

PROGRAM SZKOLENIA

Zapewnienie jakości badań laboratoryjnych zgodnie z zasadami DPL z elementami ogólnych wymagań dotyczących kompetencji laboratoriów badawczych i wzorcujących PN-EN ISO/IEC 17025:2018

CEL SZKOLENIA

Przybliżenie uczestnikom wymagań Dobrej Praktyki Laboratoryjnej (DPL) w kontekście Normy PN-EN ISO/IEC 17025:2018 oraz pomoc w wyjaśnieniu wymagań dla laboratoriów dotyczących metod badawczych, personelu, aparatury oraz zapisów.

W wyniku szkolenia słuchacz powinien uzyskać wiedzę na temat Dobrej Praktyki Laboratoryjnej oraz jej podobieństwa i różnice z normą PN-EN ISO/IEC 17025:2018.

PROGRAM SZKOLENIA

- I. Pre test
- II. Zakres szkolenia
 - 1 Definicja Dobrej Praktyki Laboratoryjnej (DPL),
 - 2 Kiedy należy stosować DPL,
 - 3 Terminologia DPL i podstawowe pojęcia DPL,
 - 4 Pojęcia dotyczące nieklinicznych badań z zakresu bezpieczeństwa zdrowia człowieka i środowiska,
 - 5 Pojęcia dotyczące materiału badanego,
 - 6 Zawartość planu badań,
 - 7 Role i obowiązki na różnych stanowiskach w laboratorium DPL,
 - 8 Program zapewnienia jakości,
 - 9 Pozycje testowe i referencyjne oraz znaczenie charakteryzacji pozycji testowej,
 - 10 Wymagania DPL,
 - 11 Systemy badawcze,
 - 12 Inspekcje DPL,
 - 13 Jak zweryfikować status DPL badania?
 - 14 DPL a ISO/IEC 17025.
- III. Post test



Projekt: „Zintegrowany Program Rozwoju Uniwersytetu Śląskiego w Katowicach”

CZAS TRWANIA SZKOLENIA

8 godzin lekcyjnych po 45 minut każda.