

Auswertung zum FORUM Seminar Qualitäts- und Herstellungs-Know-how für Regulatory Affairs



Seminar-Nr. **15 03 273**
 Datum und Ort **17.-18. März 2015** in Frankfurt/Offenbach

Anzahl Bögen **11** Anzahl Teilnehmer **11**

Bewertungsskala 1 - 6, 1 ist die beste Wertung.

Bewertung des Seminars

	Durchschnitt
Gesamteindruck des Seminars	1,9
Seminarinhalt	1,9
Tagungsunterlagen	2,0
Praxisnutzen	2,3

Bewertung der Organisation

	Durchschnitt
Organisation der Veranstaltung	1,5
Betreuung durch Tagungssekretärin	1,5
Service	1,7

Die Referenten

	Durchschnitt
Dr. Monica Unger-Bady	
Inhalt	1,5
Rhetorik bzw. Präsentation	1,5
Seminarunterlagen	2,0

Hat die Veranstaltung Ihre Erwartungen erfüllt?

	absolut	in %
Ja, weil	9	81,8
		# allerdings sehr auf Regulatory ausgerichtet, ist aber OK
Nein, weil...	2	18,2
		# zu wenig Schnittstelle/Kommunikation # ich habe mir mehr Infos erhofft

Würden Sie unsere Seminare weiter empfehlen?

Ja	9	Wenn ja, warum... # gutes Kompendium # Referenten, Themenwahl # Praxisbezogen, gute Referenten # Einblick in QM für RA # Sind meist gut # informativ und Diskussionen waren hilfreich
Nein	2	# die wichtigen Themen kommen zu kurz! # zu wenig Wissen + zu viel Diskussion

Seminarinhalte

Was hat Ihnen bei diesem FORUM Seminar besonders gut gefallen?

Themenspezifische Inhalte zur Kommunikationsverbesserung

- # Das Thema Schnittstellen-Konflikte und wie man damit umgehen könnte
- # Breitgefächerter Inhalt
- # Auf Teilnehmerwünsche wurde eingegangen, praxisbezogene Inhalte
- # dass es sehr interaktiv geführt wurde. Viele Fragen - Eingehen auf diese fragenbezogene, detaillierte und kompetente Autoren mit Quelle! Know-how - Frageblatt ist sehr gute Idee!!
- # sehr praxisorientiert, Austausch mit Kollegen wurde gefördert
- # Packmittel, Spezi
- # Ausführungen von M. Unger-Bady und M. Schulte, Workshop
- # Moderation, "lessons learnt"-Methode
- # Bereitschaft und Fähigkeit der Referenten, auf die Fragen einzugehen

Welche Aspekte wünschen Sie sich für ein Vertiefungsseminar?

- # Teilnehmer im Vorfeld nach spezifischen Themen fragen , dann clustern, persönlich: Ausdehnung: international/global
- # komplett anders!
- # spezielle Anforderungen für Lohnhersteller --> Dokumentation, Changes

Welche Inhalte haben Sie möglicherweise vermisst?

- # Ausblick international/zumindest auf Regionen, z. B. (ATAM, MENA, APAC), in Schulungsunterlagen --> Glossary fehlt + generelle Übersicht über Gesetzesvorgaben, Standards
- # Mehr zu Kommunikation an Schnittstellen, weniger Inhalt und Aufgaben. Wer macht was ist richtig, aber nicht wie man eine Spezifikation aufbaut und Stabilitätsdaten erhebt.
- # Einige Details könnte man rauslassen und dafür mehr Diskussionen/Punkte aufnehmen (z. B. Packmittel Information und ICH Guidelines waren sehr detailliert)
- # Die Folien aus dem Workshop (Frau Unger-Bady) waren leider nicht Teil der Workshopunterlagen!

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

- # "hat sich rentiert", da komprimierter Überblick (und verweis auf notwendiges Regelwerk)
- # andere Firmen haben ähnliche Probleme
- # hilfreich
- # guter Gesamtüberblick der QM-Systeme für RA
- # Seminar ist geeignet für RA-Manager (kleiner Firmen), die in vielen RA/GM-Prozessen involviert sind.
- # Die aufgewendete Zeit ist gut investiert. Das Seminar hat mich auf viele Ideen für meine tägliche Arbeit gebracht
- # Es war informativ

An welchen weiterführenden Themen sind Sie interessiert?

- # Organisationsentwicklung, Wissen innerhalb RA
- # Aktuelle Themen zu Regulatory Affairs Arzneimittel
- # CMC
- # Pharmakovigilanz
- # Spezielle Anforderungen für Lohnhersteller --> Dokumentation, Changes