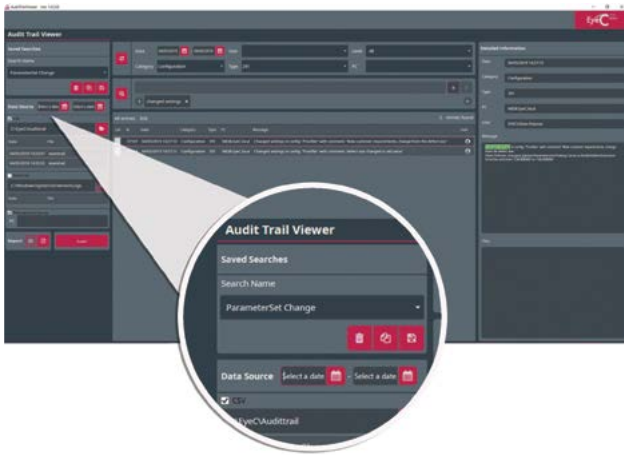


# EyeC Audit Trail Viewer



## Komfortable Prüfungen

Der EyeC Audit Trail Viewer, verfügbar für den EyeC Profiler und EyeC Profiler Graphic ab Version 3.4, unterstützt Sie bei der **Überprüfung Ihres Audit Trails und der Identifikation kritischer Ereignissen**. Auffälligkeiten werden schnell detektiert, wertvolle Zeit bei der Prozesskontrolle gespart und Audits einfach vorbereitet.

## Flexibles Datenmanagement

Der Audit Trail Viewer ermöglicht das **flexible Laden und Visualisieren vorhandener Trailing-Daten**, wie CSV-Dateien, Ereignisprotokollen oder Daten externer Quellen (Sicherungskopien, Daten verschiedener Computer).

## Übersichtliche Visualisierung

Entsprechend des U.S. FDA Title 21 CFR Part 11 stellt der Audit Trail Viewer **alle relevanten Informationen in menschlich lesbarer Form** zur Verfügung. Die Hauptansicht enthält eine vollständige Liste aller Ereignisse, während gleichzeitig in der Detailansicht ausführliche Informationen zum ausgewählten Ereignis dargestellt werden.

Führen Sie mühelos  
**Audit Trail Reviews** durch.

## Individuelle Filter und Abfragen

**Filtern Sie Ihre Daten** mit dem Audit Trail Viewer und **fokussieren Sie sich auf kritische Ereignisse** bei der Überprüfung. Die Software enthält verschiedene Filtermöglichkeiten, mit denen Sie die Suche u.a. nach Datum, Benutzer und Ereignistyp verfeinern können. Darüber hinaus können Sie alternative oder kombinierte Suchbegriffe nutzen, um bestimmte Ereignisse zu identifizieren. **Suchabfragen** können direkt im System **gespeichert, kopiert und angepasst werden**. So führen Sie konsistente Audit Reviews durch und sparen Zeit bei der Einstellung.

## Umfassende Reports

Mit dem Audit Trail Viewer können Sie **jederzeit einen Report aus den überprüften Ergebnissen** generieren. Das macht den Audit Trail Viewer zu einem perfekten Werkzeug, um Ihre Prozesse zu dokumentieren und Prüfnachweise für den Auditor vorzubereiten.

DE-19-0515 | \* Unsere Software enthält alle nötigen Funktionen für eine Überprüfung nach den im U.S. FDA Title 21 CFR Part 11 dargelegten Richtlinien. Diese technischen Spezifikationen basieren auf Standardmaßnahmen. Alle Angaben wurden zum Zeitpunkt der Drucklegung nach bestem Wissen und Gewissen gemacht und können sich jederzeit ohne Vorankündigung ändern.