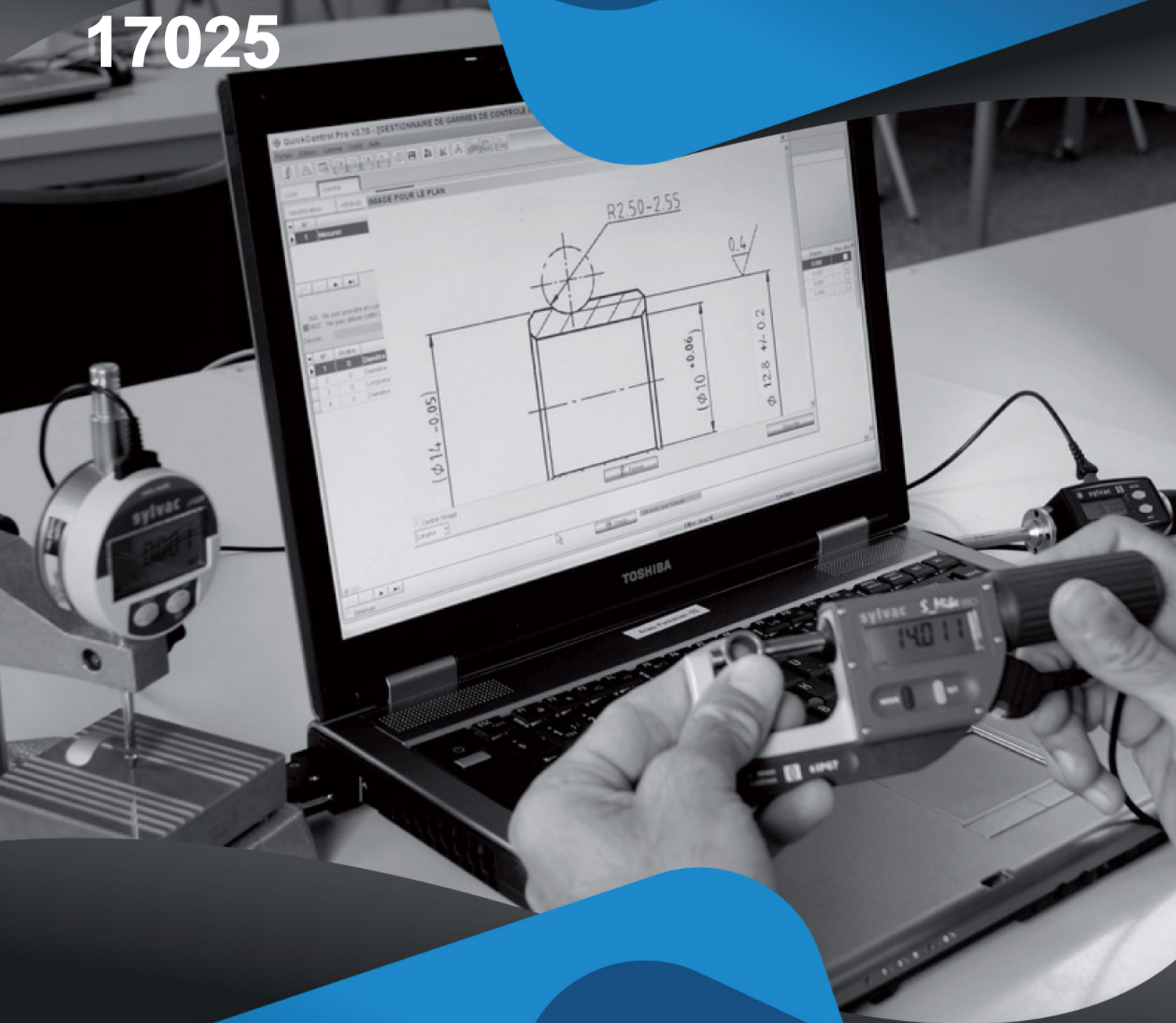


Qualité en laboratoire – pratique de la norme ISO 17025



La formation « Qualité en laboratoire » utilise l'étude de cas pratique pour démontrer quels impacts l'application de la norme ISO 17025 a sur les entreprises qui décident de mettre en place des processus d'amélioration continue basés sur cette norme ainsi que la norme ISO 9001.

Objectifs

- Comprendre, adhérer et mettre en oeuvre les principes de la norme ISO 17025 au laboratoire
- Mettre en cohérence les exigences spécifiques de l'ISO 17025 par rapport à l'ISO 9001
- Pratiquer une méthode de lecture et d'interprétation des exigences de la norme ISO / CEI 17025

Contenu / Thèmes abordés

- But d'une démarche d'accréditation ISO 17025
- Mise en oeuvre des démarches ISO 17025
- Présentation des exigences de management
- Concordance entre ISO 9001 et ISO 17025
- Processus d'amélioration continue
- Audit d'accréditation et audit interne
- Maîtrise et pilotage du processus de réalisation (indicateur de performance)
- Échantillonnage, métrologie, incertitude
- Pratique de check-list d'audit ISO 17025

Pédagogie

- Étude de cas pratiques
- Pratique d'audit auprès d'un laboratoire de métrologie accrédité ISO 17025

Public cible

- Personnel en laboratoire d'essai et d'étalonnage
- Responsable assurances qualité
- Auditeur ISO 17025

Reconnaisances

- Attestation : ARIAQ

Durée

2.0 jours

Dates

Les dates pour cette formation ne sont pas encore fixées. Renseignements sur www.ariaq.ch.

Prix

CHF 1 040.-

*Nos tarifs comprennent les pauses et les documents stagiaires.
TVA en sus sur les frais d'intendance.*

Animation

Mickaël Brégand



Mickaël a plus de 15 ans d'expérience professionnelle au sein de fabricants internationaux de dispositifs médicaux stériles et de produits issus de la Biotechnologie pour lesquels il a occupé diverses fonctions d'expert en Assurance Qualité et Affaires Réglementaires de produits de class III à class I (D à A). Microbiologiste de formation et Lead Auditor ISO 13485, il a durant sa carrière, géré des projets complexes et pluridisciplinaires, avec récemment la mise en conformité de dispositifs médicaux selon nouveaux Règlements MDR 2017/ 745-746, FDA 21 CFR et PMD Act. Ses expertises démontrées quant à la qualification des équipements et de l'environnement de production, à la validation des procédés de fabrication, de stérilisation et expertise relative à la surveillance des dispositifs médicaux commercialisés en font un partenaire de confiance pour les clients ARIAQ.

Ce sont nos participants qui le disent

« Les experts ont beaucoup apprécié notre SMQ et ont décidé de soutenir notre dossier pour obtenir de l'accréditation ISO/CEI 17025. Encore un tout grand merci pour votre précieux soutien ! »

« Pour une première immersion dans la norme ISO-17025, cette formation était parfaite ! »

« L'exercice pratique d'audit dans une entreprise externe était excellent ! »

« Très bonne approche et mise en situation de la thématique en fonction des diverses provenances des participants. »

Qui sommes-nous ?

L'institut ARIAQ est un leader suisse de la formation continue pour adultes dans le domaine, des systèmes de management, de l'amélioration des activités opérationnelles, du management de la qualité, de la certification ISO, de l'amélioration continue, du traitement des données jusqu'à une démonstration d'un six sigma de performance.

L'institut ARIAQ appartient à la Swiss Association for Quality (SAQ) basée à Berne.

ARIAQ soutient l'amélioration continue des activités aussi bien dans l'industrie que dans les services. Par ses formations et ses conseils, l'institut favorise l'amélioration de la performance en fonction des besoins de l'organisation et des attentes des clients. Une préoccupation essentielle de son action vise une gestion efficace des processus soutenant l'innovation. L'environnement des organisations change rapidement ; ARIAQ s'en préoccupe en permanence.



Institut ARIAQ – Y-PARC Swiss Technopole – Rue Galilée 5 – CH-1400 Yverdon-les-Bains
+41 24 423 96 50 – www.ariaq.ch

2023 © ARIAQ SA – Document non contractuel, sous réserve de modifications notamment de tarifs et de dates.