

EyeC Audit Trail Viewer



Auditorías prácticas

Compatible con los sistemas EyeC Profiler e EyeC Profiler Graphic (versión 3.4 o posterior), el EyeC Audit Trail Viewer le ayuda a **revisar su registro de auditorías y a controlar los eventos críticos con total fiabilidad**. De esta forma, podrá **detectar rápidamente cualquier anomalía**, ahorrar un tiempo considerable durante el proceso de revisión y estar bien preparado para las auditorías.

Gestión flexible de datos

El Audit Trail Viewer le permite **cargar y visualizar todos los datos del registro de manera flexible**, tanto si se trata de archivos csv, registros de eventos o datos de una fuente externa (como copias de seguridad o datos procedentes de varios ordenadores).

Visualización clara

Tal como exige la norma 21 CFR parte 11 de la FDA, el Audit Trail Viewer muestra **toda la información relevante en un formato legible**. La vista principal –en el centro de la ventana– muestra una lista completa de todas las entradas. La vista detallada –en el lado derecho de la ventana– muestra información detallada del evento seleccionado.

Revise fácilmente su registro de auditorías

Filtros y búsquedas personalizados

El Audit Trail Viewer le permite **filtrar datos para concentrarse en eventos críticos**. El software incluye una amplia variedad de filtros que le permite, entre otras cosas, seleccionar las entradas por fecha, usuario y tipo de evento. Además, puede combinar términos de búsqueda o utilizarlos de manera alternativa para identificar eventos específicos. El sistema también le permite **guardar, copiar y modificar sus búsquedas**. Por lo tanto, podrá **realizar revisiones consistentes y ahorrar tiempo**.

Informes completos

El Audit Trail Viewer le permite **generar en cualquier momento un informe de los resultados revisados**. Una herramienta perfecta para documentar su proceso o aportar pruebas a los auditores.

ES-19-0515 | * Nuestro software contiene todas las funciones necesarias para una verificación según las directivas detalladas en la norma FDA 21 CFR Parte 11 de los Estados Unidos de América. Estas especificaciones técnicas están basadas en suposiciones estándar. Todos los valores indicados son a nuestro leal saber y entender en el momento en que esta hoja se ha creado y están sujetos a cambios sin previo aviso.