



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 règlementation 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.

# QUALIFICATION INTERVENANT(E)(S)

Auditeur COP et Responsable de section COP

# 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 Genèves 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 règlementaires



## MÉTHODES ET MODALITÉS D'ÉVALUATION

Evaluation individuelle des connaissances en fin de formation + Exercices pratiques



7.00 Heures 1 Jour



De 4 à 12 Personnes



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



Intra (Par jour) :

Nous consulter

Inter (Par Stagiaire):

735.00 €











# Contactez-nous!

Christelle AUGER Responsable formation C&F

Tél.: 0169804280 Mail: christelle.auger@utac.com Juin 2024

Version : 217EXT1-20240618





