



Wewnętrzne uprawnienia stanowiskowe - Dział Jakości

Czas wysyłki: do 3 dni

Cena

115,00 PLN

Produkt dostępny w następujących wariantach:

Wybierz sposób użytkowania: Użytek komercyjny (wykorzystanie odpłatne na rzecz osób trzecich) ,
Użytek wewnętrzny (na potrzeby firmy, niekomercyjny)

Opis produktu

Zestaw uprawnień wewnętrznych i autoryzacji - dział jakości

Zestaw obejmuje kompletną listę uprawnień wewnętrznych, autoryzacji jakościowych oraz poziomów odpowiedzialności stosowanych w działach jakości, laboratoriach i obszarach kontroli jakości. Dzięki niemu możesz w przejrzysty sposób określić, jakie decyzje, operacje i działania mogą realizować kierownicy jakości, inżynierowie jakości, auditorzy, kontrolerzy jakości, laboranci oraz specjaliści badań nieniszczących i niszczących.

Zestaw wspiera standaryzację procesów jakościowych, porządkuje odpowiedzialność operacyjną oraz ułatwia zarządzanie autoryzacjami jakościowymi w organizacji. Szczególnie dobrze sprawdza się w firmach produkcyjnych i technicznych, gdzie występują rozbudowane procesy kontroli jakości, laboratoria, badania materiałowe, audyty oraz wymagania klientów.

Materiał został przygotowany z uwzględnieniem specyfiki branż:

- automotive,
- produkcji przemysłowej,
- spawalnictwa,
- przemysłu metalowego,
- laboratoriów badawczych,
- FMCG,
- farmacji,
- elektroniki,
- produkcji komponentów i procesów specjalnych.

Zestaw obejmuje autoryzacje związane m.in. z:

- zwalnianiem wyrobów i materiałów,
- blokowaniem partii produkcyjnych,
- stop shipment i stop production,
- raportami badań NDT i badań niszczących,
- reklamacjami klientów i dostawców,
- MRB i deviation approval,
- auditami jakościowymi,
- SPC, PPAP i capability studies,
- laboratoriami i strefami specjalnymi,
- systemami CAQ / QMS,
- działaniami containment i CAPA.

W SUMIE: 90+ pozycji w macierzy autoryzacji jakościowych, odpowiedzialności operacyjnych i stanowisk

Dla kogo:

Kierownik jakości / Quality Manager – uporządkowanie odpowiedzialności jakościowej, poziomów decyzyjnych i autoryzacji w organizacji.

Inżynier jakości / specjalista jakości – przypisanie uprawnień związanych z analizą jakości, reklamacjami, SPC, PPAP, CAPA i nadzorem procesowym.

Auditor jakości / specjalista systemów jakości – określenie zakresu autoryzacji związanych z auditami, zgodnością systemową i działaniami poauditowymi.

Kontroler jakości / laborant / operator NDT – jasne określenie zakresu odpowiedzialności i autoryzacji związanych z kontrolą jakości, laboratoriami oraz badaniami nieniszczącymi i niszczącymi.

Korzyści:

- Porządkuje odpowiedzialność i poziomy decyzyjne w obszarze jakości.
- Ogranicza ryzyko nieautoryzowanych decyzji jakościowych.
- Wspiera zgodność z normami ISO, IATF oraz wymaganiami klientów branżowych.
- Ułatwia zarządzanie autoryzacjami laboratoriów, NDT i procesów specjalnych.
- Pomaga HR i managerom jakości w zarządzaniu odpowiedzialnością stanowiskową.
- Usprawnia budowę matrycy odpowiedzialności i governance jakościowego.
- Wspiera organizację auditów, reklamacji i procesów compliance jakościowego.