

Certyfikowane szkolenia dla studentów kierunku Chemia i Technologia chemiczna

Wszystkie szkolenia będą realizowane przez **akredytowaną jednostkę certyfikującą** - lub jednostkę posiadającą umowę partnerstwa z akredytowaną jednostką certyfikującą, posiadającą akredytację w zakresie certyfikacji systemów zarządzania i/lub wyrobów i/lub osób, udzieloną przez Polskie Centrum Akredytacji lub przez równorzędny podmiot zagraniczny. Szkolenia mają zakończyć się wydaniem certyfikatu przez akredytowaną jednostkę certyfikującą.

Ofertowane szkolenia:

A. MODUŁ I "SYSTEM ZARZĄDZANIA JAKOŚCIĄ WG ISO 9001" – 72 godziny	2
B. MODUŁ II "SYSTEM ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO wg ISO 14001" – 64 godziny	2
C. MODUŁ III "SYSTEM ZARZĄDZANIA BEZPIECZEŃSTWEM I HIGIENĄ PRACY wg ISO 45001" – 64 godziny	2
D. MODUŁ IV "ZINTEGROWANE SYSTEMY ZARZĄDZANIA" - 80 godzin	2
E. MODUŁ V "WYROBY MEDYCZNE-SYSTEM ZARZĄDZANIA JAKOŚCIĄ WYTWÓRCÓW WYROBÓW MEDYCZNYCH WG NORMY ISO 13485" – 64 godziny	3
F. MODUŁ VI "BRANŻA KOSMETYCZNA - GMP / ISO 22716" – 128 godzin	3
G. MODUŁ VII "SYSTEM ZARZĄDZANIA LABORATORIUM WG NORMY PN-EN ISO / IEC 17025" – 88 godzin	3

OPISY:

A. MODUŁ I "SYSTEM ZARZĄDZANIA JAKOŚCIĄ WG ISO 9001" – 72 godziny

Zakres tematyczny szkolenia:

- Wymagania normy ISO 9001 wraz z omówieniem podejścia do ryzyk i szans w świetle wymagań tejże normy
- Pełnomocnik Systemu Zarządzania Jakością wg normy ISO 9001
- Auditor Wewnętrzny Systemu Zarządzania Jakością wg normy ISO 9001

Po ukończeniu **modułu I** uczestnicy/uczestniczki otrzymają **2 certyfikaty**:

- Pełnomocnika Systemu Zarządzania Jakością wg ISO 9001;
- Auditora Wewnętrznego Systemu Zarządzania Jakością wg ISO 9001.

B. MODUŁ II "SYSTEM ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO wg ISO 14001" – 64 godziny

Zakres tematyczny:

- Wymagania normy ISO 14001 w tym dokumentowanie systemu środowiskowego.
- Pełnomocnik Systemu Zarządzania Środowiskowego w świetle normy ISO 14001.
- Auditor Wewnętrzny Systemu Zarządzania Środowiskowego wg ISO 14001

Po ukończeniu **modułu II** uczestnicy/uczestniczki otrzymają **2 certyfikaty**:

- Pełnomocnika Systemu Zarządzania Środowiskowego wg ISO 14001;
- Auditora Wewnętrznego Systemu Zarządzania Środowiskowego wg ISO 14001.

C. MODUŁ III "SYSTEM ZARZĄDZANIA BEZPIECZEŃSTWEM I HIGIENĄ PRACY wg ISO 45001" – 64 godziny

Zakres tematyczny:

- Wymagania Systemu Zarządzania Bezpieczeństwem i Higieną pracy wg ISO 45001.
- Pełnomocnik ds. Systemu Zarządzania Bezpieczeństwem i Higieną Pracy wg ISO 45001.
- Auditor Wewnętrzny Systemu Zarządzania Bezpieczeństwem i Higieną Pracy wg ISO 45001.

Po ukończeniu modułu SK/SM otrzymają 2 certyfikaty:

- Pełnomocnika ds. Systemu Zarządzania Bezpieczeństwem i Higieną Pracy wg ISO 45001
- Auditora Wewnętrznego Systemu Zarządzania Bezpieczeństwem i Higieną Pracy wg ISO 45001

D. MODUŁ IV "ZINTEGROWANE SYSTEMY ZARZĄDZANIA" - 80 godzin

W ramach szkolenia uczestnicy nabędą kompleksową wiedzę z zakresu wymagań normy: ISO 9001:2015, ISO 14001 oraz ISO 45001.

Zakres tematyczny:

- Pełnomocnik Zintegrowanego Systemu Zarządzania wg ISO 9001 ISO 14001 i PN-N 45001
- Auditor Wewnętrzny Zintegrowanego Systemu Zarządzania wg ISO 9001, ISO 14001 oraz PN-N 45001.

Po ukończeniu **modułu IV** uczestnicy/uczestniczki otrzymają **2 certyfikaty**:

Projekt: „Zintegrowany Program Rozwoju Uniwersytetu Śląskiego w Katowicach”

- Pełnomocnika Zintegrowanego Systemu Zarządzania wg ISO 9001 ISO 14001 i PN-N 45001;
- Auditora Wewnętrznego Zintegrowanego Systemu Zarządzania wg ISO 9001, ISO 14001 oraz PN-N 45001

E. MODUŁ V "WYROBY MEDYCZNE-SYSTEM ZARZĄDZANIA JAKOŚCIĄ WYTWÓRCÓW WYROBÓW MEDYCZNYCH WG NORMY ISO 13485" – 64 godziny

Zakres tematyczny:

- Wymagania normy ISO 13485 oraz Dyrektywy medycznej 94/42/EEC
- Wymagania normy ISO 9001
- Pełnomocnik ds. Systemu Zarządzania Jakością ISO 13485
- Auditor Wewnętrzny Systemu Zarządzania Jakością wg ISO 13485

Po ukończeniu **modułu V** uczestnicy/uczestniczki otrzymają **2 certyfikaty**:

- Pełnomocnika ds. Systemu Zarządzania Jakością ISO 13485;
- Auditora Wewnętrznego Systemu Zarządzania Jakością wg ISO 13485.

F. MODUŁ VI "BRANŻA KOSMETYCZNA - GMP / ISO 22716" – 128 godzin

Zakres tematyczny:

- Interpretacja wymagań Rozporządzenia 1223/2009. Projekt polskiej ustawy o kosmetykach.
- Wymagania ISO 22716 Kosmetyki, Dobre Praktyki Produkcji GMP, Przewodnik Dobrych Praktyk Produkcji
- Wiedza specjalistyczna w zakresie wprowadzenia nowego produktu do obrotu w świetle rozporządzenia 1223/2009/WE
- Wymagania normy ISO 9001
- Pełnomocnik ds. zarządzania jakością dla systemu ISO 22716
- Auditor wewnętrzny GMP wg normy PN-EN ISO 22716
- Monitorowanie bezpieczeństwa kosmetyków w łańcuchu dostaw. Reklamacje, zwroty i wycofanie z rynku
- Kontrola jakości procesu wytwarzania kosmetyków
- Oznakowania i deklaracje marketingowe produktów kosmetycznych
- Nanomateriały w kosmetykach
- Kolor /barwniki i pigmenty w kosmetykach kolorowych.

Po ukończeniu modułu SK/SM otrzymają 2 certyfikaty:

- Pełnomocnika ds. zarządzania jakością dla systemu ISO 22716
- ORAZ Auditora Wewnętrznego GMP wg normy PN-EN ISO 22716

G. MODUŁ VII "SYSTEM ZARZĄDZANIA LABORATORIUM WG NORMY PN-EN ISO / IEC 17025" – 88 godzin

Zakres tematyczny:

- Wprowadzenie do wymagań normy PN-EN ISO/IEC 17025 dla laboratoriów badawczych pod kątem uzyskania akredytacji PCA
- Wymagania normy PN-EN ISO/IEC 17025 dla laboratoriów badawczych
- Dokumentowanie systemu zarządzania jakością wg normy PN-EN ISO/IEC 17025 dla laboratoriów badawczych



- Auditor Systemu Zarządzania Jakością wg normy PN-EN ISO/IEC 17025 w laboratoriach badawczych
- Rola Kierownika ds. Jakości w laboratorium badawczym w świetle wymagań normy PN-EN ISO/IEC 17025

Po ukończeniu **modułu VII** uczestnicy/uczestniczki otrzymają **4 certyfikaty**:

- Wymagania normy PN-EN ISO/IEC 17025:2005 dla laboratoriów badawczych;
- Dokumentowanie systemu zarządzania jakością wg normy PN-EN ISO/IEC 17025 dla laboratoriów badawczych;
- Auditora Systemu Zarządzania Jakością wg normy PN-EN ISO/IEC 17025;
- Rola Kierownika ds. Jakości w laboratorium badawczym w świetle wymagań normy PN-EN ISO/IEC 17025.