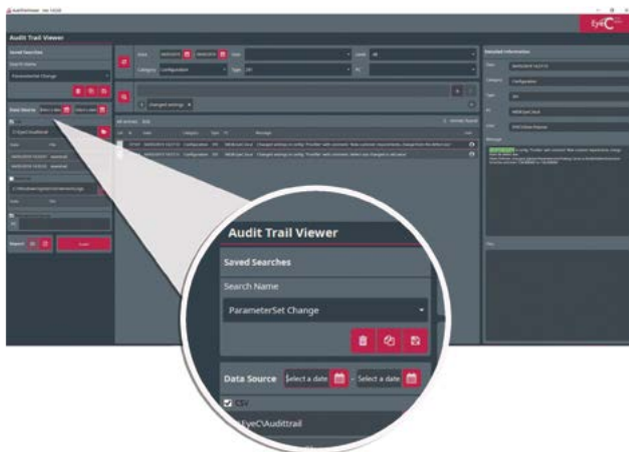


EyeC Audit Trail Viewer



Des vérifications simples

Disponible pour les systèmes EyeC Profiler et EyeC Profiler Graphic (à partir de la version 3.4), le software EyeC Audit Trail Viewer vous aide à **contrôler facilement votre audit trail et à repérer en toute confiance les événements critiques**. Vous **détectez ainsi rapidement toutes anomalies**, économisez un temps précieux lors de vos revues, et êtes solidement préparés pour les audits.

Une gestion flexible des données

Le software Audit Trail Viewer vous permet **d'importer et de visualiser de manière flexible toutes vos données**, qu'il s'agisse de fichiers csv, de journaux d'événements ou de données provenant d'une source externe (données de sauvegarde ou données de différents ordinateurs).

Une présentation claire

Comme exigé par le titre 21, partie 11, de la réglementation CFR de la FDA, le software Audit Trail Viewer vous présente **toutes les informations pertinentes dans un format compréhensible**. La vue centrale affiche la liste complète des entrées. À sa droite, la vue latérale fournit, quant à elle, des informations détaillées sur l'événement sélectionné.

Effectuez facilement des revues d'audit trail

Des filtres et requêtes personnalisés

Le software Audit Trail Viewer vous permet de **filtrer les données pour vous concentrer sur les événements critiques**. Le logiciel inclut un ensemble complet de filtres vous permettant, entre autres, d'affiner les entrées par date, utilisateur et type d'événements. De plus, vous pouvez utiliser des termes de recherche combinés ou alternatifs pour identifier des événements spécifiques. Le système vous permet également de **sauvegarder, copier et modifier vos requêtes**. Ainsi, **vous effectuez des contrôles cohérents et gagnez du temps**.

Des rapports complets

À l'aide du software Audit Trail Viewer, vous pouvez **générer à tout moment un rapport à partir des données examinées**. Un outil parfait pour documenter vos revues ou apporter des preuves aux auditeurs.

FR-19-0515 | * contient toutes les fonctions nécessaires pour un examen en conformité avec les directives énoncées dans le document U.S. FDA Title 21 CFR Part 11. Les caractéristiques techniques indiquées ci-dessus sont basées sur une utilisation standard. Ces valeurs sont fournies conformément aux mesures effectuées au moment de la publication du présent document et peuvent être soumises à modification sans préavis.