Name der Firma & Lieferantennummer:

*Company name & supplier-ID:*

Die oben genannte Firma schließt mit Diehl Aviation diese Qualitätssicherungsvereinbarung. Der nachstehend beschriebene Inhalt gilt als Abweichend zur GQRS geltend.

*The company mentioned above concludes this quality assurance agreement with Diehl Aviation. The content described below is valid in deviation from the GQRS*

| GQRS-Kapitel*GQRS-Chapter* | Änderung*Change* |
| --- | --- |
| (12.1) (15.1) | Ergänzung:Die Fähigkeit von Mess- und Prüfmitteln ist durch eine Messsystemanalyse (MSA) nachzuweisen.Die Messsystemanalyse (MSA) muss mindestens für die Messverfahren der im Kontrollplan festgelegten Schlüsselmerkmale (KC) für Produkte und Prozesse durchgeführt werden (Verweisung auf ASTM E2782) Die Organisation muss einen Plan für Korrekturmaßnahmen erstellen und anwenden, wenn die Ergebnisse der Messsystemanalyse (MSA) nicht die internen und/oder kundenseitigen Abnahmekriterien erfüllen. |
| (13.1) (16.2) | Ergänzung:Die Dokumentation der in d) bis g) genannten Inhalte erfolgt in einem Kontrollplan gem. EN 9145. |
| (13.3) (16.4) | Ergänzung:Schlüsselmerkmale des Prozesses müssen mit Hilfe von PFMEA oder anderen Methoden identifiziert werden, um die Lenkung der Veränderungen der Produkt-KCs und -CIs einzurichten.Schlüsselmerkmale des Produktes oder Prozesses müssen von Ausgangsdokumenten über den Prozessablauf, PFMEA und Kontrollplan rückverfolgbar sein. Die Rückverfolgbarkeit kann durch die Verwendung der gleichen charakteristischen Kennungen in allen Dokumenten erreicht werden. |
| (13.4) (16.5) | Ergänzung:Nachfolgende Dokumente sind Bestandteil des Produktionsteilabnahmeverfahrens (PPAP) für Neuprodukte und sind dem Kunden gem. vereinbarter Vorlagestufe zu übermitteln:1. Entwicklungsaufzeichnungen
2. Risikoanalyse des Designs (z. B. DFMEA); nur für die für die Entwicklung verantwortliche Organisation anwendbar
3. Prozessablauf-Diagramm
4. Prozess-Fehlermöglichkeits- und –einflussanalyse (PFMEA)
5. Kontrollplan
6. Messsystemanalyse (MSA)
7. einleitende Prozessfähigkeitsuntersuchungen
8. Genehmigungen der Verpackung, Erhaltung und Etikettierung
9. Erstmusterprüfbericht (FAIR)
10. Kundenspezifische PPAP Anforderungen
11. PPAP-Genehmigungsformular (oder vergleichbare)
 |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Firma / *Company*: |       |       |       |       |
| Name / *Name:* |       |       |       |       |
| Position / *Function:* |       |       |       |       |
|  | Unterschrift / *Signature* | Unterschrift / *Signature* | Unterschrift / *Signature* | Unterschrift / *Signature* |
| Datum, Ort / *Place, Date:* |       |       |       |       |