



**«Техникалық реттеу және метрология орталығы» ЖШС**

Алматы қ., Желтоқсан көш., Гоголя көш. қиылысы 96-98/80, 205-206 каб., too.ctrm@gmail.com,  
www.tooctrm.kz, тел./факс: +7 (727) 250-03-94

БИН - 110940003623, РНН - 600700652772, р/с - KZ588560000004917237 в АО «Банк ЦентрКредит», БИК КСЖВКЗКХ

**ТОО «Центр технического регулирования и метрологии»**

г. Алматы, ул. Желтоқсан, уг.ул. Гоголя, 96-98/80, каб. 205-206, too.ctrm@gmail.com, www.tooctrm.kz,  
тел./факс: +7 (727) 250-03-94

**Руководителям предприятий и организаций**

**УВАЖАЕМЫЕ ГОСПОДА!**

**ТОО «Центр технического регулирования и метрологии»  
приглашает Вас принять участие в работе обучающих семинаров:**

- «Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий.  
СТ РК ИСО/МЭК 17025-2007» - **с 15 по 17 февраля 2016 года.**

Регламент работы семинара с 10<sup>00</sup> до 16<sup>50</sup>, перерыв на обед – с 13<sup>00</sup> до 14<sup>00</sup>.

**17 февраля** занятия будут проходить до 13<sup>00</sup>. Длительность семинара два с половиной дня.

**Стоимость семинара на 1 участника – 35 000 тенге.**

- «Оценка неопределенности результатов измерений» - **с 17 по 19 февраля 2016 года.**

**17 февраля** начало занятий в 14<sup>00</sup>. Длительность семинара два с половиной дня.

Регламент работы семинара с 10<sup>00</sup> до 16<sup>50</sup>, перерыв на обед – с 13<sup>00</sup> до 14<sup>00</sup>.

**Стоимость семинара на 1 участника – 35 000 тенге.**

*Лектор: Джумагулова Р.У. – Эксперт-аудитор по ОПС и ИЛ, имеет большой стаж работы и практический опыт в данных областях.*

**В Н И М А Н И Е !**

*Для ускорения организации и проведения семинара просим Вас срочно сообщить о своем желании принять участие и удобных для Вас сроках.*

**Место проведения семинаров:** г. Алматы, ул. Желтоқсан 96-98/80, уг.ул. Гоголя, каб. 205-206

По окончании семинаров слушателям, прошедшим обучение, будут выданы именные **СЕРТИФИКАТЫ**.

Все интересующие Вас вопросы и Ваши заявки на обучение Вы можете отправить на электронную почту: [too.ctrm@gmail.com](mailto:too.ctrm@gmail.com), и по тел/факсу 8-(727)-2500-394.

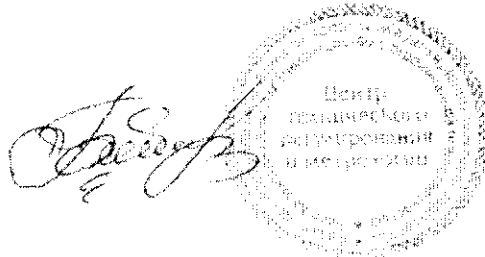
+ 7 701 747 427 54 24 Мансурова Юлтуз

*Для подтверждения участия необходимо заполнить заявку (приложение 1).*

**В процессе обучения Вы получите необходимые знания и навыки, повысите квалификацию, а так же поделитесь опытом с коллегами - единомышленниками.**

**Обучение на наших семинарах всегда проходят интересно, при большой активности слушателей и в комфортной обстановке!**

Директор



Кемербекова А.К.

**З А Я В К А**

Наименование организации \_\_\_\_\_

Юридический адрес \_\_\_\_\_

телефон/факс \_\_\_\_\_

Е-mail \_\_\_\_\_  
(данные контактного лица)

просит Вас обучить специалиста (ов) \_\_\_\_\_

по \_\_\_\_\_  
(Фамилия, имя и отчество полностью, занимаемая должность)

\_\_\_\_\_  
(указать курс или семинар)

\_\_\_\_\_  
(указать по какому направлению хотите обучиться ПСП, СМ, ОСПТ и др.)

**Банковские реквизиты:**

**БИН** \_\_\_\_\_

**РНН** \_\_\_\_\_

**ИИК** \_\_\_\_\_

**БИК** \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ (должность)

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (Фамилия И.О.)

«\_\_\_\_\_» \_\_\_\_\_ 2015 г.

М.П.

**Слушателю курсов иметь при себе:**

- копию удостоверения личности;
- копию диплома о высшем образовании.

**Слушателю семинара иметь при себе:**

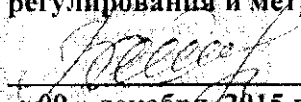
- копию удостоверения личности;

**А также (по возможности) иметь при себе копию платежного поручения об оплате за обучение или гарантийное письмо.**

**Действующим экспертам-аудиторам: копию аттестата эксперта-аудитора**

«УТВЕРЖДАЮ»

Директор  
ТОО «Центр технического  
регулирования и метрологии»

  
А. Кемербекова  
«09» декабря 2015 года

КАЛЕНДАРНЫЙ ПЛАН НА 2016 ГОД

КУРСЫ			
№ п/п	Наименование курса	Стоимость (тенге)	Сроки и место проведения
<b>I. ПОДТВЕРЖДЕНИЕ СООТВЕТСТВИЯ ПРОДУКЦИИ И УСЛУГ</b>			
1	Подготовка экспертов-аудиторов по подтверждению соответствия продукции и услуг (2 рабочие недели) Подтверждение соответствия продукции и услуг: 1) машиностроения; 2) автотранспортных средств; 3) металлургической; 4) радиотехнической; 5) электротехнической и кабельной; 6) электронной; 7) средств связи и телекоммуникаций; 8) программных средств и баз данных; 9) легкой промышленности; 10) строительных материалов, конструкций и изделий; 11) мебельной; 12) пищевой промышленности; 13) сельскохозяйственного производства; 14) химической и бытовой химии; 15) парфюмерно-косметической; 16) санитарно-гигиенического назначения; 17) нефтяной и топливного сырья; 18) оружия (служебно-штатного, гражданского) и боеприпасов к нему; 19) взрывчатых веществ и изделий, и другие виды продукции на их основе; 20) пиротехнической; 21) услуги автозаправочных станций и баз нефтепродуктов; 22) гостиничных услуг; 23) услуги общественного питания; 24) парикмахерских услуг; 25) услуги технического обслуживания и ремонта автотранспортных средств; 26) туристических и экскурсионных услуг; 27) экспедиторские услуги на железнодорожном транспорте; 28) услуги химической чистки;	50 000	01.02-12.02 28.03-08.04 30.05-10.06 25.07-05.08 03.10-14.10 14.11-25.11
2	Повышение квалификации действующих экспертов-аудиторов по подтверждению соответствия продукции (услуг) (1 рабочая неделя)	35 000	08.02-12.02 04.04-08.04 06.06-10.06 01.08-05.08

3.	Стандарты Республики Казахстан, Международные стандарты в области СМК	2 дня
4.	Оценка неопределённости результатов измерений	3 дня
5.	Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий» по СТ РК ИСО/МЭК 17025-2007», внутренний аудит (СТ РК ИСО 19011 )	3 дня
6.	Требования к органам по сертификации - Применение на практике требований ГОСТ ISO/IEC 17065-2013	2 дня
7.	Оценка соответствия. Требования к органам, проводящим аудит и сертификацию систем менеджмента ГОСТ ISO/IEC 17021-2013	2 дня
8.	Система менеджмента качества - требования. Международный стандарт ГОСТ Р ИСО 9001-2015. Новая версия.	3 дня
9.	Внедрение и совершенствование системы менеджмента безопасности пищевых продуктов на основе МС ISO 22000-2005 (СТ РК ИСО 22000) и принципов HACCP	3 дня
10.	ISO 50001 - новая система менеджмента энергии, интегрируемая с существующими сертифицированными системами менеджмента.	3 дня
11.	Разработка и внедрение системы управления информационной безопасностью СТ РК ИСО/МЭК 27001	3 дня
12.	Разработка и внедрение системы менеджмента в области социальной ответственности в соответствии с СТ РК 1352 (SA 8000)	3 дня
13.	Интегрированные системы менеджмента: качества, экологии, охраны здоровья и обеспечения безопасности труда	3 дней
14.	Наиболее важные аспекты процедуры определения страны происхождения товара для получения сертификата о происхождении товара формы «СТ КЗ» для отечественных товаропроизводителей	3 дня
15.	Тендеры и госзакупки в Казахстане	1 день
16.	Развитие IT технологий	1 день
17.	Внутренний аудит систем менеджмента	4 дня
18.	Метрологический контроль в Республике Казахстан	1 день
<p>Стоимость 3-х и 4-х дневных семинаров – 35 000 тенге  Стоимость 2-х дневных семинаров – 23 500 тенге  Стоимость 1-о дневного семинара – 11 000 тенге</p>		
<p><b>V. ОБУЧАЮЩИЕ СЕМИНАРЫ ПО GMP</b>  <i>стоимость согласно индивидуальной калькуляции</i></p>		
19.	GMP-Надлежащая производственная практика ЛС: Система документации фармпредприятия».	
20.	GxP: система документации предприятия дистрибьютора – импортера.	
21.	GxP/GMP+GDP: Импорт, хранение и оптовая реализации ЛС; Самоинспекции/аудит фармацевтического склада ЛС.	
22.	Семинар-практикум «Требования стандартов GDP и GSP (WHO). Рекомендации по их внедрению. Документация системы качества (Руководство по качеству, СОП и т.д.).	
23.	GxP/GMP: ОБЗОР КЛЮЧЕВЫХ ТРЕБОВАНИЙ.	
24.	GxP: (Краткий) Базовый курс GMP.	
25.	Современные требования к отделу контроля качества фармацевтического предприятия в соответствии с GMP.	
26.	GMP/QC: система контроля качества фармпредприятия, надлежащая лабораторная практика контроль качества ЛС (GCLP).	
27.	Контроль качества: система, функции, ресурсы, надлежащая лабораторная практика. Программа последующего изучения стабильности. Контрольные и архивные образцы.	
28.	GxP/GMP: микробиологические испытания при фармразработке и контроле качества ЛС. Требования к микробиологическим лабораториям.	
29.	GxP/GMP EU: Система обеспечения качества в производстве стерильных ЛС.	

30.	GMP/GDP: Самоинспекции и внешние аудиты.
31.	Подготовка и проведение самоинспекций (аудитов) на фармацевтических предприятиях. Инновационные подходы к обучению внутренних аудиторов предприятия.
32.	GMP EU/НПП ЛС: «Персонал фармпредприятия».
33.	GMP: Сертификация и выпуск серий ЛС. Институт У.Л., процедуры, документация. Как отдельный семинар или консалтинг, или в рамках базового курса
34.	Базовые требования GLP и исследования ЛС: выбор и аудиты исследовательских лабораторий.
35.	GLP ЕС: Система качества испытательной организации (лаборатории).
36.	GMP: Вода фармацевтического качества. Системы водоподготовки. В рамках базового курса (по характеру производства и согласованию).
37.	GMP: Ключевые аспекты производства биологических ЛС
38.	GxP/GMP: Управление изменениями. Управление отклонениями. CAPA.
39.	GASP+GMP: Ключевые аспекты производства препаратов из растительного лекарственного сырья.
40.	GxP/GMP: Система подготовки воздуха. Технологические газы.
41.	GxP/GMP: Специальные требования к производству медицинских газов. Основы квалификации и валидации.
42.	GxP/GMP: Основы квалификации и валидации.
43.	Организация процесса обучения персонала фармацевтических предприятий в соответствии с требованиями GMP.
44.	Регистрация ЛС. Подготовка модуля 3 CTD формата.

**Примечание:**

ТОО «ЦТРМ» организывает выездное обучение на предприятия Республики Казахстан .

Даты по курсам и семинарам могут меняться и проходить в предпочтительное время для желающих обучиться.

Желающим обучиться на наших курсах и семинарах необходимо заполнить заявку.

С дополнительной информацией по нашим услугам Вы можете ознакомиться на нашем сайте:

[www.tooctrm.kz](http://www.tooctrm.kz)