

Внутренний аудит испытательных лабораторий на соответствие требованиям ГОСТ ISO/IEC 17025-2019

Программа курса позволит слушателям получить актуальную информацию требований ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 и критериев аккредитации. Слушатели узнают о практической реализации всех этапов организации и проведения внутреннего аудита в испытательной лаборатории, современных требованиях к аудиторам (ISO 19011: 2018).

Дата проведения: 12 - 13 мая 2025 с 10:00 до 17:30

Артикул: MC26301

Вид обучения: Курс повышения квалификации

Формат обучения: Онлайн-трансляция

Срок обучения: 2 дня

Продолжительность обучения: 16 часов

Стоимость участия: 43 000 руб.

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 16-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 организации и проведения внутреннего контроля в испытательной лаборатории.

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

Мероприятие проходит в рамках курса повышения квалификации:

- [Управление снабжением и запасами предприятия](#)

Программа обучения

Обзор требований ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 и Приказа Минтранса РФ от-13-апреля 2022-г. №-135.

- Беспристрастность и-конфиденциальность в-испытательной лаборатории.
- Структура лаборатории.
- Технические требования (управление персоналом, помещениями, оборудованием), метрологическая прослеживаемость, закупки.
- Требования к-процессу (заявки, выбор и-верификация методик, оценивание неопределённости, отбор образцов и-обращение с-объектами испытаний).
- Обеспечение достоверности результатов испытаний.
- Отчётность о-результатах испытаний.
- Жалобы (претензии).

Управление документацией и-записями. Цели и-задачи в-области качества.

Организация системы менеджмента испытательной лаборатории в-соответствии требованиями Критериев аккредитации (приказ МЭР от-26.10.2020. №-707) 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. Требования к-компетентности персонала.
- Обеспечение компетентности персонала.
- Распределение обязанностей и-полномочий.
- Обучение персонала. Дополнительное профессиональное образование.
- Наблюдение за-персоналом, мониторинг компетентности.

Управление помещениями и-контроль параметров окружающей среды.

- Анализ и-документирование требований к-помещениям.
- Периодичность мониторинга и-правила регистрации результатов мониторинга параметров окружающей среды.
- Подтверждение права владения и-пользования помещениями.

Управление оборудованием.

- Понятие оборудования в-испытательной лаборатории.
- Выбор, входной контроль и-оценка пригодности оборудования. Идентификация оборудования.
- Обеспечение метрологической прослеживаемости 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».

- Техническое и-метрологическое обслуживание оборудования. Дополнительные поверки оборудования. Перемещение оборудования.
- Управление реактивами, стандартными образцами и-расходными материалами.

Закупки продукции и-услуг.

- Продукция и-услуги, предоставляемые внешними поставщиками.
- Подходы к-выбору поставщиков. Мониторинг поставщиков.
- Проведение входного контроля продукции и-услуг.
- Записи о-мониторинге поставщиков, входном контроле продукции и-услуг.

Требования к-процессу.

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

Выбор, валидация и-верификация методик.

- Понятие валидации, верификации и-аттестации методик.

- Оформление записей по-верификации и-валидации методик.
- Оценивание неопределённости измерений.

Преподаватели

ПРЕПОДАВАТЕЛЬ

Эксперты Росаккредитации по аккредитации испытательных лабораторий (центров).