（登録申請様式０２－１）

**認証・登録を受けようとする製品等に係る主要原材料の名称、製造業者の名称及び**

**品質確保等の概要**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 原材料名  （製造業者名） | 原材料の品質 | ＊ | 受入検査方法 | ＊ | 保管方法 | ＊ | ＊現物の品質 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| ＊ | | | | | | | |

注(ｲ) ＊印の欄は記入しないこと。

(ﾛ) “原材料名”の欄は、原材料、部品及び副資材について社内規格に規定している原材料について記入すること。また、原材料名の下に括弧書きで当該原材料の製造業者名(銘柄でもよい。)

(ﾊ) “原材料の品質”の欄は、原材料ごとに社内規格に規定している品質項目及びその規定値等を記入すること。ただし、同一原材料で種類が多い場合には、代表的なものについて記入すればよい。

(ﾆ) “受入検査方法”の欄は、原材料ごとにその方法（全数検査又は抜取検査の別。また、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）、ロット判定基準、不合格ロットの処理等）を記入すること。なお、本協会が定める「個別認証要求事項」に規定がある受入検査方法は、必ず記入すること。

(ﾎ) “保管方法”の欄は、(ﾛ)で記載した原材料ごとに社内規格に規定している保管方法について記入すること。

（登録様式０２－２）

**認証・登録を受けようとする製品等の工程中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 |  | ＊管理及び品質の状況 |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
| ＊ | | | | | |

注：(ｲ) ＊印の欄は記入しないこと。

(ﾛ)“工程名”の欄は、社内規格に規定している工程のうち、FBに関連する工程について記入すること。なお、本会が定める「認証・登録基準」に規定がある工程は、必ず記入すること。工程の一部を外注工場で行っている場合には、として工程名の前に記入すること。

(ﾊ)　記述略「附属書Ａ　認証・登録申請様式の記入要領」の該当箇所を参照

（登録申請様式０２－３）

**認証・登録を受けようとする製品等の品質特性の概要**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | |  | | | | |
| 品質特性 | 製品規格 |  | 製品検査方法 |  | ＊品質の確保 | ＊実地検査 |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
| ＊ | | | | | | |

注(ｲ) ＊印の欄は記入しないこと。

(ﾛ)以下略「附属書Ａ　認証・登録申請様式の記入要領」の該当箇所を参照

（登録申請様式０２－４）

**認証・登録を受けようとする製品等に係る主要製造設備の概要**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 主要試験・検査設備の名称  (形式、銘柄) | 台数 | 公称能力 | ＊ | 設備管理 | | | ＊管理の状況 |
| (容量、精度等) | 点検又は検査  の箇所・項目 | 点検又は検査  の周期 | ＊ |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| ＊ | | | | | | | |

注(ｲ) ＊印の欄は記入しないこと。

(ﾛ) 「附属書Ａ　認証・登録申請様式の記入要領」の該当箇所を参照

（登録申請様式０２－５）

**認証・登録を受けようとする製品等に係る主要試験・検査設備**

**(試験･検査器具及び測定器具を含む)及びその管理の概要**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 主要試験・検査設備の名称  (形式、銘柄) | 台数 | 公称能力 | ＊ | 設備管理 | | | ＊管理の状況 |
| (容量、精度等) | 点検又は検査  の箇所・項目 | 点検又は検査  の周期 | ＊ |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| ＊ | | | | | | | |

注(ｲ) ＊印の欄は記入しないこと。

(ﾛ) 「附属書Ａ　認証・登録申請様式の記入要領」の該当箇所を参照

（登録申請様式０２－６）

**認証・登録を受けようとする製品等に係る外注状況及び外注管理の概要**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 外注状況 | | | 外注管理 | | | | ＊管理の状況 |
| 工程又は試  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 | ＊ |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
| ＊ | | | | | | | |

注(ｲ) ＊印の欄は記入しないこと。

(ﾛ) 「附属書Ａ　認証・登録申請様式の記入要領」の該当箇所を参照

（登録申請様式０２－７）

**認証・登録を受けようとする製品等に係る苦情処理の概要**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 苦情処理 | ＊ | ＊処理状況 |
|  |  |  |
| ＊ | | |

注(ｲ) ＊印の欄は記入しないこと。

(ﾛ) “苦情処理”の欄は、社内規格に規定している苦情処理フロー図（系統図）を記入すること。