品質管理実施状況説明書Aの記載項目

1. 作成者（品質管理責任者）
2. 該当するJIS規格の番号及び名称
3. 製造又は加工する工場又は事業場
4. 製造工場（含む企業全体）の組織図（管理体制図）及び品質管理責任者や品質管理委員会などの記述
5. 責任と権限の記述（品質管理責任者を含む）
6. 品質管理体制の記述
   1. 製造工程の概略を示すフロー図
   2. 製造又は加工に使用する主要な資材の管理の概要
   3. 製造（原材料から検査・出荷まで）工程における品質管理状況の概要
   4. 主要製造設備又は加工設備の概要
   5. 主要検査（試験）設備の管理の概要
   6. 外注管理の概要
   7. 苦情処理の手順と概要
   8. 該当製品に係る社内規格の一覧表
   9. 該当製品に係る品質記録の一覧表及び記録の保管期限
   10. 生産実績及び統計的手法の活用手順と該当製品に係るデータ
   11. JIS規格の最新版取得方法
7. 品質管理責任者に関する記述
   1. 品質管理責任者の氏名と役職（部署名）
   2. 企業における実務経験（製造業務の経験）
   3. 最終学歴（卒業した学校名と学部名）
   4. 取得した品質管理に関連する科目又は講習会の名称

（必要な場合、成績書のコピー又は講習会修了書のコピー）

1. 品質管理の組織的運営
   1. 社内標準化及び品質管理の推進のための経営指針（品質方針）等の記述
   2. 要員に対する教育・訓練の計画と実施の概要
2. 受渡当事者間の協定等に関する資料

※備考

1. 品質管理実施状況説明書は、申込書の付属資料として申込者が作成してください。
2. 全ての項目について、用紙は日本産業規格A4判とし、ステープラ等は使用しないでください。
3. 複数の製造工場がある場合には工場毎に作成してください。
4. この書式はWord文書です。記載欄はそれぞれ必要な数まで作成して下さい。
5. 記載欄を別紙添付する場合、用紙は、A4の縦又は横を使用してください。但し「BV記入欄」を必ず作成してください。
6. 書式の不要な部分（備考等）は作成時に削除してください。
7. お申込みいただいたお客様の個人情報は、試験・審査・認証等の業務に係る連絡、調整並びにビューローベリタスジャパン株式会社（以下、「BV」）が実施している他の業務のご案内や各種情報の提供に限り使用させていただきます。ただし、BVの責任において、BVを認定・登録している組織との間において個人情報を共同利用することがあります。

記入日: 年 月 日

# 作成者（品質管理責任者）

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 会社名: |  | | |
| 部署名及び役職: |  | | |
| 氏名: |  | | |
| TEL: |  | FAX: |  |
| e-mail: |  | | |

# 該当するJIS規格の番号及び名称

|  |  |
| --- | --- |
| 1: |  |
| 2: |  |
| 3: |  |
| 4: |  |
| 5: |  |

# 製造又は加工する工場又は事業場

* 認証に係る工場又は事業場：

|  |
| --- |
|  |

* 関連工場

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 工場又は事業場名: |  | | |
| 郵便番号/住所: | 〒 | | |
| 連絡ご担当者名: |  | | |
| 部署名及び役職: |  | | |
| TEL: |  | FAX: |  |
| e-mail: |  | | |

# 製造工場の組織図（管理体制図）及び品質管理責任者や品質管理委員会:

※　備考

1. 組織図は、工場長から担当係まで具体的に図示し、各部署の人員を併せて記入してください。
2. 品質管理責任者や品質に関する委員会の位置付けを記入してください。
3. 本社と工場（関連工場を含む）が分かれている場合には、本社と工場の関係を図示してください。

# 責任と権限の記述（品質管理責任者を含む）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 管理者・担当者名 | 役職名・部署名 | 主な責任・権限 |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
| \*BV使用欄 | | |

　※　備考

1. 品質管理責任者を含む各部署（長）の責任と権限の主要な範囲を箇条書きしてください。
2. 各部署（長）の責任と権限とは、下記の該当項目について記載してください。
   * + 1. 事業所（又は工場）の責任者の責任と権限
       2. 生産（又は製造）関係の責任者の責任と権限
       3. 資材（又は購買）関係の責任者の責任と権限
       4. 外注管理に係る責任者の責任と権限
       5. 品質管理に係る責任者の責任と権限
       6. 出荷に係る責任者の責任と権限
       7. 品質管理責任者の責任と権限

# 品質管理体制の記述

# 製造工程の概略を示すフロー図

（外注の有無: 有 / 無）

（関連工場の有無: 有 / 無）

※　備考

1. 資材の入荷から製品の検査・出荷に至るまでの各工程をJIS Z 8206の記号を用いて図示し、工程名や管理個所を記入してください。なお、規定文書として制定している製造工程の管理表（例えば、QC工程表など）の写しの添付でも構いません。
2. 6-3で示す品質管理状況の概要と関連付けて作成してください（工程毎の同一番号）。
3. 外注又は関連工場に依頼している部分も記載してください。そして依頼部分について識別の記号を記載して下さい。

[外注と関連工場]

* + 外注：資本関係の無い別の企業に製造、試験又は校正業務等の全て又は一部の委託。
  + 関連工場：グループ会社又は工場へ製造、試験又は校正業務等の全て又は一部の委託。

# 製造又は加工に使用される主要な資材の管理の概要

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 資材名  （製造業者名） | 資材の品質 | 受入検査方法 | 保管方法 | \*BV記入欄 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

※　備考

1. 「資材名」の欄は、原材料、部品及び副資材について使用しているもののうち、該当JIS規格に規定されたものや製品の品質に影響を与えるものについて記載してください。  
   また、資材名の下に括弧書きで当該資材の製造業社名（銘柄も可）を記載してください。
2. 「資材の品質」の欄は、資材ごとに社内規格で規定している品質項目及び規定値を記載してください。ただし、同一資材で種類が多い場合は代表のみで構いません。
3. 「受入検査方法」の欄は、資材ごとに社内規格で規定している方法（抜取検査の場合には、ロットの大きさ（N）、サンプルの大きさ（n）、ロットの判断基準、不合格ロットの処置等）を記載してください。
4. 「保管方法」の欄は、資材ごとに社内規格で規定している方法を記載してください。
5. 社内規格「原材料規格」及び「原材料検査規格」の写しを提出していただければ、資材名の記載だけとすることができます。

# 製造（原材料から検査・出荷まで）工程における品質管理状況の概要

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 工程名 | 管理項目及び  品質特性 | 管理方法及び検査方法 | 不良品や  不合格ロットの処置 | \* BV記入欄 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

※　備考

1. 「工程名」の欄は、原則として社内規格で規定している工程のうち、製品の品質に影響を与えるもので、最終の検査工程及び受渡検査までについて記載すること。
2. 工程の一部を関連工場や外注会社が行っている場合には、識別記号を入れてください。
3. 「管理項目及び品質特性」の欄は、社内規格で規定している管理項目や品質特性及びその規定値等を記載してください。
   * + 管理項目については、温度、圧力、主軸の振れ等品質に影響を与える要因のうち管理の対象としている項目及びその規定値を記載してください。
     + また、品質特性については、硬さ、引張り強さ等について、その品質特性の項目及びその規定値を記載してください。
4. 「管理方法及び検査方法」の欄は、社内規格で規定している管理方法及び検査方法のうち、管理項目に対応する管理方法及び品質特性に対応する検査方法を記載してください。

管理方法については、管理項目ごとに管理の頻度・時期、サンプルの大きさ、管理図の種類などを記載してください。

1. 検査方法については、品質特性ごとに全数検査又は抜取検査の別（抜取検査の場合はロットの大きさ（N）、サンプルの大きさ（n）、ロットの判断基準、不合格ロットの処置等）を記載してください。

規定文書として制定している製造に関する管理表（例えば、QC工程表など、但し上記の内容を含むもの）の写しの添付でも構いません。

1. 社内規格「製品規格」「製品検査規格」「工程検査規格」及び「出荷時検査規格」の写しを提出していただければ、工程名の記載だけとすることができます。
2. 「品質記録」は、最低3年間保管してください。

# 主要製造設備又は加工設備の概要

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 主要製造設備の名称　（型式・銘柄） | 台数 | 公称能力  （容量・精度） | 設備管理 | | \*BV記入欄 |
| 点検又は検査の個所・項目 | 点検又は検査の周期 |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

※　備考

1. 「主要製造設備の名称」の欄は、使用している設備のうち、製品の品質に影響を与える設備について記載してください。

なお、主要製造設備が関連工場や外注企業にある場合には、それぞれの識別記号を記載してください。

1. 「設備管理」の欄は、主要製造設備ごとに社内規格で規定している主要な点検又は検査の個所・項目及び周期を記載してください。

なお、点検又は検査を外部に依頼している場合には、点検又は検査の個所・項目の下に括弧書きで依頼先の名称を記載してください。

1. 社内規格「設備管理規格」又は設備の概要（能力･仕様の分かる資料）の写しを提出していただければ、設備名の記載だけとすることができます。

# 主要検査（試験）設備の管理の概要

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 主要検査（試験）設備の名称（型式・銘柄） | 台数 | 公称能力  （容量・精度） | 設備管理 | | \*BV記入欄 |
| 点検又は検査の個所・項目 | 点検又は検査の周期 |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

※　備考

1. 「主要検査（試験）設備の名称」の欄は、使用している設備のうち、製品の品質に影響を与える設備について記載してください。

なお、主要検査（試験）設備が関連工場や外注会社にある場合には、それぞれの識別記号を記載してください。

1. 「設備管理」の欄は、主要検査（試験）設備ごとに社内規格で規定している主要な点検又は検査の個所・項目及び周期を記載してください。

なお、点検又は検査を外部に依頼している場合には、点検又は検査の個所・項目の下に括弧書きで依頼先の名称を記載してください。

1. 社内規格「検査設備管理規格」又は検査設備の概要（能力･仕様の分かる資料）及び校正の記録の写しを提出していただければ、主要検査設備名の記載だけとすることができます。

# 外注管理の概要

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 外注状況 | | | 外注管理 | | \*BV記入欄 |
| 工程名、又は  試験・検査項目 | 外注率 | 外注先  （名称及び住所） | 管理項目及び  品質特性 | 管理方法  及び検査方法 |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

※　備考

1. 当該製品の製造工程の一部について加工品質、加工条件等の仕様を示して他の企業に加工を依頼している場合及び製品の品質の試験・検査を他に依頼している場合には、その状況について記載してください。
2. 「外注率」の欄は、認定に係る工場又は事業場及び外注先における当該工程の加工の合計に対する外注先における当該工程の加工の割合を記載してください。なお、試験・検査については、外注率の欄は記載する必要がありません。
3. 「外注管理」の欄は、以下のように記載してください。
4. 製造工程の一部を他の業者に依頼している場合:
   * 1. 「管理項目及び品質特性」の欄は、その工程における管理項目（加工条件）及び品質特性（加工品質）並びにそれらの規定値を記載してください。
     2. 「管理方法及び検査方法」の欄は、管理項目及び品質特性に対応する管理方法及び検査方法を記載してください。
5. 製品の試験・検査を他に依頼している場合:
   * 1. 「管理項目及び品質特性」の欄は、試験・検査の項目を記載してください。
     2. 「管理方法及び検査方法」の欄は、試験・検査を依頼する周期及び試料数を記載してください。
6. 工程の外注、試験の外注、製造設備に係る外注、検査設備に係る外注に区分して記載してください。

# 苦情処理の手順と概要

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 苦情処理のフロー図 | 処理手順の記述 | \*BV記入欄 |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

※　備考

1. 社内規格に規定している苦情処理フロー図（系統図）を記入してください。
2. 添付資料として、社内規格「苦情処理規定」「不適合管理規定」及びその記録様式の写しを提出してください。

# 該当製品に係る社内規格の一覧表

※　備考

1. 企業全体の社内規格（規定類）の体系について記入してください。
2. その中で、認証希望製品に係る社内規格（仕様、規定、指示書、作業標準など）を一覧表にして記入してください。製品規格（例えば、性能等を規定した仕様書など）及び 製品検査規格（JIS規格に要求された品質を確認するための検査規定など）に該当する社内規格については、規格自体も併せてご提出ください。
3. 各規格の制定手順（原案作成・審議・決裁者）及び見直しの周期等について記載してください。

# 該当製品に係る品質記録の一覧表及び記録の保管期限

※　備考

1. 企業で取決めされている品質記録について、その一覧表と保管期限を記入してください。
2. JISマーク表示製品に係わる品質記録の保管期限は最低3年をお願いします。

# データ

6-10A　生産実績の月別データ

6-10B　統計的手法の活用手順と該当製品に係るデータ

※備考

1. JIS規格該当品の生産実績（総量として、○○ｔ、又は○○個など）を月別に記載してください。

1） 初回審査の場合は、6ヶ月分の生産実績を記載してください。

2） 定期審査の場合は、過去3年分（定期審査申込月まで）の生産実績を記載してください。

1. 該当製品の管理に利用されている統計データ（品質管理用、工程管理用管理図等）の作成手順の概要を記入してください。
2. 具体的に作成されている統計データ（類似機種でも良い）を記載してください。

1） 初回審査の場合は、3ヶ月分の総計データを記載（又は添付）してください。

2） 定期審査の場合は、生産のあった直近の6ヶ月分の統計データを添付してください。

# 日本産業規格の最新版取得方法

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 該当するJIS規格の一覧 | 最新版の取得・確認方法 | \*BV記入欄 |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

※　備考

1. 該当製品に係る日本産業規格（JIS）の最新版はどのように管理されているか、その概要を記入してください。
2. 具体的に管理されているJIS規格の一覧を記入してください。

# 品質管理責任者に関する記述

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 事項 | 内容 | | | | | |
| （ふりがな） | （姓） | | （名） | | | |
| （1）氏名 |  | |  | | | |
| （2）生年月日 （省略可） | 年　　　月　　　日 | | | | | |
| （3）職名 | （名称） | | | | | |
|  |  | | | | | |
| （4）最終学歴 | （名称） | | | | | |
|  |  | | | | | |
| （5）認証を受けようとする製品の製造に必要な技術に関する実務経験 | 企業名 | 所属部署 | | | 期間（ 年.月 ～ 年.月 ） | |
|  |  | | |  | |
|  |  | | |  | |
|  |  | | |  | |
|  |  | | |  | |
| 通算経験年数 | | | | 年 月 | |
| （6）標準化及び品質管理に関する実務経験 | 企業名 | 所属部署 | | | 期間（ 年.月 ～ 年.月 ） | |
|  |  | | |  | |
|  |  | | |  | |
|  |  | | |  | |
|  |  | | |  | |
| 通算経験年数 | | | | 年 月 | |
| （7）標準化及び品質管理に関する専門知識の修得状況  （次のイ、ロ、ハ、ニの該当する箇所に記入すること。） | イ．大学において履修 | | | | | |
| 大学名 | 学部学科名 | | | 履修科目名 | 卒業年 |
|  |  | | |  |  |
|  |  | | |  |  |
|  |  | | |  |  |
| ロ．短期大学又は高等専門学校において履修 | | | | | |
| 学校名 | 学科名 | | | 履修科目名 | 卒業年 |
|  |  | | |  |  |
|  |  | | |  |  |
|  |  | | |  |  |
| ハ．講習会等の課程を修了 | | | | | |
| 講習会等実施機関名 | 講習会（コ－ス）名 | | 受講期間（ 年.月 ） | | |
|  |  | |  | | |
|  |  | |  | | |
| ニ．その他 | | | | | |
| （　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　） | | | | | |
| \*BV記入欄 | | | | | | |

※　備考

1. （2）「生年月日」の欄は、未記入でも構いません。
2. 「職名」（3）の欄は、現職の具体的名称（組織がわかる範囲）を記載してください。
3. 「最終学歴」（4）の欄は、卒業した学校がわかる範囲で具体的に記載してください。
4. （5）の欄、「製造に必要な技術に関する実務経験」は、資格要件に該当する直近の4年以上（目安）の経験部署を記載してください。　但し、１つの企業で4年が確保できない場合には、他企業の経験を含めて記載してください。（4年以上は目安であり、最低1年以上の実務経験が必要です。）
5. （6）の欄、「標準化及び品質管理に関する実務経験」は、資格要件に該当する直近の2年以上の経験部署を記載してください。
6. 標準化及び品質管理に関する知識の証明としては、以下のいずれかのコピーを添付してください。
   * （7）のイ又はロ： 工学系の課程（理学、医学、薬学、工学、農学又はこれらに相当する課程）において品質管理に関する科目（統計学、品質管理、経営工学又は生産管理等）の履修を1科目以上で2単位以上の成績書
   * （7）のハ： 理解度確認の試験がある60時間以上の講習会であって、以下の内容が含まれているものの修了証
     + - 標準化及び品質管理に関する手法
       - JISマーク表示を行う企業（組織）の品質管理責任者に必要な科目及び範囲
   * （7）のニ： BVが妥当と認められる事項を証明する記録

# 品質管理の組織的運営

8-1　経営指針（品質方針や目標）の記述

8-2　教育・訓練の実施の概要

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 8-1 経営方針の記述 | 周知徹底の方法 | \*BV記入欄 |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
| 8-2 教育訓練の計画 | 教育訓練の実施確認（実施記録） | \*BV記入欄 |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

※　備考

1. 品質管理体制の運営に当たって、社内標準化及び品質管理の推進が経営指針として具体的に確立され、どのように周知されているかを記入してください。
2. 認証を希望の製品に係る要員に対する教育・訓練の計画や実施の方法を具体的に記入してください。

# 受渡当事者間の協定に関する資料

|  |  |
| --- | --- |
| 資料名 | 制定日、発行日等 |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |

※　備考

1. JIS規格で規定する受渡当事者間の協定により、認証の範囲（品質、寸法、形状等）を特定する場合は、受渡当事者間の協定の際に取り交わされる文書（例えば、要求品質・寸法・形状等が規定された契約書や注文書、当該文書で引用されるカタログ・製品規定・検査規定等）を一覧表に記載してください。また、一覧表の資料については該当部分の写しを添付してください。

以上