

Auswertung zum FORUM Seminar Regulatory Compliance & GMP Compliance



Seminar-Nr. **14 06 231**
 Datum und Ort **26.-27. Juni 2014 Köln**

Anzahl Bögen **16** Anzahl Teilnehmer **18**

Bewertungsskala 1 - 6, 1 ist die beste Wertung.

Bewertung des Seminars

	Durchschnitt
Gesamteindruck des Seminars	1,7
Seminarinhalt	1,9
Tagungsunterlagen	2,0
Praxisnutzen	2,0

Bewertung der Organisation

	Durchschnitt
Organisation der Veranstaltung	1,8
Betreuung durch Tagungssekretärin	1,6
Service	2,6

Hat die Veranstaltung Ihre Erwartungen erfüllt?

Ja, weil absolut in %

14,5 90,6

Nein, weil... 0,5 3,1

GMP Inspektionsteil war sehr elementar gehalten.

Würden Sie unsere Seminare weiter empfehlen?

Ja 16 % 100,0 Wenn ja, warum...

- # Empfehlung an Zulassung & QA
- # Professionell & gute Referenten
- # Organisation und Qualität von Inhalt und Referenten
- # Kurze und trotzdem informative Präsentationen
- # Guter Input, gibt einen Überblick um in die jeweiligen Themen detaillierter einzusteigen, wenn man wieder in der Firma ist.
- # Kompaktes Wissen, Erfahrungen aus der Praxis; Austausch mit Kollegen anderer Firmen.
- # Relevante Thematik, gute Organisation.
- # Schnittstellen + Probleme + Lösungen sehr gut.

Nein 0 0,0

Seminarinhalte

Was hat Ihnen bei diesem FORUM Seminar besonders gut gefallen?

- # GMP Compliance Prüfung, Einfuhr von Wirkstoffen
- # Vertiefte Einblicke in die regulatorische Sichtweise
- # Interaktion mit Praxisrelevanz (spezifische Probleme wurden detailliert beantwortet).
- # Praxisbezug, interessante Denkanstöße zur internen Kommunikation (Prozesse, Workflows), Erfahrungsaustausch
- # Viele praktische Beispiele
- # Seminarunterlagen, Wirkstoffe
- # Dass Fragen erwünscht waren
- # Entspannte Atmosphäre, keine Folienflut
- # Sehr hoher Überschneidungsgrad der Seminarinhalte mit der Praxis in der Arbeit.
- # Gute Auswahl der Themen; Es wurde gut auf Fragen eingegangen; Insgesamt sehr gutes Niveau, vor allem die Präsentationen von Fr. Dr. Unger-Bady waren sehr gut!
- # Viele offene Diskussionen
- # GMP Verständnis wurde wesentlich verbessert, Auswirkungen durch die neue Variation Guideline sehr gut erklärt.

Welche Aspekte wünschen Sie sich für ein Vertiefungsseminar?

- # Change Management
- # Compliance für QA, Umgang mit LH
- # Mehr praktische Beispiele, Fallbeispiele evtl. durchspielen
- # Vertiefung im Bereich Schnittstelle Product Supply Regulatory Affairs

Welche Inhalte haben Sie möglicherweise vermisst?

- # Schnittstellen und Koordination durch IT-Systeme
- # Verbesserungen: Dokumentation/Präsentation Abkürzungen durchgängig erklären/dokumentieren, Vereinheitlichung der Sprache: Deutsch, Beispiele auch für kleine Strukturen und nicht nur Großkonzerne, weniger Recht mehr Behörden! Inspektionsinformationen
- # Farbige Seminarunterlagen wären effektiver, da wichtige Punkte farblich hervorgegeben sind. Folien sind so klein, dass sie in den Seminarunterlagen nur mit einer Lupe lesbar sind (liegt jedoch an den Folien der Referenten!).

Wie würden Sie das Seminar gegenüber Ihren Kollegen/innen kommentieren?

- # Guter Mix aus Grundlagen und Fortgeschrittenenpräsentationen.
- # Zum Empfehlen
- # Sehr informativ, Anlass, die eigenen Prozesse zu überarbeiten.
- # Nützlich, Zeit lohnt sich und gibt Denkanstöße.
- # Sehr gut
- # Sehr empfehlenswert

An welchen weiterführenden Themen sind Sie interessiert?

- # Herstellung & Prüfung im Lohnauftrag, Change Control
- # GMP Basis Wissen
- # Herstellprozesse
- # Regulatory Affairs/Zulassung für nicht-RA Mitarbeiter

Dr. Mónica Unger-Bady	Durchschnitt
Inhalt	1,6
Rhetorik bzw. Präsentation	1,6
Seminarunterlagen	1,6