



2017 г. Москва

<u>СЕМИНАР</u>	<u>СТОИМОСТЬ В РУБ. С НДС</u>	<u>ОПИСАНИЕ ТРЕНИНГА</u>	<u>ДАТЫ</u>
ОБЩИЕ ТРЕНИНГИ ПО СИСТЕМАМ МЕНЕДЖМЕНТА			
ISO 9001:2015. Изменения в требованиях	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
Требования ISO 9001:2015. Практика внедрения. Ступень 1	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.	21-25 августа 09-13 октября 04-08 декабря
Внутренний аудит системы менеджмента качества. Ступень 2	20 060,00	Подробное изучение требований ISO 9001, ISO 19011 к внутреннему аудиту. Анализ содержания и формы внутреннего аудита. Основы коммуникации. Формирование наблюдений. Управление возражениями. Работа с процедурами организаций-участников, развитие коммуникативных навыков.	18-20 сентября 20-22 ноября
Развитие и совершенствование системы менеджмента качества (ISO 9004). Ступень 3	31 860,00	«Лучшие практики» и опыт внедрения систем менеджмента качества российских и зарубежных предприятий. Пути дальнейшего развития системы менеджмента качества на основе ISO 9004: стратегия и целеполагание, вовлечение и мотивация персонала, менеджмент знаний, инструменты менеджмента качества.	19-23 июня
НОВОЕ! 8D: Анализ и системное исключение проблем в системах менеджмента	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	11-13 декабря

		изменений, риск-менеджмента и предотвращения повторения однотипных проблем, методик 8D, основ сбора и статистической обработки информации для принятия решений.	
Статистические методы в системе менеджмента качества	29 500,00	Изменчивость процессов и стандартное отклонение. 7 простых статистических методов. Планирование и реализация статистического управления технологическим процессом. Интерпретация данных и мероприятия по улучшению. Работа с примерами и процессами организаций-участников.	04-06 сентября
Бережливое производство	28 320,00	Основные аспекты и актуальность. Виды потерь и методы их устранения. Команда бережливого производства. Создание культуры производства. Трудности внедрения идеологии и инструментов	28-29 сентября
Переподготовка внутренних аудиторов системы менеджмента качества по практике проведения аудита	20 060,00	Результативный и эффективный внутренний аудит. Психология внутреннего аудита. Проблемы и пути решения. Практикум по проведению аудитов.	по запросу
Системы менеджмента рисков в соответствии с ISO 31000	28 320,00	Преимущества эффективного управления рисками. Принципы кризис менеджмента. Идентификация и оценка рисков. Изучение требований ISO 31000. Практическое понимание методов реализации и целей процесса менеджмента рисков.	09-11 октября
Аудит поставщика	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.	04-06 октября
Затраты на качество и эффективность процессов	20 060,00	Качество и конкурентоспособность продукции. Экономические аспекты менеджмента качества; методы учета, расчета, оценки и анализа затрат на качество.	30-31 октября
Процессный подход в системе менеджмента качества на основе требований ISO 9001:2015	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
Управление документацией в системе менеджмента на основе новых требований ISO 9001:2015, ISO 14001:2015	20 060,00	Значение документа в системе менеджмента. Объем документации. Требования к управлению. Принципы разработки эффективного документа. Работа с примерами.	13-14 ноября
Система менеджмента в испытательных лабораториях согласно ГОСТ Р ИСО/МЭК 17025. Процедура аккредитации.	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

ISO 14001:2015. Изменения в требованиях	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. Работа с примерами и документами организаций-участников.	13-15 сентября
Внутренний аудит системы экологического менеджмента. Ступень 2	20 060,00	Подробное изучение требований ISO 14001, ISO 19011. Анализ содержания и формы внутреннего аудита. Управление возражениями. Работа с документами организаций-участников, развитие коммуникативных навыков.	25-27 октября
НОВОЕ! Изменения в требованиях. Системы менеджмента охраны здоровья и обеспечения безопасности труда согласно ISO 45001:2017.	20 060,00	Обзор изменений в требованиях к системе менеджмента профессионального здоровья и безопасности (ISO 45001:2017). Рекомендации по переходу на новую версию стандарта.	По мере формирования группы
НОВОЕ! Требования ISO 45001:2017	26 550,00		18-20 декабря
Разработка и внедрение системы управления охраной здоровья и безопасностью труда согласно OHSAS 18001:2007 (ISO 45001)	26 550,00	Понимание терминологии и требований OHSAS 18001, изменений OHSAS в стандарте ISO 45001:2016. Демонстрация практик и методов реализации требований стандарта с учётом предстоящих новых требований ISO 45001:2016. Поиск оптимальных методов реализации требований стандарта для организаций-участников.	28-30 июня
Разработка и внедрение интегрированной системы менеджмента согласно ISO 9001:2015, ISO 14001:2015, ISO 45001:2017. Ступень 1	38 940,00	Изучение моделей интеграций и их «последствий», изучение общих и специфичных требований стандартов. Работа с примерами и документами организаций-участников.	23-27 октября
Внутренний аудит интегрированной системы менеджмента. Ступень 2	20 060,00	Подробное изучение требований стандартов к внутреннему аудиту. Интеграция требований в процедуру внутреннего аудита. Анализ содержания и формы внутреннего аудита. Основы коммуникации. Управление возражениями. Работа с документами организаций-участников, развитие коммуникативных навыков.	21-23 августа 27-29 ноября
Требования ISO 50001 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	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	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	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
ОТРАСЛЕВЫЕ ТРЕНИНГИ ПО СИСТЕМАМ МЕНЕДЖМЕНТА			
GMP для производителей косметической продукции. Требования и практика применения ISO 22716. 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.	05-07 июня
Аудит системы менеджмента для производителей парфюмерно-косметической продукции согласно ISO 22716. Ступень 2	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
НОВОЕ! Требования и практика внедрения IATF 16949:2016. (Лектор курса аккредитованный аудитор).	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
НОВОЕ! IATF 16949:2016. Изменения в требованиях к системе менеджмента качества автомобильной промышленности. (Лектор курса аккредитованный аудитор).	34 220,00	Изучение новых и измененных требований IATF 16949. Изучение практик реализации новых требований	01-03 августа
НОВОЕ! Аудиты первой и второй стороны в IATF 16949:2016. Требования IATF Auditor Guide, ISO 19011. (Лектор курса аккредитованный аудитор).	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
Методики менеджмента качества SPC, MSA, APQP, PPAP, FMEA. (Лектор курса аккредитованный аудитор)	47 200,00	Практикум по внедрению методов менеджмента качества на примерах организаций участников.	04-08 декабря
Разработка и внедрение системы менеджмента пищевой безопасности согласно требованиям ISO 22000. Ступень 1	23 600,00	Изучение требований ISO 22000 и методов их реализации на практике. Понимание степени готовности организации к переходу к требованиям ISO 22000. Взаимосвязь законодательных и нормативных требований с требованиями ISO 22000. Навыки разработки основных документов, требуемых стандартом. Освоение принципов. Работа с примерами и документами организаций-участников.	02-04 мая
Разработка и внедрение систем менеджмента безопасности пищевой продукции согласно требованиям FSSC22000 [Пищевая продукция] (ISO 22000, ISO/TS 22002-1, дополнительные требования). Ступень 1	23 600,00	Понимание степени готовности организации к переходу к требованиям FSSC 22000. Изучение требований ISO 22000 и требований ISO/TS 22002-1. Навыки разработки основных документов, требуемых стандартами. Работа с примерами и документами организаций-участников.	29-31 августа

<p>Разработка и внедрение системы менеджмента пищевой безопасности согласно требованиям BRC FOOD (версия 7). Ступень 1</p>	<p>23 600,00</p>	<p>Изучение требований международного стандарта BRC FOOD к разработке и внедрению систем менеджмента пищевой безопасности, управлению качеством, требований 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.</p>	<p>По запросу</p>
<p>Разработка и внедрение систем менеджмента безопасности упаковки пищевой продукции согласно FSSC 22000 [Упаковка](ISO 22000, ISO/TS 22002-4, дополнительные требования). Ступень 1</p>	<p>20 060,00</p>	<p>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.</p>	<p>По запросу</p>
<p>Разработка и внедрение систем менеджмента для производителей упаковки и упаковочных материалов согласно BRC/ IOP (версия 5). Ступень 1</p>	<p>25 960,00</p>	<p>Семинар предназначен для изготовителей упаковки и упаковочных материалов пищевых продуктов, косметики, туалетных принадлежностей и других потребительских товаров и материалов и производителей продуктов, являющихся частью готовой продукции, например, покрытия, краски и клеи. HACCP для производства упаковки. Объем документации, требуемый стандартом.</p>	<p>16-18 октября</p>
<p>GMP+ Требования и практика внедрения систем менеджмента безопасности для производителей кормовых материалов, кормовых добавок, комбикормов и премиксов. Ступень 1</p>	<p>25 960,00</p>	<p>Изучение требований стандарта GMP+ и методов их реализации в деятельности предприятий. Взаимосвязь законодательных/нормативных требований и GMP+. Специфические требования к санитарии и гигиене. Практика HACCP для производителей кормов - проведение анализа опасностей на реальных технологических примерах. Систематические проверки и внутренний аудит.</p>	<p>13-15 ноября</p>
<p>Разработка и внедрение HACCP на пищевых предприятиях и предприятиях общественного питания</p>	<p>17 700,00</p>	<p>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.</p>	<p>21-22 сентября</p>

Внутренний аудит систем менеджмента пищевой безопасности (для стандартов ISO 22000, FSSC 22000, HACCP, BRC, IFS, GMP+). Ступень 2	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
НОВОЕ! AS/EN 9100:2016. Изменения в требованиях	25 960,00	Изучение изменений в требованиях к системе менеджмента качества стандарта AS/EN 9100:2016. Практикум по вопросам организаций-участников.	08-09 июня
НОВОЕ! AS/EN 9100:2016 в теории и практике. Внутренний аудит	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
НОВОЕ! Разработка и внедрение системы менеджмента качества согласно ISO 13485:2016. Внутренний аудит.	68 440,00	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.	07-09 августа
Менеджмент рисков согласно ISO 14971. Интеграция в систему менеджмента качества.	53 100,00	Основы и преимущества риск-менеджмента. Моделирование процесса риск-менеджмента для медицинского изделия. Классификация и управления рисками.	09-10 февраля
Менеджер по международным регулирующим требованиям к медицинским изделиям. Практикум по выпуску медицинских изделий на рынок ЕС, Канады, США. Директивы, оценка соответствия	53 100,00	Практикум по регулирующим требованиям ЕС, Канады, США. Директивы и оценка соответствия. CE-маркировка.	10-11 августа
НОВОЕ! Клинические испытания медицинских изделий согласно ISO 14155	53 100,00	Требования и практика реализации клинических испытаний на основе и с учетом требований нормативных документов FDA (IDE, Vimo) и ЕС (93/42/ЕЕС, MEDDEV 2.7.1); Новые требования ISO 14155 к клиническим испытаниям медицинских изделий.	По мере формирования группы

<p>НОВОЕ! Технические файлы для MDD, IVD, CMDR 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.</p> <p>* 29 декабря будет проведено занятие по практическим аспектам, которые обсуждались на семинаре. Для участия в семинаре необходимо хорошее знание английского языка.</p>	<p>По мере формирования группы</p>
<p>ТРЕНИНГИ ДЛЯ ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ ОБОРУДОВАНИЯ, РАБОТАЮЩЕГО ПОД ДАВЛЕНИЕМ</p>			
<p>Введение по стандарту ASME-CODE</p>	<p>59 000,00</p>	<p>Введение в требования ASME-CODE. Обзор и примеры внедрения требований секций.</p>	<p>По мере формирования группы</p>
<p>Требования и практика внедрения Директивы 97/23/ЕС</p>	<p>35 400,00</p>	<p>Изучение терминологии и требований Европейской директивы для оборудования, работающего под давлением. Обзор уполномоченных органов, процедур аудита.</p>	<p>По мере формирования группы</p>