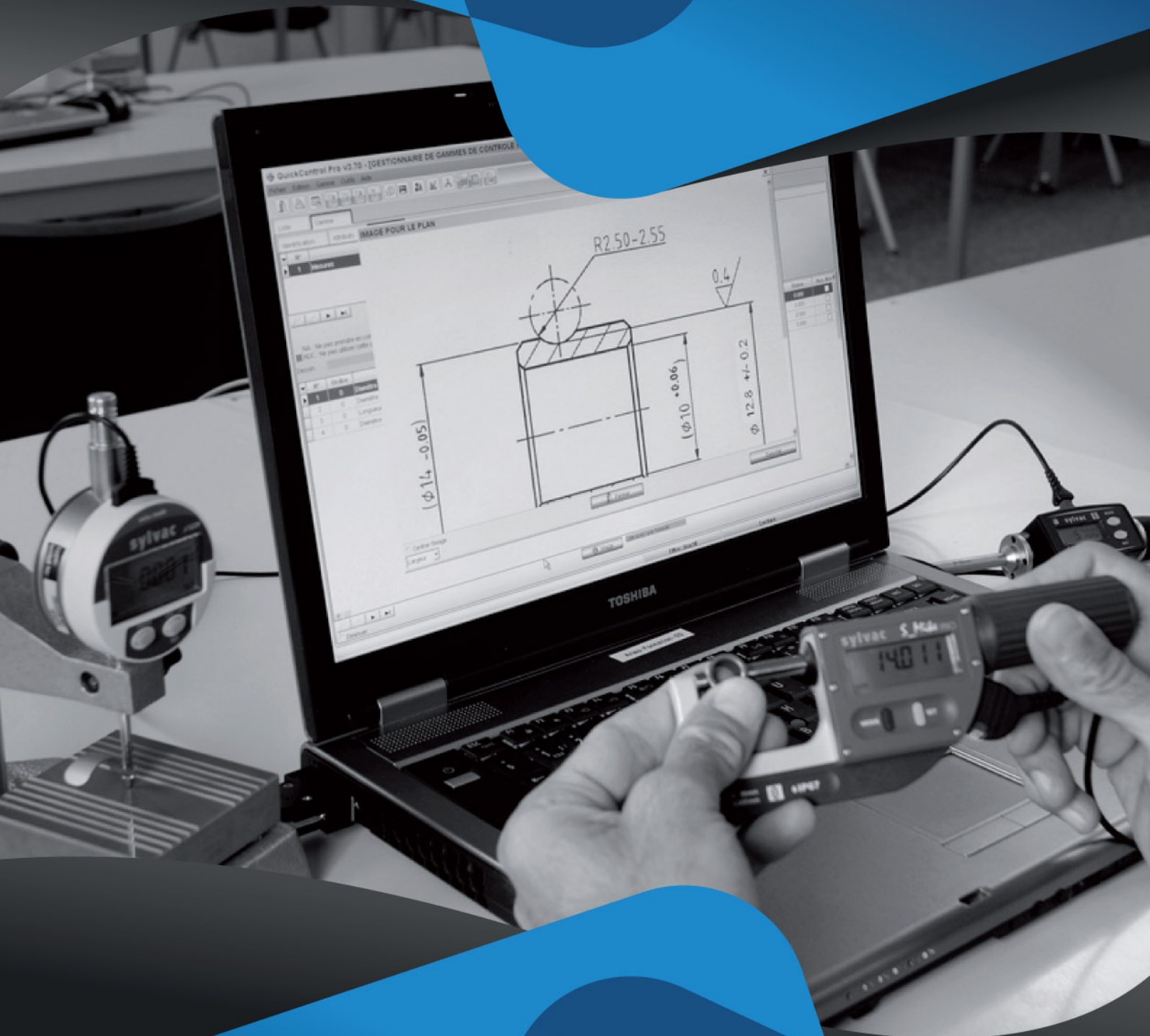


# ISO 17025 : Introduction



**La conformité de votre laboratoire d'essais ou d'étalonnages est essentielle pour l'obtention par le SAS d'une accréditation (ou le maintien de celle-ci) selon la norme ISO/CEI 17025.**

**En tant qu'acteur des activités de laboratoire, vous trouvez peut-être : - Fastidieuse la compréhension de la norme et sa complémentarité avec la norme ISO 9001. - Difficile d'interpréter la norme et de l'appliquer au contexte particulier de votre entreprise. Pour ces raisons, nous avons développé une formation pratique, concrète qui vous donnera toutes les clés pour interpréter et appliquer de façon efficace et optimale les exigences de la norme ISO 17025, tout en maîtrisant de manière significative les risques en lien avec vos activités pour garantir le zéro défaut aux clients..**

## **Objectifs**

- Comprendre les exigences de la norme ISO 17025
- Mettre en cohérence les exigences spécifiques de l'ISO 17025 par rapport à l'ISO 9001
- Dans le cas d'une accréditation initiale, comprendre les implications et le parcours.

## **Contenu / Thèmes abordés**

- Finalité et exigences d'une démarche d'accréditation
- Notion de système de management
- Exigences relatives aux ressources
- Exigences relatives aux processus
- Exigences relatives au système de management

## **Pédagogie**

- Méthode active et participative faisant alterner théorie, exemples pratiques
- Echanges sur les modalités d'application de la norme

## **Public cible**

- Personnel en laboratoire d'essais et d'étalonnages (laborantin, opérateur)
- Responsable de laboratoire
- Fonction de support (auditeur interne, ingénieur développement / validation de méthodes, assurance qualité)

## **Reconnaisances**

- Attestation : ARIAQ

## Prérequis

- Connaissances et expérience professionnelle en laboratoire d'essai ou d'étalonnage

## Durée

2.0 jours

## Dates

### Formation à Yverdon-les-Bains

Le 8 et 9 juillet 2025

## Prix

CHF 1 180.-

*Nos tarifs comprennent les pauses et les documents stagiaires.  
TVA en sus sur les frais d'intendance.*

## Animation

### Kevin Greenwood



Ingénieur en génie chimique de formation. Expérience de 15 ans dans les industries consumer goods et pharmaceutique, à des postes de responsable de laboratoires, de départements QC et de fonctions QA sous divers référentiels (ISO 17025, GLP, GMP). Conseiller en entreprise (démarches ISO) et Lead Auditor ISO 9001, 14001, 45001, 22000, 22716.

## **Ce sont nos participants qui le disent**

*« Pour une première immersion dans la norme ISO-17025, cette formation était parfaite ! »*

*« Les experts ont beaucoup apprécié notre SMQ et ont décidé de soutenir notre dossier pour obtenir de l'accréditation ISO/CEI 17025. Encore un tout grand merci pour votre précieux soutien ! »*

*« Très bonne approche et mise en situation de la thématique en fonction des diverses provenances des participants. »*

## Qui sommes-nous ?

L'institut ARIAQ est un leader suisse de la formation continue pour adultes dans le domaine, des systèmes de management, de l'amélioration des activités opérationnelles, du management de la qualité, de la certification ISO, de l'amélioration continue, du traitement des données jusqu'à une démonstration d'un six sigma de performance.

L'institut ARIAQ appartient à la Swiss Association for Quality (SAQ) basée à Berne.

ARIAQ soutient l'amélioration continue des activités aussi bien dans l'industrie que dans les services. Par ses formations et ses conseils, l'institut favorise l'amélioration de la performance en fonction des besoins de l'organisation et des attentes des clients. Une préoccupation essentielle de son action vise une gestion efficace des processus soutenant l'innovation. L'environnement des organisations change rapidement ; ARIAQ s'en préoccupe en permanence.



Institut ARIAQ – Y-PARC Swiss Technopole – Avenue des Découvertes 12 – CH-1400 Yverdon-les-Bains  
+41 24 423 96 50 – [www.ariaq.ch](http://www.ariaq.ch)

2025 © ARIAQ SA – Document non contractuel, sous réserve de modifications notamment de tarifs et de dates.