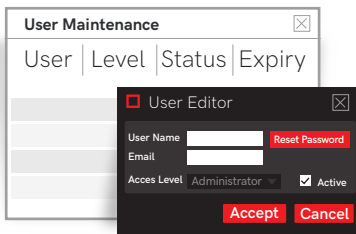


GlobalVision 컴플라이언스 모듈



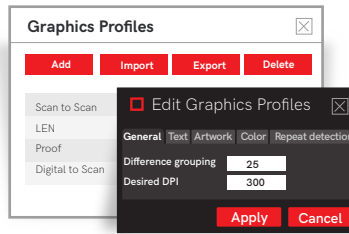
FDA 21 CFR Part 11 준수를 위한 소프트웨어 제어 기능

제약 산업의 고객사는 GlobalVision 컴플라이언스 모듈을 추가하여 Annex 11 및 FDA 21 CFR Part 11 가이드라인을 준수하실 수 있습니다.



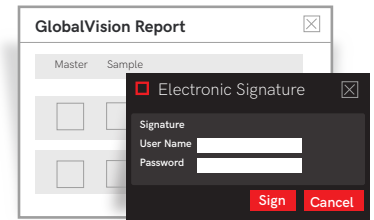
사용자 관리

- 액세스 레벨 기반 사용 기능 제한
- 재사용 불가능한 사용자 ID 및 암호



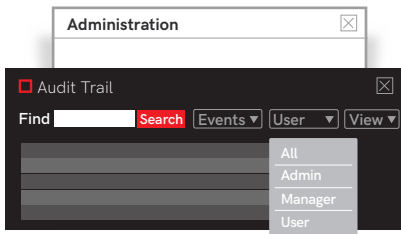
검사 프로파일

- 최고 관리자와 일반 관리자만 관리 가능
- 일관된 검사 프로세스를 위한 구조화된 워크플로우



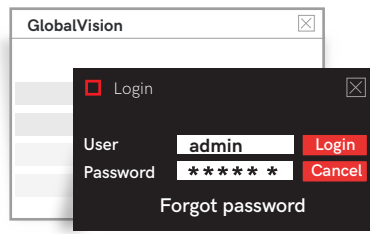
전자 서명

- 지정된 사용자만 승인 가능한 검사 리포트
- 감사 추적 및 실제 검사 리포트에 서명 표시
- 데이터 무결성 및 보안을 위한 기록 조작 방지



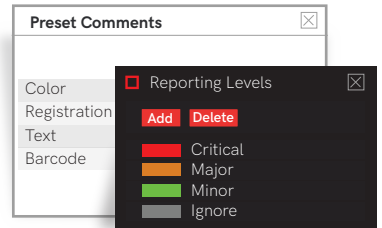
감사 추적

- 데이터 보호를 위한 액세스 제한
- 용이한 검토를 위한 데이터 검색 및 내보내기



로그인 관리

- 로그인, 사용자 잠금, 자동 로그 아웃
- 심층적인 사용자 비밀번호 관리
- 간단하고 안전한 비밀번호 복구 프로세스



리포트 레벨에 대한 관리 제어

- 맞춤형 리포팅 레벨
- 관리자에 의해서만 레벨 수정 가능



ISO 9001:2015
인증



FDA 21 CFR Part 11
준수



Annex 11
준수



cGMP
준수