

Konditionen



Ansprechpartnerin: Caroline Kaul
Telefon: 040 - 227 008 62
E-Mail: akademie@behrs.de

Seminargebühr:

Je Teilnehmer € 1.098,- zzgl. Mehrwertsteuer. Enthalten sind Teilnahmezertifikat, Mittagessen und Pausenverpflegung sowie Seminarunterlagen je nach Freigabe auch als PDF.

Anmeldeschluss 12.6.2019

Veranstaltungsort:

Mercure Hotel & Residenz Frankfurt Messe
Voltastr. 29 · 60486 Frankfurt a. M.
Tel.: 069-792 60 · Fax: 069-792 616 06
E-Mail: h1204@accor.com
www.mercure.com

Einzelzimmer im Mercure Hotel & Residenz Frankfurt Messe: € 109,- inkl. Frühstück, abrufbar bis zum 04.06.2019 unter dem Stichwort „Behr's GmbH“. Die Bezahlung der Übernachtungskosten übernehmen Sie bitte vor Ort selbst.

Stornierung: Wir erkennen grundsätzlich nur schriftliche Abmeldungen an. Bei Stornierungen bis 05.06.2019 wird eine Bearbeitungsgebühr von 10% der Seminargebühr in Rechnung gestellt, danach berechnen wir 30%. Ab 7 Tage vor Seminarbeginn und bei Nichtteilnahme wird die gesamte Kursgebühr fällig. Alle Gebühren verstehen sich zzgl. Mehrwertsteuer. Selbstverständlich ist die Teilnahme übertragbar.

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen, siehe www.behrs.de/agb. Informationen zum Widerrufsrecht finden Sie unter www.behrs.de/widerruf.



Behr's Akademie ist für den Geltungsbereich Akademie, Weiterbildung und Seminare zertifiziert nach ISO 9001:2015.
www.tuev-sued.de/ms-zert

Anmeldung

Fax **040-220 10 91** Telefon **040-227 00 80**
E-Mail **akademie@behrs.de** Internet **www.behrs.de/7217**



Ja, ich melde mich an zum Seminar
Akkreditierung nach DIN EN ISO 17025:2018
am 26. Juni 2019 in Frankfurt a.M. zu den in diesem Prospekt genannten Bedingungen zum Preis von € 1.098,- je Teilnehmer zzgl. MwSt. Programmänderungen sind vorbehalten.

Name des Seminarteilnehmers

Firma

Branche

Funktion/Position

Straße/Nr.

PLZ/Ort

Telefon

Fax

E-Mail

Datum Unterschrift

BEHR'S...AKADEMIE

Behr's GmbH
Averhoffstraße 10 · 22085 Hamburg
Telefon: 040-227 00 80 · Fax: 040-220 10 91
E-Mail: akademie@behrs.de · www.behrs.de

SEMINAR

Akkreditierung nach DIN EN ISO 17025:2018

Bei der Umstellung alles richtig machen

Nach dieser Veranstaltung werden Sie:

- Die notwendigen Änderungen in Ihrem QM-System sicher identifizieren und umsetzen
- Die Umstellung mit einem praktikablen Plan gezielt vorantreiben
- Ihre Dokumente gemäß der neuen Version der Norm sicher lenken und Ihr Informationsmanagement effektiv gestalten
- Die Validität Ihrer Analyseergebnisse auch weiterhin garantieren
- Die Anforderungen beim Umgang mit externen Produkten und Dienstleistungen im Griff haben

26. Juni 2019 in Frankfurt a. M.

Referenten:



Stephan Walch

BEHR'S...AKADEMIE

S 7217-3-01-2

Seminarprogramm

Mittwoch, 26.06.2019 - 9.00 Uhr bis ca. 17.00 Uhr

09.00 Check-in mit Begrüßungskaffee

09.15 Einführung und Entwicklung der DIN EN ISO 17025

- Die Forderungen der aktuellen Fassung
- Wie sich die Norm mit der Zeit entwickelt hat
- Welche Vorteile liegen in der neuen Struktur?
- Was ist in der Praxis konkret umzusetzen?

10.00 Forderungen der DIN EN ISO 17025:2018

- Aufbau der neuen Version
- Die relevanten Änderungen
- Welche Änderungen betreffen lediglich die Formulierung?
- Optionen für das Labormanagementsystem

10.45 Kaffee- und Kommunikationspause

11.00 Was hat sich geändert – was ist neu?

- Die Unparteilichkeit sicherstellen
- Die Kompetenz des Personals gewährleisten
- Konformität in Berichten garantieren
- Messunsicherheit der Analysen im Griff haben
- Mit extern bereitgestellten Produkten und Dienstleistungen richtig umgehen
- Validität von Ergebnissen sichern
- Daten und Informationen managen und effektiv lenken

11.45 Worauf muss bei der Umstellung besonders geachtet werden?

- Wie wird die DAkkS Liste verwendet?
- Welche Vorteile bietet die Eurolab-Deutschland-Anleitung?
- Welche Punkte müssen zuerst angegangen werden?
- Was tun, wenn die Umstellung bis zur Begutachtung noch nicht abgeschlossen ist?

12.30 Gemeinsames Mittagessen

13.45 Workshop: Chancen und Risiken der Umsetzung der neuen Version

In dem Workshop arbeiten Sie gemeinsam mit anderen Teilnehmern die wichtigsten Änderungen der Norm heraus und erstellen einen entsprechenden praxisorientierten Umsetzungsplan. Dabei wird besonderer Wert darauf gelegt, die Chancen, die in der neuen Norm liegen, wirksam umzusetzen und Risiken, die durch die Umsetzung entstehen können, zu vermeiden. Der Umsetzungsplan bringt Sicherheit, hilft bei der eigenen Umsetzung im Betrieb und spart wertvolle Zeit.

15.15 Kaffee- und Kommunikationspause

15.30 „Best Practice“ bei der Umstellung

- Konkrete Forderungen zur Umsetzung
- Beispielhafte Vorgehensweisen für eine erfolgversprechende Umsetzung
- Typische Fehler und wie man sie vermeidet

16.15 Zusammenfassung und Diskussion

ca.

17.00 Ende der Veranstaltung

Ihr Referent



Stephan Walch leitet seit Dezember 2016 das Chemische und Veterinäruntersuchungsamt (CVUA) Karlsruhe. Der Apotheker und staatlich geprüfte Lebensmittelchemiker ist seit vielen Jahren als Begutachter für die DIN EN ISO 17025 für die Deutsche Akkreditierungsstelle (DAkkS) und ihre Vorgängergesellschaften tätig und bringt viel praktische Erfahrung mit der Norm mit. Er hat im nationalen Gremium zur Revision der 17025 mitgearbeitet und ist Mitglied in zwei Sektorkomitees der DAkkS.

Ihre Vorteile:

- Sie halten die Anforderungen der DIN ISO EN 17025 sicher ein
- Sie stellen fehlerfrei auf die neue Version um und bestehen die Re-Akkreditierung
- Sie erfüllen die Qualitätserwartungen Ihrer Kunden

Die Teilnehmer:

Das Seminar richtet sich an Leiter bzw. Qualitätsverantwortliche aus akkreditierten bzw. teilakkreditierten Laboren, die nach den neuen Regelungen und Anforderungen der DIN EN ISO 17025:2018 arbeiten müssen.