



Bureau Veritas Certification



BUREAU
VERITAS

GMP (GOOD MANUFACTURING PRACTICE) - НАДЛЕЖАЩАЯ ПРОИЗВОДСТВЕННАЯ ПРАКТИКА СОХРАНЕНИЕ БЕЗОПАСНОСТИ И КАЧЕСТВА ПРОДУКЦИИ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОБЛАСТИ

Подтвердите ваши обязательства по безопасности

БИЗНЕС-ВЫЗОВ

«Good Manufacturing Practice (GMP)» — система норм, правил и указаний в отношении производства лекарственных средств, медицинских устройств, изделий диагностического назначения, продуктов питания, пищевых добавок и активных ингредиентов. В отличие от процедуры контроля качества путём исследования выборочных образцов таких продуктов, которая обеспечивает пригодность к использованию лишь самих этих образцов (и, возможно, партий, изготовленных в ближайшее к данной партии время), стандарт GMP отражает целостный подход и регулирует и оценивает собственно параметры производства и лабораторной проверки. GMP — это, прежде всего, стандарт повседневной работы и образ мышления, который должен определять действия сотрудников фармацевтического предприятия каждую минуту их рабочего времени.



РЕШЕНИЕ



Независимая оценка — самый эффективный способ подтверждения соответствия вашей системы менеджмента качества международным требованиям GMP.

Ориентация на качество - основа для процветания компании, инструмент, открывающий новые возможности в усиливающемся конкурентном окружении. Фактически, с каждым днем все больше и больше потребителей требуют доказательств приверженности поставщика к качеству посредством независимой сертификации, как необходимого условия ведения бизнеса. Уже около 30 лет БЮРО ВЕРИТАС помогает организациям сертифицироваться путем аудита систем менеджмента качества.

Стандарт GMP (Good Manufacturing Practice) это обязательный (не добровольный) набор правил, который подлежит проверке государством. Соответственно уровень контроля (по крайней мере, в развитых странах) достаточно высок.



Соблюдение указанного стандарта обеспечивает: качество и безопасность лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения, гарантированные производителем;

Цель надлежащей производственной практики — обеспечить однородный, постоянный процесс производства и его контроль, позволяющие получать фармацевтические субстанции, готовые препараты, промежуточные продукты, вспомогательные вещества и другие материалы, используемые в производстве лекарственных препаратов, такого качества, которое соответствует заданным стандартам.

ПРЕИМУЩЕСТВА БЮРО ВЕРИТАС



Более 80 000 компаний в 150 странах обратились к БЮРО ВЕРИТАС, будучи уверенными в нашем опыте, квалификации и профессиональном подходе. Наши успехи базируются на доверительных рабочих, партнерских отношениях, нацеленных на развитие Вашего бизнеса благодаря качеству. К Вашим услугам более 6000 специально подготовленных аудиторов, а также офисы-представительства в более чем 150 странах мира.

Обратитесь в БЮРО ВЕРИТАС и Вы получите всю мощь поддержки группы БЮРО ВЕРИТАС. Более 28 000 квалифицированных специалистов, работающих по всему земному шару, покрывая абсолютно все виды экономической деятельности, предоставят свой опыт и знания к Вашим услугам.

Кроме сертификации по стандарту GMP, БЮРО ВЕРИТАС предлагает сертификационные услуги по широкому спектру стандартов систем менеджмента, которые включают: ISO 9001, ISO 14001, OHSAS 18001, SA 8000; ISO 22716, ISO/TS 16949; AS/EN 9100, 9110, 9120; TL 9000; ISO 22000, FSSC; BRC ; IFS; ISO 13485, ISO 27001; ISO 28000, ISO 50001, ISO 55001, TAPA, SQAS, GMP и т. д

ТРЕНИНГИ

Дополнительно БЮРО ВЕРИТАС организует проведение:

- открытых курсов и семинаров по любым интересующим организацию стандартам с выдачей сертификатов международного образца;
- закрытых курсов и семинаров на базе организаций;
- курсов ведущих аудиторов.

КОНТАКТЫ

Директор департамента сертификации
Моисеенко Виталий Викторович
vitalii.moiseenko@by.bureauveritas.com
+375 (44) 500 20 48

Специалист по сертификации
Зорина Екатерина Юрьевна
ekaterina.zorina@by.bureauveritas.com
+375 (44) 547 07 05