



CATALOGUE 2025



Le groupe



POURQUERY

**DES ÉQUIPEMENTS ET DES EXPERTS
À VOTRE SERVICE POUR TOUS VOS
ESSAIS, ANALYSES ET EXPERTISES.**

Les Laboratoires Pourquery, créés en 1920, sont issus d'un groupe familial français indépendant spécialisé dans les tests de sécurité sur les biens de consommation destinés au grand public et les produits industriels.

NOS COMPÉTENCES :

- Essais de conformité.
- Analyses chimiques.
- Certifications.
- Expertises.
- Veille Réglementaire.
- Marquage CE.
- Accompagnement Technique.

NOS SECTEURS D'ACTIVITÉ :

- GSS - Grandes surfaces spécialisés.
- Produits électriques.
- Sports & Loisirs, Cycles.
- Mobilier, Maison & jardin.
- Monde de l'enfant, Jouet & Puériculture.
- Matériaux et emballages alimentaires.
- Peinture et revêtements industriels.
- Luxe, Bijoux et fantaisies.
- Construction & Ingénierie.

4 GÉNÉRATIONS
FAMILIALES

105
ANNÉES
D'EXPÉRIENCE

9 200
ANALYSES ANNUELLES

850
CLIENTS



Essais.



Certifications.



Formations.



Expertises.



Veille
Réglementaire.



Suivi de
production.

NOS DEUX
LABORATOIRES





04 78 61 21 16



www.pourquery.fr



labo@pourquery.fr

N° de déclaration d'activité :
82690501469

FORMATIONS PRÊTES À L'EMPLOI.

Nous offrons un large éventail de formations dans ce catalogue dont les sessions sont programmées pour les formations intra-entreprise.

Indépendamment, nous sommes capables de vous composer des formations adaptées à vos exigences spécifiques, sur toutes nos thématiques.

ACCUEIL

Notre organisme dispose de locaux adaptés à la réalisation de formations.

Ces locaux permettent d'accueillir du personnel à mobilité réduite.



**La certification qualité a été délivrée au titre
de la catégorie d'action suivante :**
ACTIONS DE FORMATION

**Certifié par l'Apave Certification - 75738 Paris
AC-REF-003-02**



NOTRE PÔLE MULTI-COMPÉTENCES PROPOSE DES FORMATIONS ADAPTÉES À VOS MÉTIERS ET À VOS BESOINS DANS TROIS DOMAINES PRINCIPAUX.



CONTEXTE RÉGLEMENTAIRE :

en fonction de votre secteur d'activité, découvrez les différentes réglementations françaises et européennes et adaptez vos produits.



COMPRÉHENSION DES ESSAIS :

comprendre et maîtriser les essais techniques sur vos produits.



MANAGEMENT DE LA QUALITÉ :

acquérir les compétences incontournables pour mettre en œuvre et animer la qualité au sein de votre entreprise.

FORMATION INTRA-ENTREPRISE

Vous souhaitez réaliser une formation personnalisée pour des membres de votre équipe ?

Nos formations professionnelles dispensées sur mesure par des formateurs experts dans leurs domaines de compétences, ont pour objectif de vous sensibiliser aux enjeux du marquage CE et de comprendre les contraintes de votre marché par rapport à ses obligations réglementaires.



CONTACT ALIMENTAIRE

CONTEXTE RÉGLEMENTAIRE / COMPRÉHENSION DES ESSAIS / MANAGEMENT DE LA QUALITÉ

PROGRAMME :

1 / RÉGLEMENTATION DES MATÉRIAUX AU CONTACT DES DENRÉES ALIMENTAIRES (MCDA) GÉNÉRALE

- Introduction à la réglementation générale des matériaux au contact des denrées alimentaires.
- Présentation des exigences européennes.
- Présentation des exigences françaises.

2 / RÉGLEMENTATION EUROPÉENNE ET FRANÇAISE POUR LES MATÉRIAUX EN CONTACT AVEC LES ALIMENTS

PLASTIQUES

- Mesures spécifiques applicables aux matières plastiques (règlement UE n°10/2011).
- Domaine d'application, matériaux et objets concernés.
- Liste positive et substances autorisées dans la fabrication des matériaux.
- Limites de migration (globale et spécifique).

CAOUTCHOUCS

- Arrêté du 5 août 2020.

SILICONES

- Arrêté du 25 novembre 1992.

ALUMINIUM ET ALLIAGES

- Arrêté du 27 août 1987.

ACIER INOXYDABLE

- Arrêté du 13 janvier 1976.

3 / RECOMMANDATIONS POUR LES MATÉRIAUX SANS MESURE SPÉCIFIQUE RÉGLEMENTAIRE (FICHES DE LA DGCCRF)

- Matériaux inorganiques (verre, cristal, céramique, vitrocéramique, objets émaillés).
- Métaux et alliages (acier, inox, aluminium...).
- Bois (bois brut ou de produits à base de bois).
- Matériaux organiques à base de fibres végétales (papier, carton, bambou, textiles).

4 / ÉVALUER LA CONFORMITÉ DES MATIÈRES PLASTIQUES DESTINÉES AU CONTACT DES ALIMENTS

- Étude de cas concrets.
- Choix des conditions d'essais et simulants.
- Interprétation et évaluation des rapports d'analyses (migrations...).
- Attestation de conformité : la démarche à adopter.
- Rédiger une déclaration ANIA.



OBJECTIF

Comprendre les exigences de la réglementation française et européenne applicables aux matériaux et objets au contact des denrées alimentaires.



PUBLIC CONCERNÉ

Industrie agroalimentaire : fabricant, transformateur, importateur, distributeur d'emballages alimentaires. Industries cosmétique et pharmaceutique.

Responsables qualité, R&D, achats, packagings, ingénieurs qualité, chefs de projet. Pas de pré-requis.



SUIVI ET VALIDATION

Questionnaire de début et de fin de stage.

Feuille de présence.

Attestation de stage.



DURÉE

1 jour - Date de formation sur demande.



MODALITÉS PÉDAGOGIQUES

Rétroprojecteur, présentation PowerPoint, étude de cas concrets, travaux pratiques.

Formation animée par des experts.



PRIX

1 500 € HT (jusqu'à 5 personnes). Formation sur-mesure : sur devis.



LIEU

Formation proposée en intra entreprise sur notre site de Lyon (69) ou sur site client.



2 Espace Henry Vallée - 69007 LYON
Tél. : 04 78 61 21 16

www.pourquery.fr
in

Cette formation est adaptée aux personnels à mobilité réduite.

MARQUAGE CE POUR LES PRODUITS ÉLECTRIQUES

CONTEXTE RÉGLEMENTAIRE / COMPRÉHENSION DES ESSAIS / MANAGEMENT DE LA QUALITÉ

PROGRAMME :

1 / DIRECTIVES "NOUVELLE APPROCHE"

- Objectif.
- Outils.
- Respect des directives, Marquage CE.
- Résumé.

2 / NORMES ET ORGANISMES DE NORMALISATION

- Les différents types de normes.
- Les organismes de normalisation.

3 / LE MARQUAGE CE POUR VOS PRODUITS ÉLECTRIQUES

- Directive basse tension (2014/35/UE, décret français 2015-1083).
- Directive CEM (2014/30/UE, décret français 2015-1084).
- Cas spécifique des produits TBTS (U<50 Volts) - Directive générale de sécurité des produits (2001/95/CEE).
- Directive ROHS (2011/65/CE+2015/863/UE).
- Directive ECO-CONCEPTION (2009/125/CE).
- Vérifier la validité d'un dossier technique, rapports d'essais.

4 / LES NORMES DE SÉCURITÉ ÉLECTRIQUE

- Quelle norme pour quel produit ?
- Quelle norme pour les alimentations, boîtiers électroniques ?

5/ DÉTAILS DES ESSAIS DE SÉCURITÉ ÉLECTRIQUE



OBJECTIF

Connaître les enjeux du marquage CE pour les produits électriques : comprendre les normes et directives applicables et savoir réaliser des essais de sécurité électrique.



PUBLIC CONCERNÉ

Toute personne souhaitant connaître le fonctionnement du marquage CE pour les produits électriques : responsables qualité, responsables sécurité, auditeurs, chargés d'affaires réglementaires. Pas de pré-requis.



SUIVI ET VALIDATION

Questionnaire de début et de fin de stage.

Feuille de présence.

Attestation de stage.



DURÉE

1 jour - Date de formation sur demande.



MODALITÉS PÉDAGOGIQUES

Rétroprojecteur, présentation PowerPoint, étude de cas concrets, travaux pratiques.

Formation animée par des experts.



PRIX

1 500 € HT (jusqu'à 5 personnes). Formation sur-mesure : sur devis.



LIEU

Formation proposée en intra entreprise sur notre site de Lyon (69) ou sur site client.

MARQUAGE CE POUR LES JOUETS

CONTEXTE RÉGLEMENTAIRE / COMPRÉHENSION DES ESSAIS / MANAGEMENT DE LA QUALITÉ

PROGRAMME :

1 / DIRECTIVES “NOUVELLE APPROCHE”

- Objectif.
- Outils.
- Respect des directives, Marquage CE.
- Résumé.

2 / NORMES ET ORGANISMES DE NORMALISATION

- Les normes.
- Les organismes de normalisation.
- La présomption de conformité.
- La portée réglementaire d'une norme harmonisée.

3 / LE MARQUAGE CE POUR LES JOUETS

- Directive Jouets (2009/48/CE).
- Directive CEM (2014/30/UE).
- Directive générale de sécurité des produits (2001/95/CEE).
- Directive ROHS (2011/65/CE).

4 / LES NORMES DE SÉCURITÉ DES JOUETS

- Quelle norme pour quel produit ?



OBJECTIF

Connaître les enjeux du marquage CE pour les jouets : comprendre les normes et directives applicables selon les produits.



PUBLIC CONCERNÉ

Tout acteur du secteur des jouets souhaitant connaître le fonctionnement du marquage CE : responsables qualité, responsables sécurité, auditeurs, chargés d'affaires réglementaires.
Pas de pré-requis.



SUIVI ET VALIDATION

Questionnaire de début et de fin de stage.

Feuille de présence.

Attestation de stage.



DURÉE

1 jour - Date de formation sur demande.



MODALITÉS PÉDAGOGIQUES

Rétroprojecteur, présentation PowerPoint, étude de cas concrets, travaux pratiques.

Formation animée par des experts.



PRIX

1 500 € HT (*jusqu'à 5 personnes*).
Formation sur-mesure : sur devis.



LIEU

Formation proposée en intra entreprise sur notre site de Lyon (69) ou sur site client.

REG03

 **POURQUERY**
FORMATION

2 Espace Henry Vallée - 69007 LYON
Tél. : 04 78 61 21 16

www.pourquery.fr


*Cette formation est adaptée
aux personnels à mobilité réduite.*

MARQUAGE CE POUR LES EPI - PROTECTION DES YEUX

CONTEXTE RÉGLEMENTAIRE / COMPRÉHENSION DES ESSAIS / MANAGEMENT DE LA QUALITÉ

PROGRAMME :

1 / DIRECTIVES “NOUVELLE APPROCHE”

- Objectif.
- Outils.
- Respect des directives, Marquage CE.

2 / NORMES ET ORGANISMES DE NORMALISATION

- Les différents types de normes.
- Les organismes de normalisation.

3 / LE MARQUAGE CE POUR VOS ÉQUIPEMENTS DE PROTECTION INDIVIDUELLE

- Protection de l'œil et de la face.
- Règlement UE (2016/425).
- Vérifier la validité d'un dossier technique, rapports d'essais.

4 / LES NORMES EPI OPTIQUE

- Quelle norme pour quel produit ?
- Désignation, spécifications.
- Méthodes guide d'utilisation.
- Marquage.
- Information pour les utilisateurs.

5 / DÉTAILS DES ESSAIS D'OPTIQUE

- Présentation des bancs d'essais.
- Équipements de protection Individuelle (EPI Optique) pour des produits soumis au règlement (UE) 2016/425.

PRÉSENTATION

- Présentation de la réalisation des principaux essais sur EPI Optique (Produit client).

DISCUSSION

- Discussion ouverte sur les projets, questions, spécificités autour des EPI optiques du client.



OBJECTIF

Connaître les enjeux du marquage CE pour les produits de consommation non électriques : comprendre les normes et directives applicables et savoir réaliser des essais Optique.



PUBLIC CONCERNÉ

Toute personne souhaitant connaître le fonctionnement du marquage CE EPI (Équipement de Protection Individuelle) : responsables qualité, responsables sécurité, auditeurs, chargés d'affaires réglementaires. Pas de pré-requis.



SUIVI ET VALIDATION

Questionnaire de début et de fin de stage.

Feuille de présence.

Attestation de stage.



DURÉE

1 jour - Date de formation sur demande.



MODALITÉS PÉDAGOGIQUES

Rétroprojecteur, présentation PowerPoint, étude de cas concrets, travaux pratiques.

Formation animée par des experts.



PRIX

1 500 € HT (jusqu'à 5 personnes). Formation sur-mesure : sur devis.



LIEU

Formation proposée en intra entreprise sur notre site de Lyon (69) ou sur site client.

GARANTIR LA CONFORMITÉ DE VOTRE EPI AU RÈGLEMENT UE 2016/425

CONTEXTE RÉGLEMENTAIRE / COMPRÉHENSION DES ESSAIS / MANAGEMENT DE LA QUALITÉ

PROGRAMME :

1 / PRÉAMBULE

- Les domaines d'activité d'EPI couverts par cette formation sont les EPI de protection de la tête, les EPI de protection des yeux et les EPI de protection du corps.

2 / LES FONDAMENTAUX DU RÈGLEMENT UE 2016/425

- Historique, objectifs et structure du Règlement UE 2016/425.
- Présentation des catégories d'EPI et les impacts associés pour la mise en conformité.
- Responsabilités et rôles par opérateur économique (Fabricant, Importateur, Distributeur).
- Points clés d'une notice d'utilisation.

3 / PROCESS DE CERTIFICATION ET CAS PRATIQUES

- Les normes associées à votre domaine EPI.
- Les étapes de la certification (Demande, Engagements, Rapports évaluation & décision, Attestation).
- Constitution d'un dossier technique avec exemples concrets.
- Contrôle documentaire sur un EPI.



OBJECTIF

Comprendre les exigences du règlement UE 2016/425.

Savoir rédiger les documents cités dans le Règlement UE 2016/425 (dossier technique, déclaration de conformité, notice d'utilisation).



PUBLIC CONCERNÉ

Toute personne souhaitant connaître et approfondir le fonctionnement du Règlement UE 2016/425 pour la mise en conformité d'un EPI :

Fabricants, importateurs ou distributeurs.

Responsables achats ou qualité.

Responsables produits / Chefs de produit.

Responsables commerciaux.

Pas de pré-requis.



SUIVI ET VALIDATION

Questionnaire de début et de fin de stage.

Feuille de présence.

Attestation de stage.



DURÉE

1 jour



MODALITÉS PÉDAGOGIQUES

Rétroprojecteur, présentation PowerPoint, étude de cas concrets, travaux pratiques.

Formation animée par des experts.



PRIX

1 500 € HT (jusqu'à 5 personnes).
Formation sur-mesure : sur devis.



LIEU

Formation proposée en intra entreprise sur notre site de Lyon (69) ou sur site client.

REG05

POURQUERY
FORMATION

2 Espace Henry Vallée - 69007 LYON
Tél. : 04 78 61 21 16

www.pourquery.fr
in

Cette formation est adaptée
aux personnels à mobilité réduite.

ISO 17025 : DÉPLOYER LE RÉFÉRENTIEL DANS UN LABORATOIRE D'ESSAIS OU D'ÉTALONNAGES

CONTEXTE RÉGLEMENTAIRE / COMPRÉHENSION DES ESSAIS / MANAGEMENT DE LA QUALITÉ

PROGRAMME :

1 / LA NORME ISO 17025

- La structure de la norme ISO 17025.
- L'accréditation selon la norme ISO 17025, le Cofrac.

2 / PROCESSUS

- Les exigences de l'organisme - Processus de direction.
- Les exigences du laboratoire - Processus d'essais ou d'étalonnage.
- Les exigences de la prestation - Processus client.
- Les exigences des services supports - Processus RH, Achat, Informatique.

3 / ÉVALUATION

- Évaluation du stage et conclusions.
- Chaque thématique fait intervenir un spécialiste ou un expert des différents domaines abordés.



OBJECTIF

Comprendre et adapter les exigences du référentiel NF EN ISO/CEI 17025 VS 2017 en fonction de sa structure opérationnelle, de ses activités et des enjeux économiques.

Comment déployer en pratique les exigences du socle ISO 17025.



PUBLIC CONCERNÉ

Responsables qualité et/ou responsables techniques de laboratoire d'étalonnage ou d'essais souhaitant s'engager dans une démarche d'accréditation ou actualiser leurs connaissances à partir du nouveau référentiel vs 2017.

Auditeurs internes et externes de laboratoires d'étalonnage ou d'essais.

Fonctions supports du processus d'analyse, d'essais ou d'étalonnage : administration de vente, service informatique, service client, accueil, réception.



SUIVI ET VALIDATION

Un QCM comparatif en début et fin de formation.

Un questionnaire d'évaluation de la satisfaction du client est remis en fin de stage.



DURÉE

2 jours - Date de formation sur demande.



MODALITÉS PÉDAGOGIQUES

Rétroprojecteur, présentation PowerPoint, étude de cas concrets, exercices, QCM, dossier technique remis à l'issue de la formation, évaluation de fin de formation.

Formation animée par des experts.



PRIX

1 500 € HT.
Formation sur-mesure : sur devis.



LIEU

Formation proposée en intra entreprise sur notre site de Lyon (69) ou sur site client.