

Современные требования к испытательным лабораториям, аккредитованным в национальной системе аккредитации в соответствии с требованиями ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 и критериями аккредитации

Программа курса позволит слушателям получить актуальную информацию о порядке прохождения процедуры аккредитации и подтверждения компетентности для испытательных лабораторий в соответствии с требованиями законодательства РФ в Национальной системе аккредитации. Слушатели узнают о практической реализации ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 и критериев аккредитации, особенностях осуществления аккредитации в национальной системе аккредитации в 2022-2023 годах в соответствии с ПП № 353 от 12.03.2022, ПП № 1118 от 22.03.2022, ПП № 1589 от 12.09.2022.

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: 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 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).

Отдельные семинары в рамках курса

- Система менеджмента качества испытательных лабораторий, в соответствии с требованиями ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 и Критериев аккредитации

Участие возможно отдельно в каждом семинаре.

Программа обучения

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 (с изм. Приказ МЭР № 657 от 29.10.2021).
- Область аккредитации. Приказ Росаккредитации от-25-января 2019-г. №-11-«Об-утверждении методических рекомендаций по-описанию области аккредитации испытательной лаборатории (центра)». Конфигуратор области аккредитации.
- Ошибки и-неточности, допускаемые при оформлении пакета документов по-государственным услугам. Анкета самообследования.
- Содержание программы выездной проверки соответствия.
- Сроки прохождения подтверждения компетентности. Сроки и-порядок прохождения аккредитации и-подтверждения компетентности. Постановление Правительства РФ-от-26.11.2021-г. №-2050.
- Особенности осуществления аккредитации в национальной системе аккредитации в 2022-2023 годах.
- Область аккредитации.
- 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 отчётных документов).
- Приказ МЭР от-28-мая 2021-г. №-300 (Индикаторы риска).
- Кодекс Российской Федерации об-административных правонарушениях.

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. Политика в-области качества.
- 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». Р 50.1.109-2016 «Политика ИЛАК в отношении неопределенности при калибровках» утвержденный и введенный в действие приказом Росстандарта от 12 октября 2016 г. № 1388-ст «Об утверждении рекомендаций по стандартизации Российской Федерации».
- 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-процессу.

- Рассмотрение запросов и-заявок.
- Документы и-записи.
- Выбор, валидация и-верификация методик.
- Понятие валидации, верификации и-аттестации.
- Оформление записей по-верификации и-валидации методик.

- Оценивание неопределённости измерений.

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.

Отбор образцов, обращение с-образцами.

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

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.
- Правило принятия решения при формировании заключения о-соответствии.

Претензии.

Управление несоответствующей работой.

- Оценка значимости несоответствий. Ведение записей.
- Ответственность за-возобновление работ по-испытаниям.

Управление данными и-информацией.

Требования к-системе менеджмента.

- Общие положения. Вариант А-и-вариант-В системы менеджмента.
- 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 и-архивного хранения документов и-записей.

Управление рисками и-возможностями. Улучшения.

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

Корректирующие мероприятия.

- Коррекция и-корректирующие действия.
- Порядок действий, ведение записей.

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 аудита. Методы аудита.
- Планирование аудитов. Формирование аудиторской группы.
- Проведение аудита. Сбор информации. Градация несоответствий.
- Подготовка отчета по-аудиту.

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).