

FMEA, Control Plan und Prozess-Ablaufplan- Vom FMEA Basiswissen-Training bis zum FMEA Experten-Workshop | FMEA Moderation | FMEA Training | FMEA VDA / AIAG Harmonisierung

FMEA - Control Plan / Produktionslenkungsplan - Prozessablaufpläne in einer Software Lösung - Vom FMEA Basiswissen-Training bis zum FMEA Experten-Workshop | FMEA Moderation | FMEA Training | FMEA VDA / AIAG Harmonisierung / FMEA Trainings auf Basis des AIAG- + VDA-FMEA-Handbuchs

Immer mehr Unternehmen setzen FMEA als grundlegenden Schritt in ihrem laufenden Verbesserungsprogramm ein. **Prozessabläufe, FMEA, Kontrollpläne und SPC verfügen über eine logische Verbindung zu einander.**

Beginnend mit dem FMEA-Prozess werden Produkte und Prozesse oder aber auch Nachweismethoden verbessert. Anhand der SPC-Ergebnisse in der Produktion sollte eine ständige Rückmeldung an die Planer, die für den FMEA-Prozess verantwortlich sind, erfolgen.

FMEA Wissensbasis steht der gesamten Organisation zur Verfügung

FMEA ist ein Software-Modul, in dem alle Daten in der Datenbank integriert sind und damit die Möglichkeit eröffnen, Informationen bezüglich SPC und Prozessablauf/FMEA/Kontrollplan zwischen den einzelnen Angestellten auszutauschen.

Normen und Standards erfüllen: IATF 16949, ISO 9001, ISO 13485...

So wird der Anspruch, dass FMEAs und Kontrollpläne wirklich lebende Dokumente sind, erfüllt. Das Programm hält sich eng an die **Methodik, welche in IATF 16949:2016 (vormals TS 16949)** definiert ist. Die verfügbaren Funktionen sind:

- **Grundursache finden**

Um den Anwendern beim Auffinden der Grundursache zu helfen, ist die „**5-Warum-Problemlösungsmethode**“ und das **Ishikawa-Diagramm (Fischgrätendiagramm)** in der FMEA integriert.

Die Grundursache für die Fehlermöglichkeit kann mit diesen Tools ermittelt werden und die “5 W’s” und “Fischgräten-Kategorie” sind innerhalb der FMEA gespeichert.

- **Kontrollplan**

Der Kontrollplan kann mit der FMEA verbunden werden. Die vordefinierten Tabellen für die **Kontrollplaninhalte** können den Datenerfassungsprozess beschleunigen.

Der Kontrollplan kann während des Erstellens einer **SPC-Chart** angezeigt werden, um zu gewährleisten, dass die **SPC und FMEA/Kontrollplan** einen gemeinsamen Ansatz bilden.

Wird der Kontrollplan gedruckt, haben die Anwender die Möglichkeit, seinen Inhalt zu übersetzen. Dies ermöglicht die Erstellung eines Kontrollplanes in der vom Kunden benötigten Sprache und liefert ebenso einen Ausdruck in einer anderen Sprache für die Arbeiter in der Produktion.

- **Prozessabläufe**

Wenn der Prozess FMEA eingeführt werden muss, ist zunächst der Prozessablauf zu erstellen. Das System unterstützt die Entwicklung eines primären und eines sekundären Ablaufes und liefert hierzu die Standardsymbole. **Änderungen im Prozessablauf werden automatisch aktualisiert im Prozess FMEA und umgekehrt.**

- **Offene Vorgänge**

Nicht beendete Vorgänge egal welcher FMEA können in einer Liste "Offene Vorgänge" festgehalten werden. Aus dieser Liste haben Sie direkten Zugang zur FMEA.

- **Flexibilität und spezifische Kundenanforderungen**

Die Software dient den Anwendern als **Unterstützung im FMEA/CP-Prozess**. Dies erfordert Flexibilität, da die jeweiligen Kundenanforderungen variieren können.

So ist es beispielsweise einfach, Spalten, basierend auf speziellen Kundenanforderungen, hinzuzufügen. Es ist leicht, eine Klassifizierungsspalte zum Beispiel für durchlaufende Merkmale (BM) hinzuzufügen.

Sie können Vorlagen definieren, Sie können im Menü Zugangsrechte und Berechtigungen für **FMEA/CP-Dokumente** vollständig selbst verwalten und Pareto-RPZ-Berichte usw. erstellen.

Wir sollten reden...

... und zwar, wenn Sie Fragen zu unserem Einsatz als **Trainer und Beater für Führungskräfteentwicklung haben, wenn Sie Informationen zu den Themen Qualitätsmanagement und / oder Industrie 4.0 (u. a. CAQ Software oder MES Einsatz) haben.**

Oder wenn Sie unschlüssig sind. Nehmen Sie einfach Kontakt zu uns auf.

Wo erhalte ich weitere Informationen rund um die Themen Qualitätsmanagement, Leadership / Führung, Digitalisierung und Industrie 4.0?

Informationen zu den Themen **Führungskräfteentwicklung und Leadership** erhalten Sie hier:

<https://www.manager-plenum.de/> - <https://www.mallorca-kontor.de/> - <https://www.kraftwerk-kontor.de/>

Informationen zum Thema **Qualitätsmanagement im Automotive Umfeld** erhalten Sie hier:

<https://www.automotive-kontor.de/> - <https://www.iatf16949-kontor.de/>

Weitere Informationen zu den Themen **Qualitätsmanagement, Prozessoptimierung und ISO 9001**

erhalten Sie hier: <https://www.audit-kontor.de/> - <https://www.tqm-kontor.de/> - <https://www.qm-kontor.de/>

Weitere Informationen zu den Themen **FMEA, Risikomanagement, Risikoanalyse und QFD** erhalten

Sie hier: <https://www.qfd-kontor.de/> - <https://www.fmea-kontor.de/>

Weitere Informationen zu den Themen **Lean, Changemanagement / Veränderungskultur, KVP, 5S,**

Six Sigma erhalten Sie hier: <https://www.lean-kontor.de/> - <https://www.kaizen-kontor.de/> -

<https://www.sixsigma-kontor.de/>

Weitere Informationen zu den Themen **APQP, Automotive Core Tools, Projektmanagement und Qualitätsvorausplanung** erhalten Sie hier: <https://www.apqp-kontor.de/>

Weitere Informationen zu den Themen **Industrie 4.0, Digitalisierung, MES Lösungen und CAQ Software Einsatz** erhalten Sie hier: <https://www.mes-kontor.de/> - <https://www.tech-kontor.de/> - <https://www.industrie40-kontor.de/> - <https://www.caq-kontor.de/> - <https://www.27001-kontor.de/>

Weitere Informationen zu den Themen **Product-Lifecycle-Management / PLM, Enterprise Content Management / ECM, Customer Relationship Management / CRM und Dokumenten Management Systemen / DMS** erhalten Sie hier: <https://www.crm-kontor.de/> - <https://www.plm-kontor.de/> - <https://www.ecm-kontor.de/> - <https://www.dms-kontor.de/>

Informationen zu den Themen **Reklamationsmanagement / Beschwerdemanagement, Service Excellence und Kundenorientierung** erhalten Sie hier: <https://www.servicequalitaet-kontor.de/> - <https://www.8d-kontor.de/> - <https://www.lead-kontor.de/> - <https://www.salesforce-kontor.de/>

Informationen zu den Themen **Qualitätsmanagement, Lean, KVP und 5S im Pharma, Medizintechnik und Lebensmittel Umfeld** erhalten Sie hier: <https://www.haccp-kontor.de/> - <https://www.gmp-kontor.de/> - <https://www.fda-kontor.de/>

Wo erhalte ich weitere Informationen rund um die Themen von Seminar-Terminen, Inhalten und Veranstaltungsorten?

Alle Informationen zu unseren Trainings und Seminaren erhalten Sie auf unserem [Seminar- und Trainings-Portal Seminar Plenum](#)

Wo erhalte ich Antworten auf häufig gestellte Fragen?

Alle Fragen und Antworten zu häufig gestellten Fragen erhalten Sie hier in <https://www.software-caq.de/glossar.html> . Sie haben Fragen oder Anregungen? Wir freuen uns auf Ihr Feedback und die Gespräche mit Ihnen. Gerne nehmen wir Ihre Anregungen und Fragen mit in die Datenbank auf.