

# Zulieferer der pharmazeutischen Industrie - Fit für GMP

## Ihr Nutzen

- Sicherstellung der Wettbewerbsfähigkeit
- Sicherung der Qualität über die gesamte Wertschöpfungskette
- Nachvollziehbarer, dokumentierter Herstellprozess
- Basis für erfolgreiche Audits

## Unser Leistungsangebot

- Workshop zur Ermittlung der Handlungsfelder
- Assessment zur detaillierten Bestimmung erforderlicher Maßnahmen
- Professionelle Unterstützung der Umsetzung
- Maßgeschneidertes Einführungskonzept
- Coaching „on Site“ während der Projektphase
- GMP Training

## Projektbeispiele

- Implementierung von GMP in der chemischen Industrie
- Implementierung von GMP für Computersysteme (GAMP 5)

Die Herstellung pharmazeutischer Wirkstoffe unterliegt strengen gesetzlichen Richtlinien. Daher erwarten pharmazeutische Hersteller von ihren Zulieferern die Einhaltung ähnlich hoher Qualitätsstandards und überprüfen diese regelmäßig. Dabei stellt sich die Frage, wie diese Anforderungen zu erfüllen sind.

Die Gute Herstellpraxis (GMP) ist ein bewährtes Qualitätssicherungssystem mit dem sich diese Anforderungen erfüllen lassen. GMP umfasst den gesamten Herstellprozess und stellt eine hohe und reproduzierbare Qualität sicher.

Erfahrene Experten beraten und unterstützen sie gerne bei der GMP-Einführung.



Wir betrachten die relevanten Produktionsketten, sowie die organisatorischen Prozesse und ermitteln die erforderlichen Maßnahmen. Mit der Umsetzung sind Sie in der Lage eine behördlich ausgestelltes GMP-Zertifikat zu erhalten, das Ihnen die GMP-gerechte Herstellung Ihrer Produkte bestätigt und wertvolle Wettbewerbsvorteile sichert.

**Haben wir Ihr Interesse geweckt? Sprechen Sie uns an!**

Engineering & Consulting  
team-ec.industry@siemens.com  
Tel.: +49 (69) 797-84500  
[www.siemens.de/ec](http://www.siemens.de/ec)

**Engineering & Consulting**

Industry Sector

**SIEMENS**