

**Auswertung zum FORUM Seminar  
Regulatory Compliance & GMP Compliance**

Seminar-Nr. **17 07 941**  
Datum und Ort **5. - 6. Juli 2017**

Anzahl Bögen **8** Anzahl Teilnehmer **9**

Bewertungsskala 1 - 6, 1 ist die beste Wertung.



**Bewertung des Seminars**

	Durchschnitt	
Gesamteindruck des Seminars	1,3	100%
Seminarinhalt	1,4	100%
Praxisnutzen	1,9	75%

**Bewertung der Organisation**

	Durchschnitt
Organisation der Veranstaltung	1,0
Betreuung durch Tagungssekretärin	1,3
Service	1,0

**Die Referenten**

Dr. Mónica Unger-Bady	Durchschnitt
Inhalt	1,0
Rhetorik bzw. Präsentation	1,3
Seminarunterlagen	1,1

**Hat die Veranstaltung Ihre Erwartungen erfüllt?**

	absolut Anzahl abgegebene Bewertungen (falls abw. von Anzahl BW-Bögen)	in %
Ja, weil	8	100,0 #Besseres Verständnis für QA-RA Schnittstellen und Arbeitsabläufe erhalten #Viele Fragen beantwortet
Nein, weil...		0,0

**Die Referenten**

<b>Dr. Mónica Unger-Bady</b>	Durchschnitt
Inhalt	1,0
Rhetorik bzw. Präsentation	1,3
Seminarunterlagen	1,1

## Seminarinhalte

Was hat Ihnen besonders gut gefallen?

- # Frau Dr. Unger-Badys Teil: Datenaustausch zwischen Abteilungen und Kommunikationsteil
- # Flexibilität der Referenten/ Interaktivität
- # Fragemöglichkeit
- # Tag 2 - offene Diskussion und abwechslungsreich
- # kleine Gruppe von Teilnehmern
- # Diskussion auch zu nicht ganz thematisch packenden Fragen
- # Diskussion

Was können wir verbessern?

- #Ggf. Workshop mit anbieten
- #ggf. Aufnahme inhaltlicher Aspekte "GMP-Änderung" vs. "Variation"
- # das Verständnis für die Abteilung Zulassung

Wie würden Sie die Veranstaltung kommentieren?

- #Sehr gut, meine Erwartungen wurden erfüllt und darüber hinaus viel gelernt.
- #Die Veranstaltung hilft sehr dabei, gerade bei internationalen Konzernen bzw. internationalen Strukturen, den Zusammenhang und die Zusammenarbeit von GMP zu erkennen und womöglich zu verbessern
- # Interessantes Seminar
- # Gibt einen guten Blick über den Tellerrand

An welchen weiteren Themen sind Sie interessiert?

- #GMP Compliance detaillierter für RA
- #Zulassung allgemein