

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАЩИТЫ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ И
БЛАГОПОЛУЧИЯ ЧЕЛОВЕКА

Федеральное бюджетное учреждение здравоохранения
«ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ЦЕНТР ГИГИЕНЫ И ЭПИДЕМИОЛОГИИ»
Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
(ФБУЗ ФЦГиЭ Роспотребнадзора)



УЧЕБНЫЙ ПЛАН

Система менеджмента испытательной лаборатории (центра) (ГОСТ
ISO/IEC 17025). Менеджер по качеству испытательной лаборатории
(центра)

(название дополнительной профессиональной программы повышения квалификации)

Цель: подготовка специалистов, назначенных в качестве лиц, ответственных за внедрение, поддержание и совершенствование системы менеджмента качества в испытательной лаборатории, и (или) повышение профессионального уровня в рамках имеющейся квалификации, направленное на совершенствование и (или) получение ими новой компетенции, необходимой для профессиональной деятельности по исполнению требований ГОСТ ISO/IEC 17025 и Национальной системы аккредитации.

Категория обучающихся: специалисты со средним профессиональным и (или) высшим образованием, выполняющие функции по управлению качеством, осуществляющие исследования, испытания и измерения.

Трудоемкость обучения: 18 академических часов (3 рабочих дня).

Форма обучения: очная.

Режим занятий: 6 академических часов в день.

№ п/п	Наименование образовательного модуля, разделов дисциплин и тем	Всего часов	В том числе (час.)			Виды контроля
			Л *	СР **	ПЗ, С ***	
1	2	3	4	5	6	7
МОДУЛЬ 1						
Требования к работе испытательных лабораторий (центров) в национальной системе аккредитации. Схема аккредитации испытательных лабораторий (центров) в национальной системе аккредитации, утвержденной национальным органом по аккредитации 11 марта 2022 г. (СМ № 03.1-9.0013).						
1.1	Требования к работе испытательной лаборатории (центра) в национальной системе аккредитации (обзор актуальных документов). Схема аккредитации испытательных лабораторий (центров) в национальной системе аккредитации, утвержденной национальным органом по аккредитации 11 марта 2022 г. (СМ № 03.1-	1	0,5	0,5		Т/К

	9.0013). Анкета самообследования. Министерство экономического развития Российской Федерации Приказ от 23 января 2023 г. № 24					
1.2	03.1-1.0007 РУКОВОДСТВО ПО ПРОВЕДЕНИЮ УДАЛЕННОЙ ОЦЕНКИ	1	0,5	0,5		Т/К
1.3	Правительство Российской Федерации Постановление от 26 ноября 2021 года № 2050 (в действующей редакции) Министерство экономического развития Российской Федерации Приказ от 16 августа 2021 г. № 496 (в действующей редакции) Правительство Российской Федерации Постановление от 12 марта 2022 г. № 353 Об особенностях разрешительной деятельности в Российской Федерации в 2022 году (в действующей редакции)	1	1			Т/К
1.4	Министерство экономического развития Российской Федерации Приказ от 28 января 2021 г. № 34 (в действующей редакции) Министерство экономического развития Российской Федерации Приказ от 28 мая 2021 года № 300 (в действующей редакции)	1	1			Т/К
1.5	Обзор ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 (Предисловие. Сведения о стандарте. Введение. Область применения. Нормативные ссылки. Термины и определения). Обзор критериев аккредитации испытательных лабораторий (центров) (в действующей редакции)	1	1			Т/К
1.6	Особенности менеджмента в испытательных лабораториях (центрах), осуществляющих оценку соответствия в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения (обзор актуальных документов).	1	1			Т/К
МОДУЛЬ 2						
Реализация требований к компетентности испытательных лабораторий (центров) при подготовке к аккредитации, подтверждению компетенции, расширению области аккредитации (СМ № 03.1-9.0013, ГОСТ ISO/IEC 17025, критерии аккредитации)						
2.1	Общие требования (Беспристрастность и независимость. Конфиденциальность.) Практические рекомендации по подготовке документов СМК и записей к процедуре аккредитации, подтверждению компетенции, расширению области аккредитации по разделу	1	0,5		0,5	Т/К
2.2	Требования к структуре. Практические рекомендации по подготовке документов СМК и записей по разделу	1	0,5		0,5	Т/К
2.3	Требования к ресурсам: – Общие требования. – Персонал. – Помещения и условия окружающей среды. Оборудование. – Метрологическая прослеживаемость. Приложение А (справочное). Метрологическая прослеживаемость.	1	0,5		0,5	Т/К

	– Продукция и услуги, предоставляемые внешними поставщиками. Практические рекомендации по подготовке документов СМК и записей к процедуре аккредитации, подтверждению компетенции, расширению области аккредитации по разделу					
2.4	Требования к процессу: – Рассмотрение запросов, тендеров и договоров. – Выбор, верификация и валидация методов. Практические рекомендации по подготовке документов СМК и записей к процедуре аккредитации, подтверждению компетенции, расширению области аккредитации по разделу	1	0,5		0,5	T/K
2.5	Требования к процессу: – Отбор образцов. – Обращение с объектами испытаний. – Технические записи. – Оценивание неопределенности измерений. – Обеспечение достоверности результатов. – Представление отчетов о результатах. Практические рекомендации по подготовке документов СМК и записей к процедуре аккредитации, подтверждению компетенции, расширению области аккредитации по разделу	1	1			T/K
2.6	Требования к процессу: – Жалобы (претензии). – Управление несоответствующей работой. – Управление данными и информацией. Практические рекомендации по подготовке документов СМК и записей к процедуре аккредитации, подтверждению компетенции, расширению области аккредитации по разделу	1	1			T/K
МОДУЛЬ 3						
Реализация требований к системе менеджмента испытательных лабораторий (центров) при подготовке к аккредитации, подтверждению компетенции, расширению области аккредитации (СМ № 03.1-9.0013, ГОСТ ISO/IEC 17025, критерии аккредитации)						
3.1	Варианты: Общие положения. – Вариант А. – Вариант В. Приложение В (справочное). Варианты системы менеджмента	1	0,5		0,5	T/K
3.2	Документация системы менеджмента (Вариант А) Управление документами системы менеджмента (вариант А). Управление записями (Вариант А). Практические рекомендации по подготовке документов СМК и записей к процедуре аккредитации, подтверждению компетенции, расширению области аккредитации по разделу	1	0,5		0,5	T/K
3.3	Действия, связанные с рисками и возможностями (вариант А). Улучшения (вариант А).	1	0,5		0,5	T/K

	Корректирующие действия (вариант А). Практические рекомендации по подготовке документов СМК и записей к процедуре аккредитации, подтверждению компетенции, расширению области аккредитации по разделу					
3.4	Внутренние аудиты (вариант А) Анализ со стороны руководства (вариант А) Практические рекомендации по подготовке документов СМК и записей к процедуре аккредитации, подтверждению компетенции, расширению области аккредитации по разделу	1	0,5		0,5	Т/К
Итоговая аттестация		2			2	Зачет
Количество часов		18	11	1	6	

Л* – лекции;

СР** – самостоятельная работа;

ПЗ, С*** – практические занятия, С – стажировка.

Итого: 18 академических часов

В учебный план могут быть внесены предложения и дополнения.