

## Auswertung zum FORUM Seminar QA- und Herstellungs-Know-how RA



Seminar-Nr. **14 10 272**  
 Datum und Ort **7.-8. Oktober 2014 Köln**

Anzahl Bögen [redacted] Anzahl Teilnehmer [redacted]

Bewertungsskala 1 - 6, 1 ist die beste Wertung.

### Bewertung des Seminars

	Durchschnitt
Gesamteindruck des Seminars	1,8
Seminarinhalt	1,7
Tagungsunterlagen	1,8
Praxisnutzen	2,0

### Bewertung der Organisation

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

### Die Referenten

	Durchschnitt
Inhalt	1,7
Rhetorik bzw. Präsentation	1,5
Seminarunterlagen	1,7

	Durchschnitt
Inhalt	1,7
Rhetorik bzw. Präsentation	2,1
Seminarunterlagen	1,6

<b>Dr. Mónica Unger-Body</b>	Durchschnitt
Inhalt	1,6
Rhetorik bzw. Präsentation	1,6
Seminarunterlagen	1,6

### Hat die Veranstaltung Ihre Erwartungen erfüllt?

Ja, weil absolut  
11 in %  
91,7

Nein, weil... 1 8,3

# weil ich mehr Bezug zu Modul 3/Variations erwartet hatte

### Würden Sie unsere Seminare weiter empfehlen?

Ja	11	91,7%	Wenn ja, warum... # Großer Praxisnutzen # Insgesamt guten Einblick in den GMP Bereich bekommen # Umfassende Informationen # Inhalt sehr gut angepasst # Inhalt gut bis sehr gut, Orga gut # Genau das richtige Konzept! # Guter Einblick ins Qualitätsmanagement
Nein	0	0,0%	

### Seminarinhalte

#### Was hat Ihnen bei diesem FORUM Seminar besonders gut gefallen?

- # Hoher Praxisbezug
- # Bezug zur Praxis
- # Die Auswahl der Themen, die Referenten waren immer bereit Fragen zu beantworten und hatten ein großes Fachwissen.
- # Beratung, einzeln bei schwierigen Situationen, Tipps
- # Guter Praxisbezug, sehr engagierte Referenten
- # Umfangreich, Beispiele aus der Praxis
- # Inhalt hat meine Erwartungen erfüllt
- # Es hat genau meinen Erwartungen entsprochen und den erwarteten Erkenntnisgewinn gebracht
- # Einblicke ins Qualitätsmanagement und in den Bereich GMP bekommen

#### Welche Aspekte wünschen Sie sich für ein Vertiefungsseminar?

- # Modul 3 Variations
- # Schwierigkeiten/Probleme bei der Herstellung, worauf ist zu achten, Schwierigkeiten und Probleme bei der Validierung
- # Noch mehr Zeit für Einzelberatung
- # Methoden Pharmacopöe/ICH, Aufbau

#### Welche Inhalte haben Sie möglicherweise vermisst?

- # Mehr praktische Tipps zu Modul 3
- # More references to GMP-Guidelines. It would be good if somebody from HA could present.
- # Sehr viele Informationen, weniger Dichte wäre an manchen Stellen gut.

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

- # Sehr gut.
- # Brachte Verständnis für GMP-Kollegen.
- # Ok, for CMC and RA.
- # Sehr komplex.
- # Sehr gut.
- # Gut!
- # Als Erkenntnis gewinnbringend und durchaus als Basis für die Arbeit an der Schnittstelle.
- # Wenn keine Erfahrungen bezüglich Qualität vorhanden sind, ideal.

#### An welchen weiterführenden Themen sind Sie interessiert?