

Аккредитация в национальной системе аккредитации и подтверждение компетентности. ФЗ-412, Приказ МЭР №707 от 26.10.2020, ГОСТ ISO/IEC 17025-2019

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.

Дата проведения: Открытая дата

Вид обучения: Курс повышения квалификации

Формат обучения: Дневной

Срок обучения: 3 дня

Продолжительность обучения: 24 часа

Для участников предусмотрено:

Методический материал, кофе-паузы.

Документ по окончании обучения: По итогам обучения 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).

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.

Это мероприятие можно заказать в корпоративном формате (обучение сотрудников одной компании).

Программа обучения

День-1.

Федеральный закон «Об-аккредитации в-национальной системе аккредитации». Основные понятия, цели, принципы. Участники национальной системы аккредитации. Порядок проведения аккредитации лабораторий и-подтверждение компетентности

в соответствии с-ФЗ №-412 от-28.12.2013 «Об-аккредитации в-национальной системе аккредитации».

- Приказ МЭР №-707 от-26.10.2020. «Об-утверждении критериев аккредитации и-перечня документов, подтверждающих соответствие заявителя, аккредитованного лица критериям аккредитации».
- Порядок подготовки к-аккредитации и-подтверждению компетентности-ПК (сходства и-различия). Одновременное прохождение процедуры подтверждения компетентности с-расширением области аккредитации, изменением места осуществления деятельности.
- Область аккредитации. Оформление в-соответствии с-«Методическими рекомендациями по-описанию области аккредитации испытательной лаборатории (центра)» утвержденные приказом Федеральной службы по-аккредитации от-25.01.2019. №-11.
- Отчетность о-деятельности аккредитованных лабораторий (центров). Приказ МЭР от-24-октября 2020-г. №-704 «Об-утверждении положения о-составе сведений о-результатах деятельности аккредитованных лиц, об-изменениях состава их-работников и-о-компетентности этих работников, об-изменениях технической оснащенности, представляемых аккредитованными лицами в-Федеральную службу по-аккредитации, порядке и-сроках представления аккредитованными лицами таких сведений в-Федеральную службу по-аккредитации».
- Результаты прохождения ПК. Действия лаборатории при отрицательных результатах ПК. Федеральный государственный контроль за-деятельностью аккредитованных лиц. Кодекс Российской Федерации об-административных правонарушениях.

День-2.

Разработка процедур СМК в-соответствии с-требованиями Критериев аккредитации и-ГОСТ ISO/IEC 17025-2019.

- Современные требования к-менеджменту испытательной лаборатории и-соблюдение в-деятельности лаборатории Критериев аккредитации (Критерии аккредитации, Приказ МЭР №-707). Система менеджмента качества лаборатории. Принципы разработки системы. Оформление Руководства по-качеству согласно ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 и-п.-26.1. Критериев аккредитации. Область применения системы менеджмента качества.
- Политика в-области качества (п.-8.2, ГОСТ ISO/IEC 17025-2019).
- Требования к-внутренней организации деятельности лаборатории, в-том числе система обеспечения беспристрастности и-конфиденциальности (п.-4, 5-ГОСТ ISO/IEC 17025-2019. ГОСТ Р-54294-2010/ISO/PAS/17001:2005 «Оценка соответствия. Беспристрастность. Принципы и-требования», ГОСТ Р-54296-2010/ISO/PAS 17002:2004 «Оценка соответствия. Конфиденциальность. Принципы и-требования»).
- Требования к-персоналу лаборатории (п.-24.1.-24.3. Критериев аккредитации, п.-6.2-ГОСТ ISO/IEC 17025-2019). Процедура управления персоналом.
- Требования к-материально-техническим ресурсам, соблюдение права владения и-пользования помещениями. Управление оборудованием, реактивами, расходными материалами и-стандартными образцами (п.-24.4. Критериев аккредитации, п.6.3.-6.4. ГОСТ ISO/IEC 17025-2019).
- Прослеживаемость измерений. Р-50.1.108-2016. «Политика ИЛАК по-прослеживаемости результатов измерений» утвержденный и-введенный в-действие приказом Росстандарта от-12-октября 2016-г. Понятие метрологической прослеживаемости (п.-6.5. ГОСТ ISO/IEC 17025-2019).
- Закупки ресурсов и-услуг. Правила привлечения лабораторией юридических лиц и-индивидуальных предпринимателей, в-целях выполнения отдельных работ по-исследованиям (испытаниям) и-измерениям. Заключение субподрядов на-проведение испытаний (п.-6.6. ГОСТ ISO/IEC 17025-2019).
- Анализ и-согласование заявок (п.-7.1. ГОСТ ISO/IEC 17025-2019).
- Правила выбора и-использования методик исследований, соответствующих области деятельности лаборатории (п.-24.5. Критериев аккредитации, п.-7.2. ГОСТ ISO/IEC 17025-2019).
- Оценивание неопределённости результатов измерений (п.-7.6. ГОСТ ISO/IEC 17025-2019). Р-50.1.109-2016 «Политика ИЛАК в-отношении неопределённости при калибровках» утвержденный и-введенный в-действие приказом Росстандарта от-12-октября 2016-г.
- Отбор образцов и-правила обращения с-объектами исследований (п.-7.3., 7.4. ГОСТ ISO/IEC 17025-2019). Документы и-записи.
- Система управления документацией и-записями (п.-24.5, 24.6. Критериев аккредитации, п.-7.5., п.-8.2.-8.4. ГОСТ ISO/IEC 17025-2019). Система хранения и-архивирования документов (п.-23.6-б) в) Критериев аккредитации).
- Правила учета и-документирования результатов исследований (испытаний) и-измерений (п.-7.8. ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 и-ГОСТ Р-58973-2020 «Правила к-оформлению протоколов испытаний»). Правила применения изображения знака национальной системы аккредитации (п.-26.1. Критериев аккредитации). Правило принятия решения при формировании заключения о-соответствии.

Цели и-задачи контроля качества в-лаборатории.

- Организация внутреннего контроля качества в-лаборатории. Общие принципы внутрилабораторного контроля качества. Наличие и-описание процедуры управления качеством результатов исследований (п.-7.7. ГОСТ ISO/IEC 17025-2019). Планирование ВЛК, регистрация и-анализ результатов, контроль эффективности проведения ВЛК. Виды контроля.
- Организация Межлабораторных сличительных испытаний, проверка квалификации. Наличие и-описание процедуры, в-том числе планирование участия в-МСИ и-анализ результатов (п.-7.7. ГОСТ ISO/IEC 17025-2019). Межлабораторные сличительные (сравнительные) испытания. Проверка квалификации.
- «Политика Росаккредитации в-отношении проверки квалификации путем проведения межлабораторных сличительных (сравнительных) испытаний». Составление плана МСИ. Отчетность по-результатам участия в-МСИ.
- Правила осуществления корректирующих мероприятий по-результатам участия в-межлабораторных сличительных испытаниях.

День-3.

Внутренний контроль и-анализ системы менеджмента качества.

- Механизм внутреннего контроля соблюдения требований системы менеджмента качества, в-том числе управление рисками и-возможностями, внутренние аудиты и-анализ системы менеджмента качества, а-также работы, выполненные с-нарушением установленных требований, корректирующие мероприятия (п.-7.10., 8.5.-8.9. ГОСТ ISO/IEC 17025-2019).
- Требования ГОСТ Р-ИСО 19011-2021 «Руководящие указания по-аудиту систем менеджмента».

Объекты аудита в-испытательной лаборатории.

Требования к-аудиторам.

Разработка программы аудита.

План аудита.

Участники аудита.

Проведение аудита. Сбор и-верификация информации.

Документы и-записи по-аудитам.

Коррекция и-корректирующие действия.

- Анализ со-стороны руководства.

Сбор информации.

Составление отчета по-результатам анализа со-стороны руководства.

Преподаватели

ПРЕПОДАВАТЕЛЬ

Действующий эксперт Росаккредитации.