компетентности).
- Сроки и порядок прохождения аккредитации и подтверждения компетентности. Постановление Правительства РФ от 26.11.2021 г. № 2050.
- Приказ МЭР от 28.01.2021 г. № 34 (Перечень нарушений, влекущих отказ в аккредитации/приостановление аккредитации).
- Отчетность о деятельности аккредитованных лабораторий (центров). Приказ МЭР от 24 октября 2020 г. № 704 (состав сведений от АЛ).
- Постановление Правительства РФ от 19 июня 2021 г. № 934 (правила принятия решения о признании недействительными отчетных документов).
- Приказ МЭР от 28 мая 2021 г. № 300 (Индикаторы риска).
- Кодекс Российской Федерации об административных правонарушениях.

День 2.

Нормативные документы и законодательные акты, устанавливающие требования к испытательным лабораториям.

- Критерии аккредитации.
- Приказ МЭР № 707 от 26.10.2020 г. «Об утверждении критериев аккредитации и перечня документов, подтверждающих

соответствие заявителя, аккредитованного лица критериям аккредитации.

Организация системы менеджмента качества испытательной лаборатории в соответствии требованиями критериев аккредитации и ГОСТ ISO/IEC 17025-2019.

- Общие требования стандарта ГОСТ ISO/IEC 17025-2019, предъявляемые к испытательным лабораториям.
- Понятия о беспристрастности (ГОСТ Р 54294-2010/ISO/PAS/17001:2005 Оценка соответствия. Беспристрастность. Принципы и требования) и конфиденциальности ГОСТ Р 54296-2010/ISO/PAS 17002:2004 Оценка соответствия. Конфиденциальность. Принципы и требования.
- Требования к структуре.

Требования к ресурсам.

- Управление персоналом. Правила допуска к проведению испытаний.
- Обеспечение компетентности персонала.
- Контроль за персоналом и обучение персонала.

Управление помещениями и контроль параметров окружающей среды.

- Требования к помещениям.
- Периодичность контроля и правила регистрации результатов контроля.
- Подтверждение права владения и пользования помещениями.

Управление оборудованием.

- Понятие оборудования в испытательной лаборатории.
- Обеспечение метрологической прослеживаемости измерений в соответствии с требованиями Федерального закона № 102-ФЗ Об обеспечении единства измерений.

Р 50.1.108-2016 Политика ИЛАК по прослеживаемости результатов измерений утвержденный и введенный в действие приказом Росстандарта от 12 октября 2016 г. № 1387-ст Об утверждении рекомендаций по стандартизации Российской Федерации.

- Техническое обслуживание и дополнительные требования к контролю оборудования.
- Требования к реактивам, стандартным образцам и расходным материалам.

Продукция и услуги, предоставляемые внешними поставщиками.

- Правила входного контроля продукции и услуг. Требования к поставщикам, оценка поставщиков. Входной контроль.

Требования к процессу.

- Рассмотрение и согласование запросов и заявок.
- Документы и записи.

Выбор, валидация и верификация методик.

- Выбор методик.
- Понятие валидации, верификации и аттестации.
- Оформление записей по верификации и валидации методик.
- Оценивание неопределённости измерений.

Отбор образцов, обращение с образцами.

- Акты отбора образцов.
- Проведение испытаний. Технические записи.

День 3.

Обеспечение достоверности результатов испытаний.

- Организация и порядок проведения внутреннего и внешнего контроля.
- Межлабораторное сличение, проверка квалификации. Правила планирования и анализа результатов.
- Политика Росаккредитации в отношении проверки квалификации путем проведения межлабораторных сличительных (сравнительных) испытаний.
- ВнутрILAбораторное сличение.

- Оперативный контроль и контроль стабильности. Образцы для контроля.
- Правила планирования и анализа результатов.
- Нормативные документы, применяемые при лабораторном контроле качества.

Представление отчётов о результатах. Общие требования.

- Специальные требования к отчётам о результатах.
- Представление заключений о соответствии. Правила принятия решения.
- Представление мнений и интерпретаций.
- Правила внесения изменений в отчёты о результатах.
- Порядок отчётности аккредитованных лиц в соответствии с требованиями законодательства РФ.
- Ответственность за достоверность результатов испытаний.

ГОСТ Р 58973-2020 Оценка соответствия. Правила к оформлению протоколов испытаний.

Претензии. Управление несоответствующей работой.

Корректирующие мероприятия.

- Оценка значимости несоответствий. Ведение записей.
- Ответственность за возобновление работ по испытаниям.
- Коррекция и корректирующие действия.
- Порядок действий, ведение записей.

Управление данными и информацией. Лабораторные менеджмент системы.

Требования к системе менеджмента.

- Общие положения. Вариант А и вариант В системы менеджмента.
- Политика в области качества.
- Документация системы менеджмента.

Управление документацией и записями.

- Состав документации испытательной лаборатории.
- Правила ознакомления с документами. Утверждение и регистрация документов. Периодичность актуализации.
- Правила резервного копирования/восстановления документов и записей.
- Организация архивного хранения документов.

Управление рисками и возможностями. Улучшения.

- Идентификация и анализ рисков и возможностей.
- Способы воздействия на риски.
- Мониторинг и пересмотр.

Внутренние аудиты. Стандарт ГОСТ Р ИСО 19011-2021 Руководящие указания по аудиту систем менеджмента.

- Понятие аудита. Термины и определения. Цели аудита. Классификация аудитов, особенности достоинства и недостатки. Объекты аудитов. Методы аудита.
- Планирование аудитов. Формирование аудиторской группы.
- Проведение аудита. Сбор информации. Градация несоответствий.
- Подготовка отчета по аудиту. Документы и записи по внутренним аудитам.

Анализ со стороны руководства.

- Входные данные для анализа СМК.
- Подготовка отчёта.
- Выходные данные по результатам анализа СМК.

Спикеры

Спикер

Эксперты Росаккредитации по аккредитации испытательных лабораторий (центров).