



Délais d'accès à la formation : entre 1 et 3 mois (délais de planification).

Modalités d'inscription : renvoyer le bulletin d'inscription complété, nous contacter pour toute demande d'inscription.

Pour les formations INTRA, au moins un entretien téléphonique préliminaire sera réalisé.



### OBJECTIFS

À l'issue de la formation les stagiaires seront capables de comprendre les exigences relatives à la conformité de production, se préparer à un audit COP et pouvoir s'auto-contrôler vis-à-vis du COP

### PUBLIC VISÉ

Personnes en charges du COP et des audits COP, Responsable Qualité/Homologation, Responsable de production

### PRÉ REQUIS

Avoir suivi de la formation 205 ou connaître le processus d'homologation et la construction des textes de la réglementation automobile, Savoir lire et contrôler un plan de surveillance



### OBJECTIFS PÉDAGOGIQUES

- Comprendre les exigences relatives à la conformité de production, Se préparer à un audit COP
- Pouvoir s'auto-contrôler vis-à-vis du COP

### MÉTHODES ET MOYENS PÉDAGOGIQUES

Présentations théoriques illustrées, exercices pratiques, échanges avec les formateurs. Remise d'une documentation pédagogique numérique durant le stage.

### PARCOURS PÉDAGOGIQUE

#### Cadre de l'audit

Le contexte réglementaire : Cadre des audits COP  
Présentation des règlements cadres : 2018/858, 167/2013, 168/2013, Accords de 1958 (+EMNR) > structure des règlements, paragraphe/exigences relatives au COP  
Règlements spécifiques de Genève et Bruxelles, Arrêtés ministériels Français

#### Rappel des différents types d'homologations :

Réceptions véhicules (RCE, KS, NKS, RI, RPT, AM),  
Réceptions partiels (Genèves, Bruxelles, AM),  
Homologation entité (Genèves, Bruxelles, AM),

#### Les documents constituant le dossier d'homologation :

PV / Fiche de communication / d'homologation,  
Plan de surveillance (exigé par les règlements cadres),  
Certificat ISO ou EVi (exigé par les règlements cadres),

#### L'audit COP

Processus d'audit, Revue des exigences auditées lors de l'audit  
Spécificités liées au règlement ou au processus de production

#### Le plan de surveillance

Rappel du contenu d'un plan de surveillance  
La prise en compte des exigences/caractéristiques réglementaires

### QUALIFICATION INTERVENANT(E)(S)

Auditeur COP et Responsable de section COP



### MÉTHODES ET MODALITÉS D'ÉVALUATION

Evaluation individuelle des connaissances en fin de formation + Exercices pratiques

### MODALITÉS D'ACCESSIBILITÉ

Personne en situation de handicap, nous contacter pour échanger sur vos éventuels besoins d'aménagement à prévoir. Référent handicap : christelle.auger@utac.com



7.00 Heures  
1 Jour



De 4 à 12 Personnes



**Intra (Par jour) :**  
Nous consulter

**Inter (Par Stagiaire) :**  
735.00 €





Préparer l'audit de conformité de production



**Contactez-nous !**

Christelle AUGER  
Responsable formation C&F

Tél. : 0169804280  
Mail : [christelle.auger@utac.com](mailto:christelle.auger@utac.com)

Jun 2024

Version : 217EXT1-20240618

