

**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)

УТВЕРЖДАЮ  
 Главный врач

ФБУЗ ФЦГиЭ Роспотребнадзора  
 В.Ю. Ананьев

«14» \_\_\_\_\_ 2022 г.

**УЧЕБНЫЙ ПЛАН**

**Система менеджмента качества испытательной лаборатории (центра): основы управления качеством, разработка и внедрение СМК, проведение аудита.**

**Специалист по качеству, внутренний аудитор испытательной лаборатории**

название дополнительной профессиональной программы повышения квалификации

**Цель:** повышение профессионального уровня в рамках имеющейся квалификации, формирование новых, а также качественное изменение профессиональных компетенций, специалистов испытательных лабораторий (центров) в соответствии с требованиями международных и национальных стандартов и Критериев аккредитации для результативного внедрения, поддержания и совершенствования системы менеджмента качества.

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

**Трудоемкость обучения:** 32 академических часа (4 рабочих дня).

**Форма обучения:** очная.

**Режим занятий:** 8 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
1.	Основы СМК ИЛЦ (ISO 9000, 9001, 17025). Этапы развития, принципы, терминология, требования	4	4			
2.	Требования к компетентности испытательных лабораторий (центров) в соответствии с законодательством Российской Федерации (Федеральные Законы № 412-ФЗ, № 262-ФЗ, НД Минэкономразвития с учетом изменений и дополнений, иные документы регламентирующие деятельность испытательных лабораторий (центров))	2	2			
3.	Практические рекомендации по выполнению требований к компетентности испытательных лабораторий (центров) в соответствии с законодательством Российской Федерации (Федеральные Законы № 412-ФЗ, № 262-ФЗ, НД Минэкономразвития с учетом изменений и дополнений, иные	2	2			

	документы регламентирующие деятельность испытательных лабораторий (центров))					
4.	Требования к СМК испытательных лабораторий (центров) в соответствии с международными стандартами ISO (9001, 17025) и законодательством Российской Федерации (№ 412-ФЗ, № 262-ФЗ, НД Минэкономразвития, НД Росаккредитации)	4	4			
5.	Практические рекомендации по разработке документов системы управления качеством испытательных лабораторий (центров) в соответствии с законодательством Российской Федерации с учетом изменений и дополнений (политика в области качества, руководство по качеству, процедуры управления)	4	4			
6.	Внутренний аудит испытательных лабораторий (центров) (ISO 19011): – требования к проведению внутреннего аудита; – документы системы менеджмента качества	4	4			
7.	Внутренний аудит испытательных лабораторий (центров) (ISO 19011): – практические рекомендации по проведению внутреннего аудита; – реализация требований документов системы менеджмента качества испытательных лабораторий (центров)	4	4			
8.	Внутренний аудит испытательных лабораторий (центров) (ISO 19011): – практические рекомендации по оформлению записей внутреннего аудита (программа, план, отчет о несоответствии/потенциальном несоответствии, план корректирующих/предупреждающих действий, отчет о внутреннем аудите)	4	4			
9.	Актуальные вопросы деятельности испытательных лабораторий (центров). Требования к СМК ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 (ISO/IEC 17025:2017)	2	2			
10.	Итоговая аттестация	2			2	Экзамен
	Количество часов	32	30		2	

Л\* – лекции;

СР\*\* – самостоятельная работа;

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

**Итого: 32 академических часа**

**В учебный план могут быть внесены предложения и дополнения.**