

**CADASTRO DE USUÁRIO - CNA**

|  |
| --- |
| **Nome:**  **CPF:**       **RG:**  **Nº Registro SBN:**  **Endereço:**      , **nº**:  **Complemento:**       **Bairro:**  **Cidade:**       **UF:**  **CEP:**  **Profissão:**  **Telefone:**       **Celular:**  **E-mail:**  **Curso Adicional: Sim**  **Não**  **Responsável Técnico**  **Em caso de resposta positiva ou Apenas responsável técnico, preencha abaixo:**  **Nome:**  **CPF:**       **RG:**  **Nº Registro SBN:**  **Endereço:**      , **nº**:  **Complemento:**       **Bairro:**  **Cidade:**       **UF:** **CEP:**  **Profissão:**  **Telefone:**       **Celular:** |

# ETAPAS DE PRODUÇÃO

**Etapa I**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Conferencia do estoque** | **SIM** | **NÃO** |
| Qt de periféricos suficiente para produção |  |  |

**Etapa II**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Software** | **SIM** | **NÃO** |
| Software gravado no pen drive |  |  |

**Etapa III**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Documentação** | **SIM** | **NÃO** |
| Checklist, termo de garantia, manual do usuário e envelope prontos para embalagem |  |  |

**Etapa IV**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Embalagem** | **SIM** | **NÃO** |
| Fone de ouvido colocados dentro do CASE. |  |  |
| Chave de ressonância e pen drive de instalação colocados dentro do CASE |  |  |
| CASE colocado dentro da embalagem |  |  |
| Documentação colocada dentro da caixa |  |  |
| Embalagem contendo CASE colocada dentro da caixa |  |  |
| Todos os itens do checklist estão na caixa |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **COLAGEM DE ETIQUETAS E RÓTULOS** | **SIM** | **NÃO** |
| Etiqueta de Aprovado |  |  |
| Etiqueta de Qualidade |  |  |
| Etiqueta Externa na Embalagem |  |  |
| Equipamento pronto para envio |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| logobioevolutione | | **REGISTRO HISTÓRICO DO PRODUTO** | | | | | | | | | | | | FOR 03.03  Página 01 de 01  Revisão 0  Data: 23/02/16. | | | |
| **REFERÊNCIA:**  **SOFTWARE** | | | | | | | | **QTD:**  **1** | | | **OP:** | | | **SÉRIE/LOTE:**  **1** | | | |
| **COMPONENTES UTILIZADOS** | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **Pendrive** | | | | | |  | | **Headphone** | | | | | | | | |  |
| **Chave de Ressonância** | | | | | |  | |  | | | | | | | | |  |
| **ETAPAS DE FABRICAÇÃO** | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **Operação** | | **Início da Operação** | | | | | **Final da Operação** | | | | | | **Operador** | | | | |
| **DESENVOLVIMENTO:** | | **Começo** | | 3 **/** / | | | **Término** | | 3 **/** / | | | | **Realizador por:** | | | | |
| **COPIA DO INSTALADOR NO PENDRIVE:** | | **Começo** | | 3 **/** / | | | **Término** | | 3 **/** / | | | | **Realizador por:** | | | | |
| **EMBALAGEM:** | | **Começo** | | 3 **/** / | | | **Término** | | 3 **/** / | | | | **Realizador por:** | | | | |
| **OBSERVAÇÕES:** | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **Verificação padronizada** | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **Item:** | **Característica** | | | | | **Especificação:** | | | | **Avaliação:** | | **Método:** | | | **Nome:** | | |
| 1. Desenvolvi-mento do software | Foi realizado corretamente? | | | | | Sim | | | | sim não | | Visual | | | Realizador por: | | |
| 2. Copia do instalador no pendrive: | O instalador foi copiado corretamente no pendrive? | | | | | Sim | | | | sim não | | Visual | | |
| 5. Embalagem do pendrive: | Embalagem correta? | | | | | Sim | | | | sim não | | Visual | | |
| 6. Rotulagem do produto: | As informações de rotulagem são pertinentes ao produto? | | | | | Sim | | | | sim não | | Visual | | |
| **OBSERVAÇÕES:** | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **PROVIDÊNCIAS PARA ITENS NÃO CONFORMES** | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Total de itens não conformes: **0** | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Destino para produtos não conforme: | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **OBSERVAÇÕES:** | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **AVALIAÇÃO FINAL DA INSPEÇÃO:** | | | | | **QTD PRODUZIDA:** | | | | | **INSPEÇÃO DE PRODUTOS** | | | | | | | |
| Aprovado. | | | | | Aprovados: **1** | | | | | **Realizador por:** | | | | | | Data:  3 / / | |
| Reprovado | | | | | Reprovados: **0** | | | | |
| ] Aprovação parcial | | | | |  | | | | |  | | | | | |  | |
| **LIBERAÇÃO DO LOTE PARA ENVIO AO ESTOQUE E COMERCIALIZAÇÃO** | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **LOTE:**  **Aprovado**  **Reprovado.** | | | **QUANTIDADE LIBERADA:**  **1** | | | | | | | **LIBERADO POR:**  3 **/** / | | | | | | | |

.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| logobioevolutione | RELATÓRIO DE CONTROLE DE EMBALAGEM E ROTULAGEM DE PRODUTO | | | | | | | FOR 05.23  Página 1 de 1  Revisão 0  Data: 10/12/17. | | |
| **Produto:**  Equipamento Neurometria V6 | | | | | | | | **Código:** | | |
| **Nº OP:** **695** | | **DATA DE FABRICAÇÃO:**  3 **/** / | | **VALIDADE DO PRODUTO:**  INDETERMINADA | | **N º Série:**  789000004195 | | **Quantidade Produzida:** 1 | | |
| ACOMPANHAMENTO DAS CARACTERÍSTICAS DO PRODUTO | | | | | | | | | | |
| **EMBALAGEM DO PRODUTO** | | | | | | | | | | |
| AVALIAÇÃO DA EMBALAGEM UTILIZADA NO PRODUTO | | | | | | | **Método** | | | **Visto de conferência** |
| A embalagem é adequada ao produto, segundo o registro mestre?  Sim  Não | | | | | | | Visual | | |  |
| Descrição da embalagem: | | | | | | | visual | | |  |
| A embalagem encontra-se em perfeitas condições para manter o produto?  Sim  Não | | | | | | | visual | | |  |
| A embalagem apresenta algum defeito?  Sim  Não | | | | | | | visual | | |  |
| **OBSERVAÇÕES**: | | | | | | | | | | |
| **ROTULAGEM DO PRODUTO** | | | | | | | | | | |
| AVALIAÇÃO DO RÓTULO DO PRODUTO | | | | | | | **Método** | | | **Visto de conferência** |
| O selo INMETRO e nome do produto presente no rótulo e o produto conferem?  Sim Não | | | | | | | Visual | | |  |
| A referência, de identificação, presente no rótulo e a do produto conferem?  Sim Não | | | | | | | visual | | |  |
| O número de lote confere com o lote de fabricação do produto presente neste relatório?  Sim Não | | | | | | | visual | | |  |
| Número de lote presente no rótulo: VIDE CÓDIGO DE BARRA | | | | | | |  | | |  |
| Data de fabricação está correta?  Sim  Não | | | | | | | visual | | |  |
| Data de fabricação presente no rótulo: VIDE CÓDIGO DE BARRA | | | | | | |  | | |  |
| Data de validade é adequada ao produto?  Sim  Não | | | | | | | visual | | |  |
| Data de validade presente no rótulo: INDETERMINADO | | | | | | | visual | | |  |
| **OBSERVAÇÕES**: | | | | | | | | | | |
| **INSTRUÇÃO DE USO DO PRODUTO** | | | | | | | | | | |
| AVALIAÇÃO DA INSTRUÇÃO DE USO | | | | | | | **Método** | | | **Visto de conferência** |
| A Instrução de Uso e produto conferem?  Sim  Não | | | | | | | Visual | | |  |
|  | | | | | | | | | | |
| PROVIDÊNCIAS PARA ITENS NÃO CONFOMES | | | | | | | | | | |
| **TOTAL DE ITENS NÃO CONFORMES:** 0 | | | | | | | | | | |
| **DESTINO DE PRODUTOS PARA NÃO CONFORMES:** | | | | | | | | | | |
| **OBSERVAÇÕES**: | | | | | | | | | | |
| **REALIZADO POR:** | | | **DATA** | | **APROVADO POR** | | | | **DATA** | |
|  | | | 3 **/** / | |  | | | | 3 **/** / | |