

QUMAS (Quality Management System)

企业级的质量管理系统

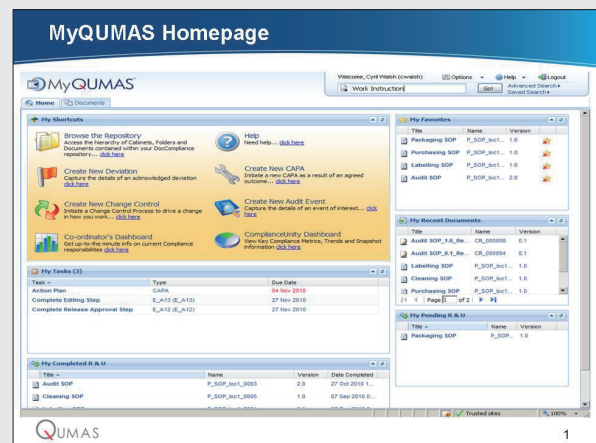
QUMAS帮助用户在同一个系统平台上实现对标准、法规和质量活动的全面管理。QUMAS不仅关注质量活动中的单个过程事件，如：CAPA、偏差和审计，而且将质量活动中的其他管理要素也结合进来，如文档。不同于传统的质量管理体系的“点”的解决方式，QUMAS为所有质量活动提供了一个集成的环境，如当CAPA事件或偏差发生后，相关的SOPs能随之发生变更，并且这一切都是在一个受控的记录中完成的。这使得QUMAS不仅能够帮助用户切实执行质量改进措施，并且能够进行数据分析和信息挖掘，给用户提供详细的趋势分析，帮助用户发现趋势，改进生产过程，提高质量管理的水平。

QUMAS满足企业质量管理的关键需求

文档管理

系统基于文档生命周期的管理，从文档创建、审批、发布、培训、再修订到作废，帮助企业在整体范围内确保文档的一致性和合规性，对文档的权限控制保证了文档只能被授权的用户查看，确保了文档的安全性。

- 可配置的工作流和审批流程
- 自动提醒功能和自动文档发放功能
- 可配置的报告输出
- Read & Understood 提供了可追溯的问责制度
- 支持电子签名和审计追踪
- 支持检索
- 支持版本控制



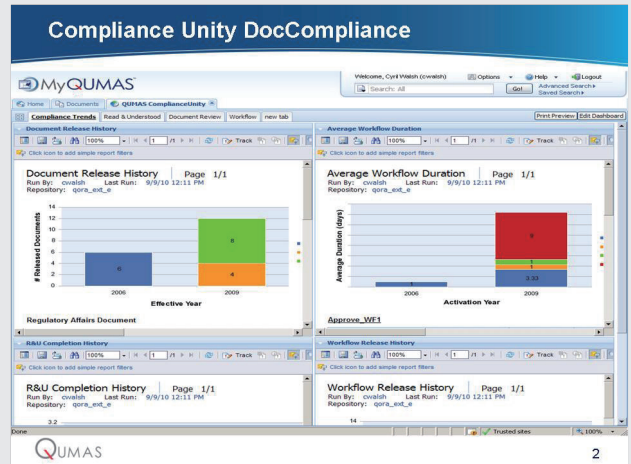
质量活动管理

质量活动管理包括：客户投诉管理、审计管理、偏差管理、变更控制管理和纠正预防措施管理。系统能帮助用户建立标准化和自动化的业务流程，包括对信息的收集、跟踪、分析以及对问题的处理。可配置的工作流和表单能完全满足不同企业的需求。用户在质量活动的各个阶段都能访问受控文档，并能根据需要生成高质量的报告输出。

- 全方位的质量事件追踪功能——采用闭环的系统来指导事件的解决
- 灵活的可配置的工作流
- 通过与水晶报表整合提供强大的报告功能
- 支持电子签名和审计追踪

QUMAS帮助企业用最低的成本投入获得最大化收益

- 标准化和自动化的工作流程，保证所有质量事件均在受控的环境中记录、调查和纠正，从而降低监管和质量风险。
- 通过对质量管理工作的合理规划和有效执行，减小质量工作对生产的影响。
- 加快审核周期，减少返工和产品召回率。
- 实时监控SOP的执行效果，快速识别偏差。
- 有效地进行CAPA调查并进行根本原因分析，帮助您获得最准确的信息并迅速做出准确决定。
- 轻松地跟踪、监控、分析和报告各部门的绩效信息。
- 配制简单，不需要专业的IT人员维护，帮您减少人力成本。



QUMAS软件是分析、研发、质量和生产信息化平台产品线的一个重要的组成部分，其他相关软件包括LIMS（实验室信息管理系统）、LES（实验室电子记录执行系统）、Workbook（研发型电子实验记录系统）、IDS（仪器数据采集和管理系统）和Discoverant（工艺及生产管理智能信息系统）。

Solutions for Innovation.

信息化建设领导者



北京办公室：北京市中关村科学院南路2号融科资讯中心C座南楼1512室（100190）

电话：+86 10 82676188 传真：+86 10 82677178

上海办公室：上海市浦东新区张江达尔文路88号半岛科技园11栋4楼（201203）

电话：+86 21 51821768 传真：+86 21 51821758

苏州办公室：江苏省苏州市工业园区东长路88号2.5产业园A2栋301室（215028）

电话：+86 512 67509707 传真：+86 512 67509705

广州办公室：广州市天河区黄埔大道西33号三新大厦16-E房（510620）

电话：+86 020-88527961

创腾官网：www.neotrident.com

创腾学院：training.neotrident.com