




**TRUNG TÂM CHỨNG NHẬN PHÙ HỢP QUACERT - LỊCH ĐÀO TẠO 2020  
TP.HCM)/2020 TRAINING SCHEDULE**

**(HÀ NỘI, ĐÀ NẴNG &**

	TÊN KHÓA HỌC	THỜI LƯỢNG	THÁNG 5/MAY			THÁNG 6/JUNE			THÁNG 7/JULY		
			HÀ NỘI	ĐÀ NẴNG	TP HCM	HÀ NỘI	ĐÀ NẴNG	TP HCM	HÀ NỘI	ĐÀ NẴNG	TP HCM
<b>I</b>	<b>Hệ thống QL Chất lượng/Quality Management Systems</b>										
<b>1</b>	<b>ISO 9001:2015 Quality Management Systems</b>										
	Nhận thức và Đánh giá viên nội bộ HTQLCL theo ISO 9001:2015 <i>ISO 9001:2015 Awareness &amp; Internal Auditor Training Course</i>	3	27-29			24-26	16-18	16-18	13-15		13-15
	Nghệ vụ thư ký hệ thống quản lý theo Tiêu chuẩn ISO 9001:2015 <i>Secretary skills for ISO 9001:2015 Management systems</i>	3	25-27			22-24	22-24	22-24	20-22		20-22
	Đào tạo phương pháp xây dựng hệ thống tài liệu và quản lý tài liệu, hồ sơ theo yêu cầu tiêu chuẩn ISO 9001:2015 <i>Training methods to Implementation document system and manage documents and records according to ISO 9001: 2015 requirements</i>	3	20-22			24-26		24-26	27-29	27-29	
	Phương pháp xác định rủi ro & cơ hội trong ISO 9001:2015 <i>Training methods of determining risks &amp; opportunities of ISO 9001:2015</i>	1	29			29		29	30	30	30
<b>2</b>	<b>Thiết bị Y tế và Hệ thống quản lý chất lượng Medical Devices -Quality Management Systems</b>										
	Nhận thức và đánh giá viên nội bộ theo ISO 13485:2016 <i>ISO 13485:2016 Awareness &amp; Internal Auditor Training Course</i>	3	27-29			17-19		10-12	1-3	1-3	8-10
	CE Marking- cách phân loại sản phẩm và quy trình bắt buộc để đăng ký CE Marking <i>Classification Of Medical Devices And Regulatory Process</i>	1	29								
	Quản lý và đánh giá Rủi ro đối với thiết bị Y tế theo ISO 14971:2012 <i>Medical devices Risk Assessment and Management to ISO 14971:2012</i>	2				4-5	8-9		1-2	1-2	8-9
	Vật liệu bao bì sơ cấp dùng cho dược phẩm theo ISO 15378:2015 <i>Primary packaging materials for medicinal products according to ISO 15378:2015</i>	3				3-5		9-11	1-3	1-3	8-10
<b>3</b>	<b>Nhóm sản xuất Ô tô và phụ tùng liên quan IATF 16949:2016 Quality Management System for Automotive Production</b>	<b>NEW</b>									
	Nhận thức và đánh giá viên nội bộ Hệ thống QLCL theo IATF 16949:2016 <i>IATF 16949:2016 Awareness &amp; Internal Auditor Training Course</i>	4	25-28				22-25		21-24		
	5 công cụ cốt lõi trong IATF 16949 <i>5 core tools according to IATF 16949</i>	4							14-17		

	TÊN KHÓA HỌC	THỜI LƯỢNG	THÁNG 5/MAY			THÁNG 6/JUNE			THÁNG 7/JULY		
			HÀ NỘI	ĐÀ NẴNG	TP HCM	HÀ NỘI	ĐÀ NẴNG	TP HCM	HÀ NỘI	ĐÀ NẴNG	TP HCM
4	<b>ISO 17025:2017-Yêu cầu chung về Năng lực của Phòng thử nghiệm và Hiệu chuẩn</b> <i>General Requirements for competence of Testing &amp; Calibration Lab</i>										
	Kỹ năng quản lý chất lượng và quản lý kỹ thuật trong phòng thử nghiệm theo ISO/IEC 17025 <i>ISO/IEC 17025 Quality management and technical management skills in the laboratory</i>	3			27-29	15-18				14-17	
	Ước lượng độ không đảm bảo đo cho Phòng Thử nghiệm và Hiệu chuẩn <i>Estimated measurement uncertainty for Testing and Calibration Laboro</i>	2				29-30					
	Lựa chọn và xác nhận giá trị sử dụng của Phương pháp <i>Select and validation of the use value of the Method</i>	2							1-2		
	Nhận thức và Áp dụng hệ thống quản lý Chất lượng và Năng lực Phòng xét nghiệm Y tế theo ISO 15189 <i>ISO/IEC 15189:2012 Awareness and Implementation</i>	3				22-24					
<b>II</b>	<b>Hệ thống Quản lý Môi trường</b> <i>Environmental Management Systems</i>										
1	<b>ISO 14001:2015 Environmental Management Systems (EMS)</b>										
	Nhận thức và Đánh giá viên nội bộ HTQLMT theo ISO 14001:2015 <i>Awareness &amp; Internal Auditor Training Course (ISO 14001:2015)</i>	3				16-18		16-18		13-15	13-15
	Nhận diện khía cạnh và đánh giá tác động môi trường <i>Environmental Aspect Identification and Impact Assessment</i>	2							2-3		
	Xây dựng và quản lý chương trình Quan trắc môi trường <i>Building and Managing of Environmental Monitoring program</i>	2				15-16					
	Phương pháp Lấy mẫu, Bảo quản & Phân tích trong Quan trắc Môi trường <i>Methods of Sampling, Preservation and Analysis in Environmental Monitoring</i>	1							2-3		
	Hạch toán dòng chảy nguyên liệu MFCA theo tiêu chuẩn ISO 14051 - Giải pháp giảm thiểu lãng phí <i>Materials Follow cost Accounting to ISO 14051</i>	3					17-19				
2	<b>Hệ thống QL Năng lượng theo tiêu chuẩn ISO 50001:2018</b> <i>ISO 50001:2018 Energy Management Systems</i>										
	Giới thiệu ISO 50001:2018 và phương pháp sử dụng năng lượng hiệu quả <i>Introduction to ISO 50001:2018 and Energy efficiency using</i>	2				15-16					
	Nhận thức và đánh giá viên nội bộ ISO 50001:2018 <i>ISO 50001:2018 Awareness and Internal Auditor</i>	3						24-26	1-3		

	TÊN KHÓA HỌC	THỜI LƯỢNG	THÁNG 5/MAY			THÁNG 6/JUNE			THÁNG 7/JULY		
			HÀ NỘI	ĐÀ NẴNG	TP HCM	HÀ NỘI	ĐÀ NẴNG	TP HCM	HÀ NỘI	ĐÀ NẴNG	TP HCM
<b>III</b>	<b>Hệ thống quản lý sức khỏe và an toàn Occupational Health and Safety (OH&amp;S)</b>										
	Nhận thức và Đánh giá viên nội bộ HTQL AT&SKNN theo tiêu chuẩn OHSAS 18001:2017 <i>OSHAS 18001:2007 Awareness &amp; Internal Auditor Training Course</i>	3				17-19					
	Nhận thức và Đánh giá viên nội bộ HTQL OH&S theo ISO 45001:2018 <i>ISO 45001:2018 Awareness &amp; Internal Auditor Training Course</i>	3				8-10		8-10	6-8	6-8	
	So sánh & Các bước nâng cấp từ BS OHSAS 18001 sang ISO 45001:2018 <i>Compare &amp; upgrade Training Course (BS OHSAS 18001 to ISO 45001:2018)</i>	3									
	Nhận Thức, Nhận Diện Mối Nguy và Đánh Giá Rủi Ro theo ISO 45001:2018 <i>Awareness, Hazard Identification and Risk Assessment According to ISO 45001:2018</i>	1									
<b>IV</b>	<b>Hệ thống Quản lý An toàn thực phẩm, Nông nghiệp Food Safety and Hygiene Management System, Agri food</b>										
	Nhận thức, Lập kế hoạch HACCP và Đánh giá viên nội bộ HTQL ATTP theo ISO 22000:2018 <i>Awareness, HACCP Plan &amp; Internal Auditor Training Course (ISO 22000:2018)</i>	3				8-10	24-26	8-10	6-8		6-8
	So sánh & Thực hành chuyển đổi từ ISO 22000:2005 sang ISO 22000:2018 <i>Compare &amp; Implementing Changes Training Course (ISO 22000:2005 to ISO 22000:2018)</i>	3						17-19	13-15		
	Phòng vệ thực phẩm <i>Food defense</i>	2							27-28		
	Đánh giá thực hành sản xuất tốt phù hợp tiêu chuẩn GMP (TCVN5603) <i>Good Manufacturing practice according to GMP standard (TCVN 5603)</i>	3				22-24			16-18		
<b>V</b>	<b>Hệ thống Quản lý An toàn giao thông đường bộ ISO 39001 ISO 39001 Road traffic safety management system</b>										
	Xây dựng và Áp dụng ISO 39001 <i>Implementing an ISO 39001</i>	3				29-30/06&1/7					
	Nhận thức & Đánh giá viên nội bộ theo ISO 39001 <i>ISO 39001 Awareness and Internal Auditor</i>	3							29-31		
<b>VI</b>	<b>Khóa đào tạo Đánh giá viên trưởng Lead Auditor</b>										
	Đánh giá viên trưởng HTQL Chất lượng theo ISO 9001:2015 <i>ISO 9001:2015 Lead Auditor Training course</i>	5	25-29			8-12					29,30/06 & 1-3/07
	Đánh giá viên trưởng HTQL Môi trường theo ISO 14001:2015 <i>ISO 14001:2015 Lead Auditor Training course</i>	5				8-12		8-12			6-10



	TÊN KHÓA HỌC	THỜI LƯỢNG	THÁNG 5/MAY			THÁNG 6/JUNE			THÁNG 7/JULY		
			HÀ NỘI	ĐÀ NẴNG	TP HCM	HÀ NỘI	ĐÀ NẴNG	TP HCM	HÀ NỘI	ĐÀ NẴNG	TP HCM
	Đánh giá rủi ro theo tiêu chuẩn ISO 31000 <i>Risk assessment according to ISO 31000</i>	3						10-12	1-3		
<b>IX</b>	<b>Hệ thống Quản lý An ninh thông tin ISO/IEC 27001:2013/ Information Security Management Systems</b>										
	Nhận thức & Đánh giá viên nội bộ ISO/IEC 27001:2013 <i>ISO/IEC 27001:2013 Awareness &amp; Internal Auditor Training Course</i>	3			18-20	10-12			8-10		
	Đánh giá rủi ro trong An ninh thông tin <i>Risk Assessment in Information Security</i>	1				13					
<b>X</b>	<b>Các công cụ cải tiến năng suất chất lượng</b> <b>Quality and Productivity Improvement Management Tools</b>										
	Thực hành 5S và Kaizen <i>5S &amp; Kaizen Practices</i>	2				26-27		26-27			30-31
	7 Công cụ quản lý chất lượng <i>7QC tools</i>	3					17-19		8-10		8-10
	Chi phí Chất lượng (Q-Cost) <i>COP - Cost of quality</i>	2							23-25		
	Truy tìm nguyên nhân gốc và Giải quyết vấn đề <i>(Nếu đào tạo tại DN + thêm 1 ngày thực hành)</i> <i>Root cause analysis and Problem solving</i> <i>(In case: Inhouse training add 01 day for practice)</i>	3					16-18		8-10		
	Kỹ năng giám sát và kiểm soát chất lượng sản phẩm - QA/QC basic <i>Quality Assurance and Quality control Skills (QC 7 tools, Yield, Defects, CAPA)</i>	3				23-25	23-25				16-18
	Thống kê cơ bản <i>Basic statistics</i>	3					17-19		8-10		8-10
	Phân tích năng lực công đoạn <i>Process capability analysis</i>	2									
	Phân tích dữ liệu <i>Data Analysis and Visualization</i>	3				10-12					1-3
	Báo cáo 8D <i>8D Report</i>	1				6					
	Kiểm soát quá trình bằng phương pháp thống kê - SPC (Nếu đào tạo tại DN + thêm 1 ngày thực hành) <i>Statistical Process control (SPC) (In case: Inhouse training add 01 day for practice)</i>	2							27-28		
	Phân tích bằng hệ thống đo lường - MSA/GR&R (Nếu đào tạo tại DN + thêm 1 ngày thực hành) <i>Measurement System Analysis (MSA/GR&amp;R) (In case: Inhouse training add 01 day for practice)</i>	2								13-14	
	Phân tích các dạng sai lỗi & tác động của chúng - FMEA (Nếu đào tạo tại DN + thêm 1 ngày thực hành) <i>Failure Mode &amp; Effect Analysis (In case: Inhouse training add 01 day for practice)</i>	1				13			14		
	Phê duyệt việc sản xuất các linh kiện - PPAP <i>Production part approval process</i>	1/2				15					
	Lập kế hoạch nâng cao chất lượng sản phẩm - APQP <i>Advanced Product Quality Planning and Control Plan</i>	1/2				18					

	TÊN KHÓA HỌC	THỜI LƯỢNG	THÁNG 5/MAY			THÁNG 6/JUNE			THÁNG 7/JULY		
			HÀ NỘI	ĐÀ NẴNG	TP HCM	HÀ NỘI	ĐÀ NẴNG	TP HCM	HÀ NỘI	ĐÀ NẴNG	TP HCM
	Six Sigma Đai Vàng <i>Six Sigma Yellow Belt</i>	4									
	Six Sigma Đai xanh <i>Six Sigma Green Belt</i>	6									
	Lean 6sigma Black Belt <i>(Nếu đào tạo tại DN + thêm 2 ngày thực hành)</i> <i>(In case: Inhouse training add 02 days for practice)</i>										
	Tiêu chuẩn kiểm tra lấy mẫu Định tính AQL/ANSI 1.4 <i>Attribute Sampling plan AQL / ANSI 1.4</i> <i>ATTRIBUTE SAMPLING PLAN</i>	1						8			
	Tiêu chuẩn tĩnh điện ESD -S20/20 (dùng trong các nhà máy điện tử) <i>(Nếu đào tạo tại DN + thêm 1 ngày thực hành)</i> <i>Static electricity (ESD) -S20/20</i> <i>(In case: Inhouse training add 01 day for practice)</i>										
	Nhà quản lý chất lượng-Quality Manager-Quality Engineer (4M, 7 Tools, AQL, Yield, Defect, PPM..). <i>(Nếu đào tạo tại DN + thêm 1 ngày thực hành)</i> <i>(In case: Inhouse training add 01 day for practice)</i>	4						30/6&1-3/07			
	Mô hình hồi quy <i>Regression Analysis</i>	4									

**Note/ Lưu ý:**

Lịch đào tạo trên chỉ là dự kiến có thể điều chỉnh theo thực tế phát sinh và sẽ thông báo đến khách hàng ít nhất 1 tuần trước khóa đào tạo/ *The above Training schedule is Quacert estimated plan, we can adjust according to the actual demand and will inform to Clients at least one week before the start of the training course*

***Thông tin liên quan đến các Chương trình đào tạo, xin vui lòng liên hệ/Contact us:***

**Mrs. Phung Thu Hang - Head of Training Development**  
**Service Development Support Manager**

Vietnam Certification Centre (QUACERT)

No 8, Hoang Quoc Viet Street, Cau Giay District, Hanoi, Vietnam

Tel.: 84-24-3756 1025 ext 212/ Email: [hangpt@quacert.gov.vn](mailto:hangpt@quacert.gov.vn)

**Mobile : 0919618681**