

Auswertung zum FORUM Seminar Der CMC-Manager in Regulatory Affairs



Seminar-Nr.	18 04 271
Datum und Ort	16.-17. April 2018, Köln
Anzahl Bögen	Anzahl Teilnehmer

Bewertungsskala 1 - 6, 1 ist die beste Wertung.

Bewertung des Seminars

	Durchschnitt
Gesamteindruck des Seminars	2,2

Bewertung der Organisation

	Durchschnitt
Organisation der Veranstaltung	1,8
Betreuung durch Tagungssekretärin	1,9
Service	2,2

Die Referenten

	Durchschnitt
Inhalt	
Rhetorik bzw. Präsentation	
Seminarunterlagen	

	Durchschnitt
Inhalt	
Rhetorik bzw. Präsentation	
Seminarunterlagen	

	Durchschnitt
Inhalt	
Rhetorik bzw. Präsentation	
Seminarunterlagen	

	Durchschnitt
Inhalt	
Rhetorik bzw. Präsentation	
Seminarunterlagen	

Dr. Mónica Unger-Bady	Durchschnitt
Inhalt	1,4
Rhetorik bzw. Präsentation	1,7
Seminarunterlagen	1,7

Hat die Veranstaltung Ihre Erwartungen erfüllt?

	absolut	in %
Ja, weil		100,0
		# Guter Überblick über die Themen # Das Seminar verschafft einen guten Überblick über den RA-CMC-Bereich
Nein, weil...		0,0

Seminarinhalte

Was hat Ihnen bei diesem FORUM Seminar besonders gut gefallen?

- # Praxisbezug bei international ausgerichteten Aktivitäten
- # Möglichkeit Fragen zu stellen. Gespräche auf Augenhöhe mit den Vortragenden
- # Alles war sehr anschaulich gestaltet und zum Teil wurde aus dem "Nähkästchen" geplaudert
- # Präsentation zu CC-Management und Arbeiten mit Länderniederlassungen

Was können wir verbessern?

- # Kürzlich aktualisierte Guidelines detaillierter einbringen
- # Das Thema Changes/Variations war sehr komprimiert, eventuell Dauer verlängern, da sehr viel Info in kurzer Zeit. Neue Guideline für Modul 3 -> zu wenig darauf eingegangen.
- # Etwas mehr auf pflanzliche Arzneimittel eingehen wäre schön

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

- # Für Neueinsteiger sehr gut geeignet
- # Gutes Gesamtpackage für Einstieg & Weiterbildung im CMC-Bereich
- # Die Veranstaltung gibt einen guten Überblick über den Bereich CMC

An welchen weiterführenden Themen sind Sie interessiert?

- # Technical writing + Clinical Expert training
- # GMP, Variations, Medizinprodukte, NEM
- # eCTD, Regulatory Information Management, Publishing
- # GMP, Variations, Product Quality