



Projekt: „Zintegrowany Program Rozwoju Uniwersytetu Śląskiego w Katowicach”

PROPOZYCJA SZKOLEŃ Certyfikowanych
oferowanych w ramach projektu „Zintegrowany Program
Rozwoju Uniwersytetu Śląskiego w Katowicach”
dla studentów czterech ostatnich semestrów studiów
realizowanych na Wydziale Nauk Ścisłych i Technicznych oraz
Wydziale Nauk Przyrodniczych
w roku akademickim 2021/22

Projekt: „Zintegrowany Program Rozwoju Uniwersytetu Śląskiego w Katowicach”

Zadanie 4 - Certyfikowane szkolenia prowadzące do uzyskania kwalifikacji oraz zajęcia warsztatowe kształtujące kompetencje studentów UŚ

Propozycja szkoleń na rok akademicki 2021/22

Temat szkolenia + liczba godzin lekcyjnych całości szkolenia:

Nazwa szkolenia	Firma szkoleniowa
A. MODUŁ I "SYSTEM ZARZĄDZANIA JAKOŚCIĄ WG ISO 9001" – 72 h/grupę – 2 grupy	Noble Cert sp. z o.o.
B. MODUŁ II "SYSTEM ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO wg ISO 14001" – 64 h/grupę – 2 grupy	Noble Cert sp. z o.o.
C. MODUŁ III "SYSTEM ZARZĄDZANIA BEZPIECZEŃSTWEM I HIGIENĄ PRACY wg PN-N ISO 45001" – 64 h/grupę – 2 grupy	Noble Cert sp. z o.o.
D. MODUŁ IV "ZINTEGROWANE SYSTEMY ZARZĄDZANIA" – 80 h/grupę – 2 grupy	PCC-CERT Sp. z o. o. Sp. k.
E. MODUŁ V "WYROBY MEDYCZNE-SYSTEM ZARZĄDZANIA JAKOŚCIĄ WYTWÓRCÓW WYROBÓW MEDYCZNYCH WG NORMY ISO 13485" – 64 h/grupę – 2 grupy	Noble Cert sp. z o.o.
F. MODUŁ VI "BRANŻA KOSMETYCZNA - GMP / ISO 22716" – 128 h/grupę – 1 grupa	Noble Cert sp. z o.o.
G. MODUŁ VII: SYSTEM ZARZĄDZANIA LABORATORIUM WG NORMY PN-EN ISO / IEC 17025" – 88 h/grupę – 4 grupy	MG Centrum
H. MODUŁ VIII – PRAKTYCZNE ASPEKTY NADZORU NAD PRODUKTAMI LECZNICZYMI I DOKUMENTACJĄ – 24 h/grupę – 2 grupy	Noble Cert sp. z o.o.

Zakres tematyczny szkoleń (wszystkie szkolenia mają być przeprowadzone zgodnie z obowiązującą w dniu rozpoczęcia szkolenia normą):

- A. MODUŁ I "SYSTEM ZARZĄDZANIA JAKOŚCIĄ WG ISO 9001"
- Wymagania normy ISO 9001 wraz z omówieniem podejścia do ryzyk i szans w świetle wymagań tejsze normy
 - Pełnomocnik Systemu Zarządzania Jakością wg normy ISO 9001
 - Auditor Wewnętrzny Systemu Zarządzania Jakością wg normy ISO 9001
- B. MODUŁ II "SYSTEM ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO wg ISO 14001"
- 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

C. MODUŁ III "SYSTEM ZARZĄDZANIA BEZPIECZEŃSTWEM I HIGIENĄ PRACY wg PN-N ISO 45001"

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

D. MODUŁ IV "ZINTEGROWANE SYSTEMY ZARZĄDZANIA"

- Pełnomocnik Zintegrowanego Systemu Zarządzania wg ISO 9001 ISO 14001 i ISO 45001.
- Auditor Wewnętrzny Zintegrowanego Systemu Zarządzania wg ISO 9001, ISO 14001 oraz ISO 45001.
- Proces zarządzania ryzykiem, zgodnie z normami PN-EN ISO 9001 oraz PN-ISO 31000.

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

- Wymagania normy ISO 13485 oraz Dyrektywy medycznej 94/42/EEC.
- Wymagania normy ISO 9001:2015 wraz z elementami zarządzania ryzykiem.
- Pełnomocnik ds. Systemu Zarządzania Jakością ISO 13485.
- Auditor Wewnętrzny Systemu Zarządzania Jakością wg ISO 13485.

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

- Produkty kosmetyczne w świetle nowej 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.
- Pełnomocnik ds. systemu zarządzania jakością wg ISO 22716.
- Auditor wewnętrzny GMP wg normy PN-EN ISO 22716.
- 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.

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

- 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

H. MODUŁ VIII – PRAKTYCZNE ASPEKTY NADZORU NAD PRODUKTAMI LECZNICZYM I DOKUMENTACJĄ

- Nadzór nad sprzętem kontrolno-pomiarowym.
- Nadzór nad lekami narkotycznymi i psychotropowymi
- Wymagania w zakresie prowadzenia dokumentacji w zakresie działalności leczniczej.

Po ukończeniu **modułu I (część A)** uczestnicy/uczestniczki otrzymają **2 certyfikaty**:

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

Po ukończeniu **modułu II (część B)** uczestnicy/uczestniczki otrzymają **2 certyfikaty**:

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

Po ukończeniu **modułu III (część C)** uczestnicy/uczestniczki otrzymają **2 certyfikaty**:

- Pełnomocnika ds. Systemu Zarządzania Bezpieczeństwem i Higieną Pracy wg ISO 18001
- Auditora Wewnętrznego Systemu Zarządzania Bezpieczeństwem i Higieną Pracy wg ISO 18001

Po ukończeniu **modułu IV (część D)** uczestnicy/uczestniczki otrzymają **2 certyfikaty**:

- Pełnomocnika Zintegrowanego Systemu Zarządzania wg ISO 9001 ISO 14001 i PN-N 18001;
- Auditora Wewnętrznego Zintegrowanego Systemu Zarządzania wg ISO 9001, ISO 14001 oraz PN-N 18001

Po ukończeniu **modułu V (część E)** uczestnicy/uczestniczki otrzymają **2 certyfikaty**:

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

Po ukończeniu **modułu VI (część F)** uczestnicy/uczestniczki otrzymają **2 certyfikaty**:

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

Po ukończeniu **modułu VII (część G)** uczestnicy/uczestniczki otrzymają **4 certyfikaty**:

- Wymagania normy PN-EN ISO/IEC 17025 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.

Po ukończeniu **modułu VIII (część H)** uczestnicy/uczestniczki otrzymają **1 zaświadczenie** o ukończeniu całego kursu.