



FORMATION AUDITEUR ISO 9001 :2015

Prérequis :

- Connaissance de la norme de Systèmes de Management de la Qualité, ISO 9001

La formation s'adresse aux auditeurs confirmés et au personnel en charge du Management de la Qualité souhaitant une reconnaissance officielle par un organisme international, de leur expérience et de leurs acquis de la série des normes ISO 9000

Objectif :

- Acquérir une approche moderne et pragmatique de l'audit, liée à l'évaluation des risques, tout en s'offrant de nouvelles perspectives de carrière : « Responsable Qualité », « Auditeur Qualité CQI/IRCA », etc
- S'approprier les bases et les outils nécessaires à l'amélioration en continu de la pratique d'audit
- Réussir l'examen de fin de stage, un des critères pour l'obtention de la carte d'auditeur CQI/IRCA ISO 9001

Pédagogie :

Approche interactive

Exercices de terrain : normes ISO 9001 et ISO 19011 et exercices sur la pratique de l'audit. Mises en situation et jeux de rôles

Modalités d'évaluation :

Contrôle continu pendant les 5 jours

Examen final de 2 heures, le dernier jour

Documents délivrés à l'issue de la formation :

Certificat IRCA ISO 9001 :2015 (à la réussite de l'examen)

* La formation ne peut avoir lieu qu'à partir d'un nombre minimum de quatre (4) participants

Dans le cas où le nombre de participants requis ne serait pas atteint, FREA proposera alors aux candidats d'intégrer une autre session.

Prix :
2450€ H.T.

Durée :
Cinq jours (40h)

Lieux de la formation :
Paris, le lieu sera précisé dans la lettre de convocation.
Délais d'accès :
Les dernières inscriptions auront lieu au plus tard 15 jours avant la formation. La formation n'est pas dispensée à distance

Situation de handicap :
Les personnes en situation de handicap sont invitées à nous contacter afin d'étudier ensemble les possibilités de participation à cette formation

Contact : contact@frea.fr
(33) 1 48 01 51 96

FORMATION AUDITEUR ISO 9001 :2015

PROGRAMME :

Introduction aux normes 9000

- Les sept principes de Management de la Qualité
- Présentation de la norme ISO 9001 et du domaine d'application du référentiel. Interactions entre les normes ISO 9000 et 19011
- L'approche processus dans le milieu de l'entreprise

Objectifs, développement et déroulement d'un audit qualité

- Étape 1- hors ou sur site : revue documentaire, check-lists et Questionnaire
- Étape 2- sur site : méthodologie, règles de conduite de la mission

Établissement des fiches de Demandes d'Amélioration. Restitution en fin d'audit :

- Les points forts
- Les points sensibles
- Les non-conformités mineures et majeures
- Les pistes de progrès

Organisation et élaboration du rapport d'audit

- Les recommandations pour la certification, les actions correctives requises et les audits complémentaires
- Le processus de certification

Qualités et comportement de l'auditeur

Management de l'équipe d'audit et gestion de l'audit

Responsabilité des auditeurs.

Les prérequis et les attentes

- Activités de suivi :
 - Audit de surveillance et suivi de la mise en place des actions correctives

Le CQI/IRCA

- Présentation de CQI/IRCA
- La certification CQI/IRCA des auditeurs

