



Le Master Qualité de l'UTC propose la plupart de ses enseignements sous forme de modules courts accessibles en formation continue. La pédagogie est adaptée aux exigences professionnelles avec des cours, le matin, suivis généralement d'ateliers d'appropriation dès l'après-midi.

Les modules proposés vont de 2 à 6 jours et peuvent se capitaliser avec un cursus déjà acquis ou à de l'expérience professionnelle pour obtenir le Master Qualité de l'UTC par la voie de la formation continue ou par la VAE (Validation des Acquis de l'Expérience).

Objectifs

- Concepts et méthodes de la normalisation, organisation nationale, européenne et internationale.
- Utilisation dans l'élaboration des réglementations techniques et dans les échanges internationaux.
- La méthodologie de lecture et d'interprétation opérationnelle d'une norme est approfondie.
- Les processus de certification et d'accréditation sont étudiés ainsi que les normes, génériques ou sectorielles, qui leur sont associées.
- Des ateliers d'appropriation permettent l'assimilation opérationnelle rapide des notions théoriques. Ils font l'objet de comptes-rendus évalués dont la synthèse est présentée oralement.

Afin de démontrer les capacités acquises, une fiche technique doit être réalisée collectivement sur l'environnement normatif et réglementaire d'un produit ou processus librement choisi.

Public

Ingénieurs, cadres techniques et professionnels dans le domaine de la qualité.

Programme

- Les normes : leurs caractéristiques, leurs rôles, les enjeux dans la compétitivité mondiale
- Atelier d'appropriation - Etude du système de normalisation France et UE
- Le processus de Normalisation : du besoin sociétal à la norme internationale.
- Commissions et experts.
- L'Accréditation : enjeux, normes et processus (ISO 17025 et ISO 15189..)
- Retours d'expérience sur l'Accréditation ISO 15189.
- L'usage stratégique des normes, de la certification et des labels dans les entreprises
- Jeu de rôle : étude stratégique relative à un produit
- La Certification (1ère, 2ème et 3ème partie) des produits et des services : enjeux, normes et processus
- ISO 13485 : enjeux et analyse de la norme pour les fabricants de dispositifs médicaux
- ISO 17050 : déclaration de conformité d'un fournisseur
- Dynamique qualité sur un secteur professionnel : cas des bonnes pratiques biomédicales

Informations pratiques

Date	26, 27 septembre, 10, 11 octobre, 7 et 8 novembre 2016
Durée	6 jours
Lieu	Compiègne
Coût (avec repas midi) - TVA non applicable	2800 €
Valorisation	4 ECTS
Enseignements	25h (cours, TD, TP) / 76h de travail personnel

**QR001 • Normalisation et réglementation :
la conformité des produits, processus et services**

**Je m'inscris en retournant ce formulaire à :
fcqualite@utc.fr**

Une convention de formation sera établie

Nom : Prénom :

Tél :

Email :

Raison sociale :

Financement : Entreprise OPCA Personnel

Nom du signataire : Signature :

Découvrez toutes nos formations sur : www.utc.fr/formationcontinue