

Progresivní plánování kvality výrobku, Proces schvalování dílů k výrobě

Termín: 8. - 9. 12. 2025 - 08:00 - 15:30

Forma: Prezenčně

Rozsah: 2 dny, 16 hodin

Cena

7 623 Kč

Obsah

1. APQP - 3. vydání (platnost od 1.3.2024)

1. Průběh a etapy programu APQP (popř. projektu)
2. Stanovení kontrolních bodů (milníky DR1-DR4)
3. Návrh produktu a procesu a jejich validace, vč. požadavků kap. 8.3 v IATF 16949
4. Zpětná vazba a nápravná opatření
5. Plán kontrol a řízení (platnost od 1.3.2024)
6. Řízení dokumentace APQP
7. Organizace APQP a průřezový přístup
8. Analýza a řízení rizik v APQP
9. Metoda CPM – Critical Path Method a metoda PERT - Program Evaluation and Review Technique

2. PPAP - 4. vydání

1. Specifické požadavky procesu PPAP
2. Předkládací list (PSW)
3. Důvody předložení PPAP
4. Úrovně předložení PPAP a obsah
5. Prvotní vzorkování a rekvalifikace (kontrola rozměrů a funkční zkoušky)
6. Změnové a odchylové řízení
7. Návaznost FMEA (dle RPN a harmonizovaná dle VDA/AIAG) na požadavky ETA a FTA
8. Rozdíly mezi PPAP a PPF dle VDA 2

3. 8D Report (v návaznosti na CQI20)

1. Analýza a odhalení příčin neshody
2. Stanovení okamžitých a trvalých nápravných opatření

Kurz APQP + PPAP + Plán kontrol a řízení (platnost od 1.3.2024) je složen z výukových lekcí na pochopení

procesu APQP a PPAP. V rámci výuky budou zařazeny **ukázky a zkušenosti** z provedených auditů (výrobních, systémových, procesních) v návaznosti na IATF 16949.

Kurz **je určen** pro všechny pracovníky, kteří jsou zahrnuti v organizaci do systému kvality QS-9000 nebo VDA 6, všem kteří se zabývají schvalováním dílů v praxi.