



# 2017 г. Москва

<u>СЕМИНАР</u>	<u>СТОИМОСТЬ</u> <u>В РУБ. С</u> <u>НДС</u>	<u>ОПИСАНИЕ ТРЕНИНГА</u>	<u>ДАТЫ</u>
<b>ОБЩИЕ ТРЕНИНГИ ПО СИСТЕМАМ МЕНЕДЖМЕНТА</b>			
<b>ISO 9001:2015. Изменения в требованиях</b>	22 420,00	Обзор изменений в требованиях к системе менеджмента качества (ISO 9001:2015). Рекомендации по переходу на новую версию стандарта.	18-20 сентября 11-13 декабря
<b>Требования ISO 9001:2015. Практика внедрения. Ступень 1</b>	31 860,00	Подробное изучение требований стандарта к системе менеджмента качества, методов их успешной реализации в деятельности организации. Анализ типичных ошибок при внедрении требований. Работа с примерами и документами организаций-участников.	28 августа-01 сентября 09-13 октября 04-08 декабря
<b>Внутренний аудит системы менеджмента качества. Ступень 2</b>	20 060,00	Подробное изучение требований ISO 9001, ISO 19011 к внутреннему аудиту. Анализ содержания и формы внутреннего аудита. Основы коммуникации. Формирование наблюдений. Развитие коммуникативных навыков, управление возражениями.	18-20 сентября 20-22 ноября
<b>8D: Анализ и системное исключение проблем в системах менеджмента</b>	23 600,00	Получение знаний и навыков поиска и решения управленческих проблем. Рассмотрение применения методик на примерах предприятий – участников семинара. Подробное изучение терминологии улучшений, общей концепции реализации улучшений в управленческих системах, стратегий реализации изменений, риск-менеджмента и предотвращения повторения однотипных проблем, методик 8D, основ сбора и статистической обработки информации для принятия решений.	11-13 декабря
<b>Статистические методы в системе менеджмента качества</b>	29 500,00	Изменчивость процессов и стандартное отклонение. 7 простых статистических методов. Планирование и реализация статистического управления технологическим процессом. Анализ данных и мероприятия по улучшению.	11-13 сентября

<b>Бережливое производство</b>	28 320,00	Основные аспекты и актуальность. Виды потерь и методы их устранения. Команда бережливого производства. Создание культуры производства. Трудности внедрения идеологии и инструментов	30 ноября-01 декабря
<b>Системы менеджмента рисков в соответствии с ISO 31000:2009</b>	28 320,00	Преимущества эффективного управления рисками. Принципы кризис-менеджмента. Методология ISO 31000, реализация подходов применительно к деятельности организации, ее процессов и продукта. Практическое понимание методов реализации и целей процесса менеджмента рисков.	09-11 октября
<b>! Изменение</b> <b>Аудит поставщика</b>	31 860,00	Классификация закупок и выбор поставщиков. Формирование требований, составление каталога вопросов. Квалификационный аудит, аудит действующего поставщика. Организация, планирование и проведение аудита. Критерии и оценки наблюдений. Практикум по проведению аудитов. Практикум по оценке результатов аудита. Достижение результата через мероприятия поставщика и внутренние мероприятия организации	04-06 октября
<b>! Изменение</b> <b>Эффективность процессов и систем менеджмента: методы определения и оптимизации</b>	20 060,00	Качество и конкурентоспособность продукции. Экономические аспекты менеджмента качества; методы учета, расчета, оценки и анализа затрат на качество.	30-31 октября
<b>Процессный подход в системе менеджмента качества на основе требований ISO 9001:2015</b>	26 550,00	Смысл процессного подхода. Идентификация и классификация процессов. Разработка процессов: планирование, документирование, определение характеристик. Мониторинг процессов, анализ данных и назначение улучшений.	20-22 ноября
<b>НОВОЕ! Всё о персонале: Требования ISO 9001:2015</b>	31 860,00	Работа с персоналом как заинтересованной стороной. Зависимость удовлетворенности и мотивированности персонала и механизма реализации постоянных улучшений. Оценивание удовлетворенности персонала; основы построения корпоративной культуры. Компетентность персонала и ее составляющих, достижение компетентности.	16-18 октября
<b>Управление документированной информацией в системе менеджмента</b>	20 060,00	Значение документа в системе менеджмента. Объем документации. Требования к управлению, распределение ответственности. Принципы разработки работающего регламента. Бумажный и электронный документооборот.	13-14 ноября
<b>Система менеджмента в испытательных лабораториях согласно ГОСТ Р ИСО/МЭК 17025. Процедура аккредитации.</b>	20 060,00	Изучение требований стандарта ГОСТ Р ИСО/МЭК 17025 и основных положений по применению данных требований при аккредитации испытательных лабораторий в Российской Федерации. Разъяснение основных принципов планирования, проведения и оценки результатов внутреннего аудита испытательной лаборатории.	30 ноября-01 декабря
<b>ISO 14001:2015. Изменения в требованиях</b>	20 060,00	Обзор изменений в требованиях к системе экологического менеджмента (ISO 14001:2015). Рекомендации по переходу на новую версию стандарта.	23-24 ноября

Разработка и внедрение системы экологического менеджмента согласно ISO 14001:2015. Ступень 1	26 550,00	Подробное изучение требований стандарта к системе экологического менеджмента, методов успешной реализации требований в деятельности организации.	13-15 сентября
Внутренний аудит системы экологического менеджмента. Ступень 2	20 060,00	Внутренний аудит согласно ISO 14001, ISO 19011. Анализ содержания и формы внутреннего аудита. Управление возражениями. Развитие коммуникативных навыков.	25-27 октября
<b>НОВОЕ!</b> Изменения в требованиях. Системы менеджмента охраны здоровья и обеспечения безопасности труда согласно проекта ISO 45001.	20 060,00	Обзор изменений в требованиях к системе менеджмента профессионального здоровья и безопасности (FDIS ISO 45001). Рекомендации по переходу на новую версию стандарта.	18- 20 декабря
Разработка и внедрение интегрированной системы менеджмента согласно ISO 9001:2015, ISO 14001:2015, OHSAS 18001:2007 (проект ISO 45001). Ступень 1	38 940,00	Изучение единых принципов и структуры стандартов на системы менеджмента. Реализация процессного подхода, риск-ориентированного мышления в области качества, охраны здоровья и охраны окружающей среды. Практики внедрения.	23-27 октября
Внутренний аудит интегрированной системы менеджмента. Ступень 2	20 060,00	Внутренний аудит в интегрированной системе менеджмента. Планирование, проведение, завершение. Анализ содержания и формы внутреннего аудита. Основы коммуникации. Управление возражениями.	21-23 августа 27-29 ноября
Требования ISO 50001:2011 к системам энергетического менеджмента. Внутренний аудит	30 680,00	Изучение требований стандарта и методов их успешной реализации. Анализ технических аспектов. Интеграция требований ISO 50001 в существующие системы менеджмента. Внутренний аудит системы энергоменеджмента.	14-17 августа
Введение в системы управления информационной безопасностью согласно ISO/IEC 27001:2013	8 260,00	Получение навыков правильной интерпретации требований стандарта ISO/IEC 27001, формирование понимания структуры системы управления информационной безопасностью в соответствии с ISO/IEC 27001.	04 сентября
Разработка и внедрение системы управления информационной безопасностью согласно ISO/IEC 27001:2013	29 500,00	Подробное изучение требований стандарта к системе управления информационной безопасностью, методов удачной и успешной реализации требований в повседневной деятельности.	05-07 сентября
Внутренний аудит системы управления информационной безопасностью согласно ISO/IEC 27001:2013	8 260,00	Получение навыков планирования, проведения, формирования результатов внутренних аудитов системы управления информационной безопасностью в соответствии с требованиями ISO/IEC 27001. Получение навыков правильной интерпретации требований ISO/IEC 27001.	08 сентября
<b>ОТРАСЛЕВЫЕ ТРЕНИНГИ ПО СИСТЕМАМ МЕНЕДЖМЕНТА</b>			
GMP для производителей косметической продукции. Требования и практика применения ISO 22716:2007. Ступень 1	29 500,00	Организация Надлежащей Производственной Практики на предприятиях–производителях парфюмерно-косметической продукции. Организация чистых зон и потоков. Работа с документами и вопросами организаций-участников.	07 -09 ноября

<b>Аудит системы менеджмента для производителей парфюмерно-косметической продукции согласно ISO 22716:2007. Ступень 2</b>	20 060,00	Изучение требований GMP к внутренним и внешним аудитам. Анализ содержания и формы аудитов. Планирование аудитов. Типовые вопросники. Методы аудита: прослеживание событий, тест отзыва продукции. Основы коммуникации.	07-08 сентября
<b>НОВОЕ! Требования и практика внедрения IATF 16949:2016. Ступень 1</b>	47 200,00	Подробное изучение требований отраслевого стандарта для поставщиков автомобилестроительной отрасли. Рассмотрение процедуры внутреннего аудита согласно ISO/TS 16949, ISO 19011.	02-06 октября
<b>НОВОЕ! IATF 16949:2016. Изменения в требованиях к системе менеджмента качества автомобильной промышленности</b>	34 220,00	Изучение новых и измененных требований IATF 16949. Изучение практик реализации новых требований	По запросу
<b>НОВОЕ! Аудиты первой и второй стороны согласно IATF 16949:2016, ISO 19011:2011. Ступень 2</b>	35 400,00	Изучение требований IATF 16949, ISO 19011 к процессу внутреннего аудита и аудита второй стороны (провайдера). Построение результативного процесса аудитов и его взаимосвязи с процедурами корректирующих действий.	27-29 ноября
<b>Методики менеджмента качества SPC, MSA, APQP, PPAP, FMEA</b>	47 200,00	Практикум по внедрению методов менеджмента качества на примерах организаций участников.	04-08 декабря
<b>Разработка и внедрение систем менеджмента безопасности пищевой продукции согласно требованиям FSSC22000 [Пищевая продукция] (ISO 22000, ISO/TS 22002-1, дополнительные требования). Ступень 1</b>	23 600,00	Изучение требований ISO 22000 и ISO/TS 22002-1. Навыки разработки основных документов, требуемых стандартами. Работа с примерами и документами организаций-участников.	29-31 августа
<b>Разработка и внедрение системы менеджмента пищевой безопасности согласно требованиям BRC FOOD (версия 7). Ступень 1</b>	23 600,00	Изучение требований международного стандарта BRC FOOD к разработке и внедрению систем менеджмента пищевой безопасности, управлению качеством, требованиям к аудиту и сертификации производителей пищевых продуктов. Основные отличия 7-й версии стандарта. Акцент на Программе обеспечения безопасности пищевых продуктов на основе HACCP, построении системы управления качеством, реализации программы обязательных предварительных условий.	По запросу
<b>Разработка и внедрение систем менеджмента безопасности упаковки пищевой продукции согласно FSSC 22000 [Упаковка](ISO 22000, ISO/TS 22002-4, дополнительные требования). Ступень 1</b>	20 060,00	Изучение требований ISO 22000 и методов их реализации на практике применительно к производству упаковки пищевой продукции. Изучение требований к программам предварительных условий ISO/TS 22002-4. Навыки разработки основных документов, требуемых стандартом. Освоение HACCP. Работа с примерами и документами организаций-участников.	По запросу
<b>Разработка и внедрение систем менеджмента для производителей упаковки и упаковочных материалов согласно BRC/</b>	25 960,00	Изучение требований и практик реализации BRC/IOP, v5. Объем документации, требуемый стандартом. Практики внедрения.	16-18 октября



<b>IOР (версия 5). Ступень 1</b>			
<b>GMP+</b> Требования и практика внедрения систем менеджмента безопасности для производителей кормовых материалов, кормовых добавок, комбикормов и премиксов. Ступень 1	25 960,00	Изучение требований стандарта GMP+ и методов их реализации в деятельности предприятий. Взаимосвязь законодательных/нормативных требований и GMP+. Специфичные требования к санитарии и гигиене. Практика HACCP для производителей кормов - проведение анализа опасностей на реальных технологических примерах. Систематические проверки и внутренний аудит. Сертификация согласно GMP+.	13-15 ноября
<b>Разработка и внедрение HACCP на пищевых предприятиях и предприятиях общественного питания</b>	17 700,00	Изучение принципов HACCP и методов их реализации на практике. Практические примеры проведения анализа опасностей, идентификация Критических Контрольных Точек (ККТ), разработка планов. Понимание объема документации HACCP. Взаимосвязь законодательных/нормативных требований и HACCP. Требования к Программе Производственного контроля и ее разработка. Взаимосвязь законодательных/нормативных требований и HACCP. Актуальные требования к Техническому Регулированию продукции предприятий общественного питания. Адаптация HACCP к действующим требованиям Технических регламентов и СанПиНов.	21-22 сентября
<b>Внутренний аудит систем менеджмента пищевой безопасности (для стандартов ISO 22000, FSSC 22000, HACCP, BRC, IFS, GMP+). Ступень 2</b>	17 700,00	Изучение требований ISO 19011 и применение стандарта для целей внутреннего аудита. Планирование внутреннего аудита. Практика проведения внутреннего аудита-освоение методов внутреннего аудита. Построение результативного процесса внутренних аудитов и его взаимосвязи с процедурой корректирующих действий и процессом постоянного улучшения.	23-24 октября
<b>Защита пищевой продукции и предотвращение ее фальсификации</b>	8 260,00	Обзор новых требований к защите пищевой продукции и мерам предотвращения ее фальсификации, а также представление лучших мировых и отечественных практик разработки и внедрения. Рекомендован для компаний, осуществляющих переход на новую версию FSSC 22000 (FSSC ver4) или внедряющих систему менеджмента пищевой безопасности согласно FSSC 22000.	25 сентября
<b>НОВОЕ! AS/EN 9100:2016 в теории и практике. Внутренний аудит</b>	31 680,00	Обзор требований и практики применения AS/EN 9100. Ответственность организации. Управление проектом. Управление рисками. Управление конфигурацией. Управление передачами работы. Особые требования к сохранности продукта. Работа с примерами организаций-участников	31 октября - 03 ноября
<b>Менеджмент рисков согласно ISO 14971. Интеграция в систему менеджмента качества.</b>	53 100,00	Ознакомление с методологией идентификации и оценки рисков на основе стандарта ISO 14971 «Медицинские изделия. Применение менеджмента рисков». Моделирование процесса риск-менеджмента для медицинского изделия. Классификация и управления рисками.	25-26 сентября

<p><b>НОВОЕ!</b> Промышленная стерилизация медицинских изделий – контроль процесса стерилизации и валидация медицинских изделий</p>	<p>68 440,00</p>	<p>Обзор требований международных стандартов в области стерилизации и валидации медицинских изделий. Получение практических навыков по работе со стандартами ISO 11137, ISO 11135, ISO 11737, ISO 17664, EN ISO 11607-1 и -2, контролируемая среда, ISO 10993-1</p>	<p>27-29 сентября</p>
<p>Клинические испытания медицинских изделий согласно ISO 14155</p>	<p>53 100,00</p>	<p>Требования и практика реализации клинических испытаний на основе и с учетом требований нормативных документов FDA (IDE, Bimo) и EC (93/42/ЕЕС, MEDDEV 2.7.1); Новые требования ISO 14155 к клиническим испытаниям медицинских изделий.</p>	<p>По запросу</p>
<p>Технические файлы для MDD, IVD, CDMR и JPAL</p>	<p>68 440,00</p>	<p>Обучение нормативным требованиям по маркировке CE для медицинских устройств в Европейском союзе (ЕС) и Европейском экономическом пространстве (ЕЭП). В ЕС и ЕЭП все медицинские устройства регулируются тремя директивами (медицинские устройства, активные имплантируемые медицинские устройства и медицинские устройства для диагностики In Vitro (IVD)). Обсуждение содержания и формата технического файла (Summary Technical Documentation, сокращенно STED) и пакета проектной документации для маркировки CE. Получение знаний и навыков по формированию технического файла или пакета проектной документации для маркировки CE для медицинских устройств, включая IVD. * <b>29 декабря</b> будет проведено занятие по практическим аспектам, которые обсуждались на семинаре. Для участия в семинаре необходимо хорошее знание английского языка.</p>	<p>По запросу</p>
<p>Разработка и внедрение системы менеджмента качества согласно ISO 13485:2016. Внутренний аудит.</p>	<p>68 440,00</p>	<p>Подробное изучение требований стандарта к системе менеджмента качества, взаимосвязей с регулирующими требованиями. Практикум по разделам стандарта. Оценка рисков согласно ISO 14971. Внутренний аудит. Работа с примерами и документами организаций-участников.</p>	<p>По запросу</p>

<p><b>Менеджер по международным регулирующим требованиям к медицинским изделиям. Практикум по выпуску медицинских изделий на рынок ЕС, Канады, США. Директивы, оценка соответствия</b></p>	<p>53 100,00</p>	<p>Практикум по регулирующим требованиям ЕС, Канады, США. Директивы и оценка соответствия. CE-маркировка.</p>	<p>По запросу</p>
--	------------------	---	-------------------