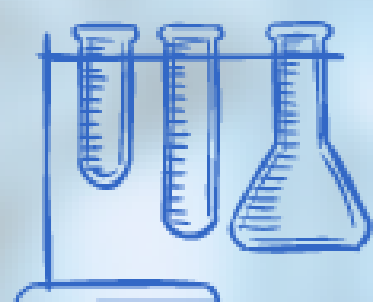


SYMPOZJUM

BEZPIECZNE ZARZĄDZANIE PRACĄ W LABORATORIUM

11-13.10.2021 R.
CENTRUM HOTELOWO-TENISOWE
"HOTEL SYPNIEWO"



estilaq



Główny
Urząd
Miar



MALON
GROUP



Perlan

a member of Altium Group

Firma „ESTILAQ” pod honorowym patronatem
Perlan Technologies Sp. z o.o, przy współpracy z firmą
Malon Group Sp. z o.o. ,ponownie zaprasza na trzydniowe spotkanie
wszystkie osoby związane z branżą laboratoryjną.

Spotkania w Sypniewie pozwalają na zdobycie
potrzebnej wiedzy w codziennej pracy, przekazywanej od praktyków i
specjalistów w danej dziedzinie.

KONTAKT:

Ewelina Siwek

tel. 667-640-256

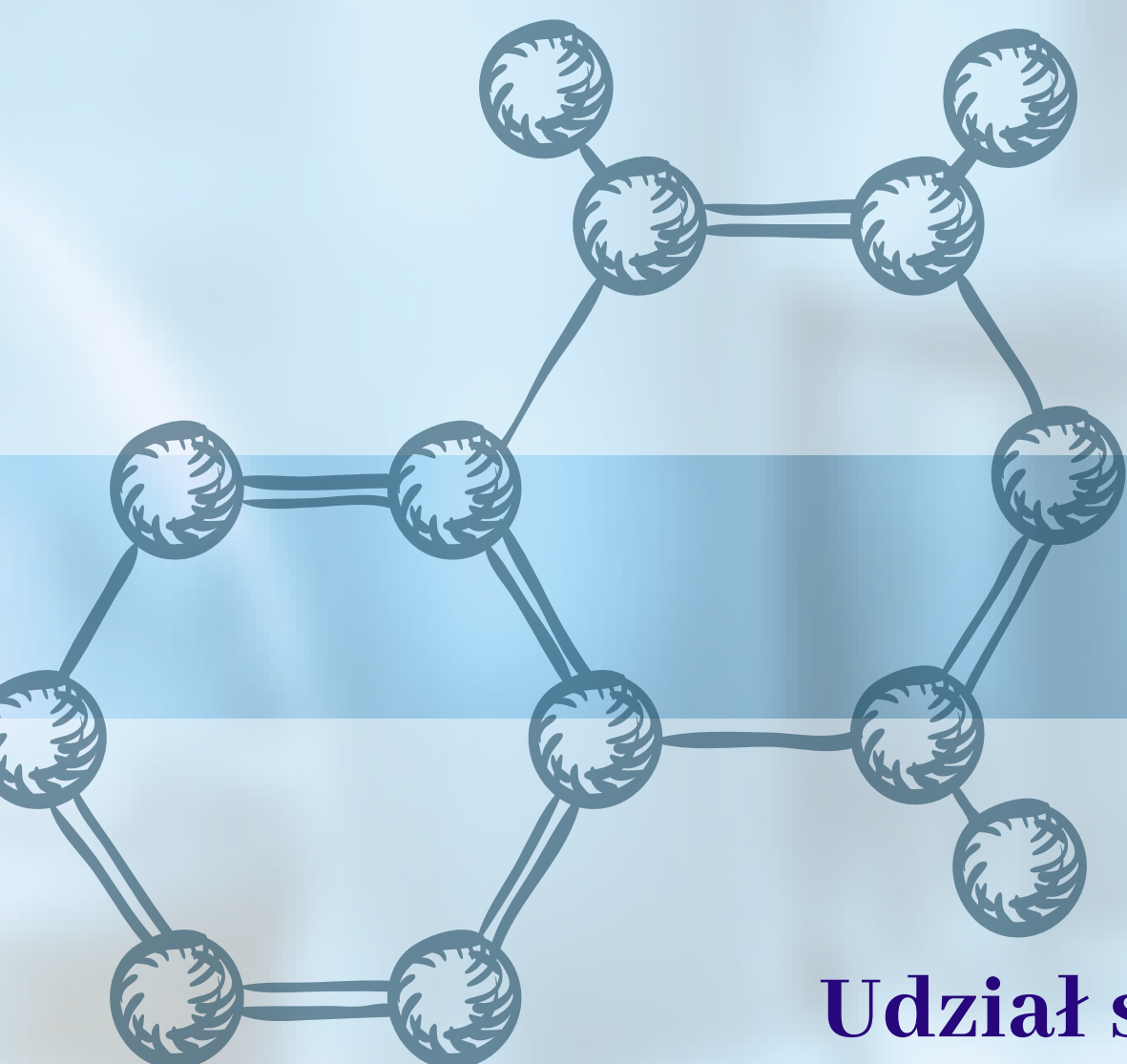
**e-mail: ewelina.siwek@estilaq.com,
ewelina.siwek@estilaq.pl**

**SZCZEGÓŁOWE INFORMACJE
DOSTĘPNE SĄ NA STRONACH
INTERNETOWYCH:**

www.estilaq.pl

www.iso.org.pl

**ZGŁOSZENIA PRZYJMOWANE SĄ DO:
28.09.2021 R**



KOSZT UDZIAŁU:

Udział stacjonarny - 950zł netto

Udział on-line - 500 zł netto

KOSZT NOCLEGU:

Pokój dwuosobowy - 150 zł/osoba/noc

Pokój jednoosobowy - 190 zł/osoba/noc

ZAKRES SYMPOZJUM OBEJMUJE NASTĘPUJĄCE TEMATY:

- Zapewnienie ciągłości działania pracy Laboratorium w obliczu realnych zagrożeń czynników wewnętrznych oraz zewnętrznych.
- Rola Laboratoriów badawczych w obszarze prowadzenia kontroli wyrobów budowlanych.
- GLP vs ISO 17025. Podobieństwo i różnice.
- Praktyczne zastosowanie wymagań Rozporządzenia Ministra Środowiska z dnia 1 września 2016 r. w sprawie sposobu prowadzenia oceny zanieczyszczenia powierzchni ziem podczas badań i pobierania próbek gleby.
- Zarządzanie ryzykiem w oparciu o wymagania zawarte w normie PN-ISO 31000:2018-08 i ich wykorzystanie w pracy laboratoryjnej.
- Dążenie do ciągłego doskonalenia. Fikcja czy świadome wykorzystanie dostępnych narzędzi. Jak wdrożyć metodę małych kroków czyli zasadę doskonalenia KAIZEN w Laboratorium.
- Istotne zmiany w dokumentach PCA wpływające na miarodajność wyników badań mni. DA-06 wyd.8 *"Polityka dotycząca zapewnienia spójności pomiarowej"*
- Realia spełnienia wymagań zawartych w DA-05 wyd.8 *„Polityka dotycząca uczestnictwa w badaniach biegłości”*.
- Interpretacja wymagań zawartych w Komunikacie nr 353 z dnia 24.08.2021 r. w sprawie przedstawiania przez akredytowane laboratoria wyników badań ilościowych w raportach, w których laboratoria powołują się na posiadaną akredytację.
- Retrospekcja akredytacji czyli zadania i oczekiwania względem posiadanej akredytacji.
- Jednostka certyfikująca a laboratorium – powiązania, różnice, akredytacje.
- Warsztaty „Rola lidera i empatii w projektowej pracy zespołu.
- Kosmetyki, leki, suplementy diety - wymagania w zakresie bezpieczeństwa.
- Wielopierwiastkowa analiza specjacyjna - możliwości i problemy.
- Bezpieczne zarządzanie badaniami z obszarów w których brak jest dostępnych materiałów odniesienia. Jakie rozwiązania zastosować.
- Badania odpadów- stały czy elastyczny zakres akredytacji w odniesieniu do wymagań DAB-11. Na co się decydujemy kody odpadów czy grupy walidacyjne.
- Obowiązujące przepisy prawa w obszarze pomiarów emisji gazów oraz pyłów do powietrza ze źródeł stacjonarnych
- Potwierdzenie ważności wyników badań w metodach chromatograficznych.

