



Infor LN Kwaliteit
Gebruikershandleiding
conformiteitsrapportage

© Copyright 2018 Infor

Alle rechten voorbehouden. De woord- en beeldmerken hierin beschreven zijn handelsmerken en/of gedeponeerde handelsmerken van Infor en/of gelieerde ondernemingen en dochterondernemingen. Alle rechten voorbehouden. Alle andere handelsmerken die hier worden vermeld behoren toe aan hun respectievelijke eigenaren.

Belangrijke kennisgeving

Het materiaal in deze publicatie (met inbegrip van enige aanvullende informatie) vormt en bevat vertrouwelijke informatie die eigendom is van Infor.

Indien u toegang krijgt tot deze publicatie, bevestigt u en gaat u ermee akkoord dat het materiaal (inclusief enige wijziging, vertaling of aanpassing daarvan) en alle auteursrechten, handelsgeheimen en alle andere rechten, titels en belangrijke informatie daarin, het eigendom zijn van Infor en/of vestigingen en gelieerde bedrijven en u geen aanspraak kunt maken op rechten, titels of belangrijke informatie in het materiaal (inclusief enige wijziging, vertaling of aanpassing daarvan) ingevolge herziening van het materiaal anders dan het niet-exclusieve recht tot het gebruik van het materiaal in verband met de licentie en de voorzetting van de licentie en het gebruik van de software die, krachtens een separate overeenkomst ('Doel'), aan uw bedrijf ter beschikking is gesteld door Infor of haar vestigingen en gelieerde bedrijven.

Bovendien bevestigt u en gaat u ermee akkoord dat als u toegang krijgt tot dit materiaal, u gehouden bent het materiaal op vertrouwelijke wijze te gebruiken en dat het gebruik van het materiaal zich beperkt tot het hierboven genoemde doel.

Infor heeft zich naar alle redelijkheid ingespannen om het materiaal in deze publicatie zo nauwkeurig en volledig mogelijk te maken. Toch kan Infor niet garanderen dat de informatie in deze publicatie volledig is of geen typografische of andere fouten bevat of aan uw specifieke eisen voldoet. Om die reden stelt Infor zich niet aansprakelijk of kan niet aansprakelijk worden gesteld voor elk verlies of elke schade, direct of indirect, aan elke persoon of entiteit, voortvloeiende uit fouten of omissies in deze publicatie (inclusief enige aanvullende informatie), ongeacht of dergelijke fouten of omissies het gevolg zijn van nalatigheid, menselijke fouten of andere oorzaken.

Merkmamen

Alle andere bedrijfsnamen, productnamen, merkmamen of servicenamen die in dit document zijn vermeld, zijn eigendom van de respectievelijke gebruikers.

Publicatiegegevens

Documentcode	qmconfrepug (U9869)
Release	10.5 (10.5)
Aangemaakt op	29 september 2018

Inhoudsopgave

Documentinfo

Hoofdstuk 1 Inleiding.....	7
Hoofdstuk 2 Instellingen van basisgegevens.....	9
Instelling gegevens voorconformiteitsrapportage.....	9
Documenten opgeven voor een partijgestuurd/seriedragend artikel.....	10
Hoofdstuk 3 Broninspectieproces.....	13
Conformiteitsrapportage zonder een testcombinatie implementeren.....	13
Conformiteitsrapportage met een testcombinatie implementeren.....	14
Register conformiteitsdocumentatie.....	15
Pre-verzendingsregistratie.....	16
Pre-verzendingsregistratie.....	16

Documentinfo

Doelen

In dit document wordt het doel van conformiteitsrapportage beschreven en wordt beschreven hoe de benodigde basisgegevens moeten worden ingesteld.

Doelgroep

Dit document is bedoeld voor degenen die willen weten hoe de functionaliteit voor conformiteitsrapportage moet worden gebruikt, hoe broninspectie moet worden geïmplementeerd en hoe de benodigde basisgegevens het best kunnen worden ingesteld. Het document is toegesneden op zowel eindgebruikers als beheerders.

Basiskennis

Dit document is eenvoudiger te lezen indien u algemene kennis hebt van de functionaliteit van Infor LN en bekend bent met de bedrijfsprocessen die betrokken zijn bij de afhandeling van inspecties op het gebied van kwaliteit en magazijnbeheer. Zo nodig kunt u cursussen volgen op het gebied van Kwaliteit.

Documentoverzicht

In het eerste hoofdstuk, Inleiding, worden het doel en de algemene kenmerken van de functionaliteit voor conformiteitsrapportage beschreven.

In de volgende hoofdstukken worden de instellingen beschreven voor de basisgegevens, die vereist zijn voor implementatie van de conformiteitsrapportage en het broninspectieproces.

Leeswijzer

Dit document is samengesteld uit online helponderwerpen. en bevat daarom verwijzingen naar andere delen van het document, zoals in het volgende voorbeeld wordt weergegeven:

Dit gedeelte vindt u in de inhoudsopgave.

Een onderstreepte term is een koppeling naar een definitie in de woordenlijst. Als u dit document online wilt opvragen, klikt u op de onderstreepte term om de definitie weer te geven. De niet-onderstreepte referenties zijn geen koppelingen met definities in de woordenlijst of met andere elementen.

Opmerkingen?

Onze documentatie wordt voortdurend verbeterd. Uw vragen en/of opmerkingen naar aanleiding van dit document of onderwerp worden zeer op prijs gesteld. Stuur een e-mail met uw opmerkingen naar documentation@infor.com.

Vermeld in uw e-mail het documentnummer en de titel. Meer gerichte informatie stelt ons in staat effectief te reageren.

Contact met Infor

Als u vragen hebt over Infor-producten, kunt u meer informatie vinden op het Infor Xtreme Support-portaal: www.infor.com/inforxtreme.

Als dit document wordt bijgewerkt nadat het product is uitgebracht, wordt de nieuwe versie op deze website beschikbaar gemaakt. Het is raadzaam om deze website van tijd tot tijd te bezoeken om de bijgewerkte documentatie op te halen.

Als u opmerkingen hebt over Infor-documentatie, kunt u contact opnemen met documentation@infor.com.

Hoofdstuk 1

Inleiding

1

Conformiteitsrapportage is van strategisch belang voor broninspectie in Kwaliteitsbeheer. Als onderdeel van broninspectie moeten artikelen op conformiteitsdocumentatie worden gecontroleerd voordat de artikelen worden verzonden. Conformiteitsdocumenten variëren van een eenvoudig etiket op een doos waarop wordt bevestigd dat broninspectie is uitgevoerd tot klantspecifieke testrapporten en documenten die aan de industrienormen voldoen, zoals rapporten en certificaten met betrekking tot inspectie van het eerste artikel (FAI).

Hoofdstuk 2

Instellingen van basisgegevens

2

In dit hoofdstuk worden de instellingen voor basisgegevens voor conformiteitsrapportage uitgelegd.

Instelling gegevens voorconformiteitsrapportage

Conformiteitsrapportage is vereist voor een artikel op de locatie van de leverancier:

- Als de ontvangende relatie niet kan controleren of een artikel aan de standards voldoet, of als er sprake is van correlatieproblemen met de apparatuur, meetinstrumenten en testapparatuur.
- Als de verzonden artikelen assemblages zijn bestaande uit componenten die alleen ongeassembleerd kunnen worden gecontroleerd.
- Als het mogelijk is om delen uit te besteden of beter te plannen.
- Als broninspectie deel uitmaakt van een auditprocedure bij de leverancier (bijvoorbeeld FAI).

Conformiteitsrapportage is alleen van toepassing op de ordersoort Inkoop.

Wanneer er een inkooporderregel wordt aangemaakt en er is vanwege de bovenstaande zakelijke redenen voor het artikel een broninspectie of een inspectie door een derde nodig, moet hetzelfde aan de leverancier worden doorgegeven.

Instelling basisgegevens

Voor het implementeren van conformiteitsrapportage, moeten de volgende gegevens worden ingesteld:

Stap 1:

Controleer in de sessie Geïmplementeerde software-componenten (tccom0500m000) of het selectievakje Kwaliteitsbeheer is geselecteerd.

Stap 2:

In de sessie Parameters Kwaliteitsbeheer (qmptc0100m000) geeft u de optieset op. Infor LN in de sessie Conformiteitsdocumenten (qmptc0191m000) default deze waarde in.

Stap 3:

Schakel in de sessie Testcombinaties (qmptc0119m000) het selectievakje Conformiteitsrapportage in voor een artikel of een kwaliteitsgroep. Als dit selectievakje is ingeschakeld, is het opgeven van de testprocedure Standaard niet verplicht. Inspectieorder wordt alleen aangemaakt voor conformiteitsrapportage.

Als ook de standaardtestprocedure is opgegeven, maakt Infor LN afzonderlijke inspectieorders aan voor conformiteitsrapportage en voor de testprocedures.

Stap 4:

Geef een concordantiedocumentsoort op in de sessie Conformiteitsdocumentsoorten (qmptc0190m000). Met de documentsoort kunt u een conformiteitsrapport identificeren.

Stap 5:

Maak een conformiteitsdocument aan in de sessie Conformiteitsdocumenten (qmptc0191m000). De documentcode verwijst naar het artikelkenmerk dat is vastgelegd in de sessie Kenmerken (qmptc0101m000).

NB In de sessie Verzamelingen conformiteitsdocumenten (qmptc0192m000) kunt u meerdere documenten aan een verzameling documenten koppelen.

Stap 6:

Maak een conformiteitsrapportagecode aan in de sessie Conformiteitsrapportage (qmptc0194m000). Infor LN verwijst naar deze code wanneer de inkooporder en het inkoopcontract worden verwerkt. Deze code kunt u koppelen aan het conformiteitsdocument of aan een verzameling conformiteitsdocumenten.

Als een derde als relatie het document zou moeten verifiëren, moet de relatie in deze sessie worden opgegeven.

U kunt de conformiteitscode op geven op het veld Conformiteitsrapportage in de sessies FAI-regels (qmptc0116m100)/ Artikelen - inkoop (tdipu0101m000)/ Artikelen - kopen-van relaties (tdipu0110m000).

Documenten opgeven voor een partijgestuurd/seriedragend artikel

In de sessie Conformiteitsdocumenten (qmptc0191m000) kunt u opgeven of:

- Er een document moet zijn voor elk partij of seriedragend artikel
- Er één document moet zijn voor alle partijen en seriedragende artikelen in de ontvangst.

Stap 1:

Schakel voor elk seriedragend artikel het selectievakje **Eén document per seriedragend artikel** in zodat de leverancier voor elk serienummer van het artikel één document levert. Anders moet er slechts een document worden geleverd voor alle serienummers.

Stap 2:

Schakel voor een partijgestuurd artikel het selectievakje **Eén document per partij** in zodat de leverancier voor elk artikel in de partij één document levert. Anders moet er slechts één document worden geleverd voor alle partijen.

Stap 3:

Als het artikel seriedragend of partijgestuurd is, en deze selectievakjes zijn ingeschakeld, wordt er in de sessie Inspectieorder (qmptc1100m100) een testgegevensregel aangemaakt voor elke serie of partij.

NB Voor een artikel dat zowel seriedragend als partijgestuurd is, controleert Infor LN eerst op **Eén document per seriedragend artikel**. Als dit selectievakje niet is ingeschakeld, controleert Infor LN of het selectievakje **Eén document per partij** is ingeschakeld.

Indien het conformiteitsrapport een verzameling documenten omvat, kunt u opgeven of het document voor elk seriedragend artikel of elke partij beschikbaar zijn. Ook voor een anoniem artikel wordt slechts één testgegevensregel aangemaakt in de sessie Inspectieorder (qmptc1100m100).

Conformiteitsrapportage zonder een testcombinatie implementeren

Voor een artikel-relatiecombinatie kunt u conformiteitsrapportage implementeren, zelfs als er geen testcombinatie is opgegeven.

U implementeert als volgt conformiteitsrapportage als er geen testcombinatie is opgegeven:

Stap 1:

Geef in de sessies Artikelen - inkoop (tdipu0101m000)/ Artikelen - kopen-van relaties (tdipu0110m000) de conformiteitscode op op het veld Conformiteitsrapportage.

Stap 2:

Maak in de sessie Inkooporder (tdpur4100m900) een inkooporder aan.

Stap 3:

Schakel in de sessie Inkooporderregels (tdpur4101m000) op het tabblad Ontvangen het inspectieselectievakje in voor de vereiste orderregel Inkooporderregels (tdpur4101m000). Infor LN vult de conformiteitsrapportagecode in op basis van de volgende zoekcriteria:

- Conformiteitscode opgegeven in de sessie FAI-regel als FAI van toepassing is op het artikel.
- Conformiteitscode opgegeven in de sessie Relatiegegevens artikelen
- Conformiteitscode opgegeven in de sessie Inkoopgegevens artikelen.

NB Om de conformiteitdocumenten te bekijken of om de leverancier te informeren over deze documenten die bij een conformiteitsrapport horen, klikt u op Afdrukken en schakelt u in het groepsvak Bijlagen van Inkooporders afdrukken het selectievakje voor conformiteitsrapportage in (sessie Inkooporders afdrukken (tdpur4401m000)).

Stap 4:

Keur de inkooporder goed en geef de order vrij voor vrijgeven van de order naar Magazijnbeheer.

Stap 5:

Ga als volgt te werk in de sessie Magazijninspectie (whinh3622m000):

- Bekijk de conformiteitscode in het veld Conformiteitsrapportage. Infor LN stelt default deze code in nadat de goedgekeurde inkooporder is verwerkt in Magazijnbeheer.
- Klik op Details om de conformiteitsdocumenten te controleren die aan de code zijn gekoppeld.
- Schakel voor het verwerken van de magazijninspectieorder het selectievakje **Conformiteitsdocumentatie geaccepteerd** in om de documenten te accepteren die aan elke inspectieregel zijn gekoppeld. NB Als de conformiteitscode wordt gevuld tijdens de magazijninspectie, kan de geaccepteerde hoeveelheid alleen worden gevuld als het selectievakje bij **Conformiteitsdocumentatie geaccepteerd** is ingeschakeld.

Conformiteitsrapportage met een testcombinatie implementeren

U implementeert als volgt conformiteitsrapportage wanneer er een testcombinatie is opgegeven:

Wanneer er een testcombinatie wordt aangemaakt voor een artikel, moet in Kwaliteitsbeheer het conformiteitsdocument worden uitgevoerd. Infor LN schakelt het selectievakje voor geaccepteerde documentatie in in de sessie Magazijninspectie (whinh3622m000).

Stap 1:

Maak in de sessie Testcombinaties (qmptc0119m000) de kwaliteitscombinatie voor het opgegeven artikel.

Stap 2:

Maak in de sessie Inkooporder (tdpur4100m900) een inkooporder aan voor de opgegeven combinatie, geef de order vrij voor het magazijn en bevestig de order.

Stap 3:

Ga vanuit de sessie Magazijnontvangst (whinh3512m000) naar de sessie Magazijninspectie (whinh3622m000).

Stap 4:

Ga als volgt te werk in de sessie Magazijninspectie (whinh3622m000):

- Bekijk de conformiteitscode in het veld Conformiteitsrapportage. Infor LN stelt default deze code in nadat de goedgekeurde inkooporder is verwerkt in Magazijnbeheer.
- Klik op Details om de conformiteitsdocumenten te controleren die aan de code zijn gekoppeld.

NB Het selectievakje voor geaccepteerde documentatie in deze sessie is uitgeschakeld.

Stap 5:

Infor LN maakt een inspectieorder aan van de **Soort test Conformiteitsrapportage**.

Stap 6:

Geef in de sessie Inspectieorder (qmptc1100m100) het documentnummer en de testgegevenswaarde op.

Stap 7:

Bekijk de sessie Register conformiteitsdocumentatie (qmptc1650m000) die is gekoppeld aan de inspectieorder.

Stap 8:

In de sessie Register conformiteitsdocumentatie (qmptc1650m000) zet Infor LN de status op het veld Documentstatus op Toegekend (inspectie) indien er een documentnummer wordt toegevoegd aan de testgegevensregel in de sessie Inspectieorder (qmptc1100m100).

Stap 9:

Zet in de sessie Inspectieorder de testgegevensregels op gereedgemeld. Meld de orderinspectie gereed en verwerk deze naar waar de inspectieorders zijn gekoppeld.

NB Bekijk in de sessie Magazijninspectie (whinh3622m000) of het selectievakje **Conformiteitsdocumentatie geaccepteerd** is ingeschakeld voor elke magazijninspectieregel. Infor LN controleert op deze conformiteit voordat de magazijninspectieorder in Magazijnbeheer wordt verwerkt.

Register conformiteitsdocumentatie

Het register voor conformiteitsdocumentatie bevat de conformiteitsgegevens die aan de bronorder zijn gekoppeld.

Het register Conformiteitsdocumentatie bevat verder de details van de partijnummers of de serienummers die tijdens het inspectieproces aan de conformiteitsrapportagecodes zijn gekoppeld.

Infor LN maakt zowel een register als een inspectieorder aan wanneer het opgegeven conformiteitsdocument niet aanwezig is in de sessie Register conformiteitsdocumentatie

(qmptc1150m000). (Voor meer informatie, zie het gedeelte over het implementeren van conformiteitsregistratie bij het aanmaken van een testcombinatie)

Het register voor conformiteitsdocumentatie kan handmatig worden aangemaakt. U kunt een conformiteitsdocument aanmaken wanneer de details voor conformiteitsdocumenten eerder zijn ontvangen dan de zending.

Pre-verzendingsregistratie

Handmatig aanmaken van het register voor conformiteitsdocumentatie wordt gebruikt voor het implementeren van pre-verzendingsregistratie. In sommige gevallen verzoekt de klant om eerst de conformiteitsdocumenten en dan pas de goederen te verzenden. De leverancier controleert de documenten en de details worden bijgewerkt in de conformiteitsregister.

Pre-verzendingsregistratie

Stap 1:

Maak in de sessie Testcombinaties (qmptc0119m000) een testcombinatie aan voor een opgegeven artikel of kwaliteitsgroep.

Stap 2:

Maak in de sessie Inkooporder (tdpur4100m900) een inkooporder aan voor de opgegeven combinatie.

Stap 3:

De inkooporder goedkeuren en vrijgeven voor Magazijnbeheer.

Stap 4:

Ga als volgt te werk in de sessie Register conformiteitsdocumentatie (qmptc1650m000):

- Maak een nieuw register aan. Stel de herkomst in op inkoop en de orderherkomst op de inkooporder. Een pre-verzendingsregister voor een inkooporder kan alleen worden aangemaakt als de status van Inkooporderregel is ingesteld op Vrijgegeven voor Magazijnbeheer.
- Infor LN stelt default de conformiteitscode in vanuit de sessie Inkooporderregels (tdpur4101m000).
- Infor LN stelt default de registerregels van het conformiteitsdocument in die zijn gekoppeld aan de conformiteitscode. (Voor meer informatie, zie het aantal documenten dat beschikbaar is bij een partijgestuurd en een seriedragend artikel.)
- De default status voor Document is open.
- Geef het document in op het veld Documentnummer. Infor LN zet de documentstatus op Voorgeregistreerd zodra het document wordt opgegeven.

Stap 5:

Nadat het document is gecontroleerd, kunt u de documentstatus instellen op:

- Vooraf goedgekeurd, als het document aan de specificaties voldoet.
- Niet vooraf goedgekeurd, als het document niet aan de specificaties voldoet.
- Geannuleerd

Stap 6:

Bevestig de ontvangst in de sessie Magazijnontvangst (whinh3512m000).

Stap 7:

Ga als volgt te werk in de sessie Magazijninspectie (whinh3622m000):

- Bekijk de conformiteitscode in het veld Conformiteitsrapportage. Infor LN stelt default deze code in nadat de goedgekeurde inkooporder is verwerkt in Magazijnbeheer.
- Klik op Details om de conformiteitsdocumenten te controleren die aan de code zijn gekoppeld.

NB Het selectievakje voor geaccepteerde documentatie in deze sessie is uitgeschakeld.

Stap 8:

In de sessie Inspectieorder (qmptc1100m100) wordt voor de testgegevensregels van de inspectieorder het documentnummer default ingesteld vanuit het conformiteitsregister.

Stap 9:

Als het documentnummer dat is opgegeven voor de testgegevensregel overeenkomt met het documentnummer in het conformiteitsdocumentregister, wordt de status op Toegekend (voorinspectie) gezet.

NB Als het opgegeven documentnummer verschilt van het documentnummer dat is opgegeven in de sessie Register conformiteitsdocumentatie (qmptc1650m000), wordt in Infor LN het documentnummer in het conformiteitsdocumentregister overschreven met het documentnummer dat is opgegeven voor de inspectieorder. De documentstatus wordt dan gewijzigd in Toegekend (inspectie).

Stap 10:

Geef in de sessie Inspectieorder (qmptc1100m100) het testresultaat op en meldt de inspectieorder gereed. De testresultaten worden in het conformiteitsregister bijgewerkt.

Stap 11:

Meld in de sessie Orderinspectie (qmptc1620m000) de orderinspectie gereed en verwerk de inspectie.

Stap 12:

Bekijk in de sessie Magazijninspectie (whinh3622m000) voor elke magazijninspectieregel het selectievakje **Conformiteitsdocumentatie geaccepteerd**, dat door Infor LN is ingeschakeld. Infor LN controleert op deze conformiteit voordat de magazijninspectieorder in Magazijnbeheer wordt verwerkt.

Pre-verzendingsregistratie implementeren voor deelontvangsten

Wanneer een inkooporderregel aan het conformiteitsregister is gekoppeld voor pre-verzendingsregistratie, wordt het conformiteitsregister aangemaakt voor alle inkooporderregels.

In de sessie Inspectieorder (qmptc1100m100) worden de testgegevensregels aangemaakt op basis van het selectievakje dat is ingeschakeld in de sessie Conformiteitsdocumenten (qmptc0191m000): **Eén document per partij of Eén document per seriedragend artikel.**

Tijdens de daadwerkelijke ontvangst worden magazijninspectiedetails bijgewerkt in het conformiteitsregister waarmee het register aan de ontvangsten is gekoppeld.

In het geval van een gedeeltelijke ontvangst, kunnen de regels die niet aan de ontvangst zijn gekoppeld, als een aparte verzameling (records) in het register worden bekeken. Deze regels worden bij de volgende ontvangst aan de nieuwe ontvangst gekoppeld. Dit proces wordt herhaald tot alle regels (niet geannuleerd of niet vooraf goedgekeurd) aan de ontvangsten zijn gekoppeld.

U kunt voor een order alle ontvangstregels en openstaande regels bekijken in de sessie Documenten conformiteitsdoc.register - per order, orderregel (qmptc1551m000).