

DODAVATEL SUPPLIER	
ODBĚRATEL CUSTOMER	
NÁZEV DÍLU PART NAME	
ČÍSLO DÍLU PART NUMBER	INDEX ZMĚNY REVISION

ÚROVEŇ PŘEDLOŽENÍ (vyber z menu) SUBMISSION LEVEL (choose from drop down menu)	Level 3	TERMÍN PŘEDLOŽENÍ DATE OF SUBMISSION	
---	----------------	---	--

S Organizace musí předložit zákazníkovi a kopie záznamů nebo dokumentace musí uložit a uchovat na vhodných místech
 The organization shall submit to the customer and retain a copy of records or documentations items at appropriate locations

R Organizace musí uložit na vhodných místech a mít k dispozici na vyžádání odběratele
 The organization shall retain at appropriate locations and make available to the customer upon request

***** Organizace musí uložit na vhodných místech a musí předložit odběrateli na vyžádání
 The organization shall retain at appropriate locations and submit to the customer upon request

	Prvek předložení Submission Element	Požadavek Requirement	Schváleno Approved	Zamítnuto Rejected	Komentář / Opatření Comments / Actions
1.	Záznám návrhu <i>Design Record (drawings)</i>	S			
2.	Dokumentace konstrukčních změn, pokud jsou <i>Engineering Change Documents, if any</i>	-			
3.	Schválení konstrukce zákazníkem, když požadováno <i>Customer Engineering Approval, if required</i>	S			
4.	Konstrukční FMEA <i>Design FMEA</i>	-			
5.	Diagram průběhu procesu (FLOWCHART) <i>Process Flow Diagram (FLOWCHART)</i>	S			
6.	Procesní FMEA <i>Process FMEA</i>	S			
7.	Kontrolní plán <i>Control Plan</i>	S			
8.	MSA	R			
9.	Výsledky rozměrové kontroly <i>Dimensional Results</i>	S			
10.	Výsledky kontroly materiálu / zkoušky výrobku <i>Material / Performance Tests Result</i>	S			
11.	Prvotní studie procesu <i>Initial Process Studies</i>	-			
12.	Dokumentace kvalifikované laboratoře <i>Qualified Laboratory Documentation</i>	S			
13.	Protokol schválení vzhledu (AAR), pokud je možné <i>Appearance Approval Report (AAR), if applicable</i>	-			
14.	Vzorky dílu <i>Sample Product</i>	S			
15.	Vzorový díl <i>Master Sample</i>	S			
16.	Seznam kontrolních prostředků <i>Checking Aids</i>	S			
17.	Záznam o shodě <i>Record of Compliance</i>	-			
18.	Průvodka předložení dílu (PSW) <i>Part Submission Warrant (PSW)</i>	S			
19.	Balící předpis <i>Packaging instructions</i>	S			
20.	Specifické požadavky <i>Special Requests</i>	*			

Vypracování a schválení požadavků PPAP / Checklist Issue and Receipt Sign-offs

	Firma, oddělení / Organization, Department	Jméno / Name	Podpis / Signature	Datum / Date
Vypracoval: Issued By:				
Schválení dodavatele: Supplier Confirmation:				
Ověření po dodání PPAP: Reviewed By:				