



Au1039v1 - Diagnostiquer l'état de conformité et d'efficacité de son système ISO 17025

Faire vérifier la conformité et l'efficacité du système d'étalonnage et d'essai de son laboratoire par rapport au référentiel ISO 17025 : 2005.

Exigences générales concernant la compétence des laboratoires d'étalonnages et d'essais

OBJECTIF (POUR LE CLIENT)

Vérifier l'aptitude, la conformité et l'efficacité du système d'étalonnage et d'essai de son laboratoire par rapport aux exigences du référentiel ISO 17025 : 2005.

CONTENU

Audit réalisé selon les pratiques de la norme ISO 19011 : 2002.

PEDAGOGIE / SANCTION DE LA FORMATION

Audit permettant de répondre aux exigences de programme d'audit du référentiel ISO 17025 : 2005.
Diagnostic mettant en relief, les points forts, les points faibles, les écarts mineurs, majeurs, les axes d'amélioration et l'efficacité du système. L'évaluation sera effectuée en fin de stage
Les feuilles d'émergence seront visées par demi-journées par les participants et formateurs

PERSONNES CONCERNEES

Chef d'entreprise, responsable qualité souhaitant avoir un regard neuf sur le système d'étalonnage et d'essai en place dans leur entreprise.
Chef d'entreprise, responsable qualité n'ayant pas les ressources en interne et souhaitant sous-traiter tout ou partie du programme d'audit de son système de management.

PREALABLES

Aucun.

ANIMATEURS

Consultants, auditeurs expérimentés, certifiés ICA ou ayant pratiqué de nombreux audits ISO 17025 : 2005 auprès de laboratoires de toutes tailles.

DUREE

1 à 3 jours selon la taille du laboratoire à auditer.

LA QUALITE DE L'EXPERIENCE

COSYMA
L'EXPERIENCE DE LA QUALITE

