

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

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: Онлайн-трансляция

Срок обучения: 3 дня

Продолжительность обучения: 24 часа

Для участников предусмотрено:

Методический материал.

Документ по окончании 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 от-28-декабря 2013-г. N-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-28.01.2021г. №-34-(Перечень нарушений, влекущих отказ в-аккредитации/приостановление аккредитации).
- Отчетность о-деятельности аккредитованных лабораторий (центров). Приказ МЭР от-24-октября 2020г. №-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.
- Внутрिलाбораторное 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 аудиты. 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.

Преподаватели

ПРЕПОДАВАТЕЛЬ

Эксперты Росаккредитации по аккредитации испытательных лабораторий (центров).