

Pressemeldung

Mai 2015

Karlstraße 2
79650 Schopfheim (bei Basel)
Telefon +49 7622 6 66 86 – 70 Fax – 77
service@gmp-verlag.de
www.gmp-verlag.de
Vorstand:
Barbara Peither, Thomas Peither
Aufsichtsrat: Horst Geiger (Vorsitz)
UStID – Nr. DE 251 226 929
HRB 700572 AG Freiburg i. Br.
VR-Bank Schopfheim
BLZ 683 915 00 Kto.-Nr. 67 64 304
Kontobez.: Maas & Peither AG
IBAN: DE22 6839 1500 0006 7643 04
BIC: GENO DE 61SPF

GMP-Fachmedien Aktuelle Neuerscheinung im GMP-Verlag

Transport von Arzneimitteln: Muster-SOPs machen das (Logistik-)Leben leichter

Patienten benötigen einwandfreie Medikamente zur richtigen Zeit am richtigen Ort. Daher muss man auch dem Transport die nötige Aufmerksamkeit widmen. Und die Logistik von Arzneimitteln unterliegt den zahlreichen GDP (Good Distribution Practice) Anforderungen der Behörden.

Mit der Revision der EU-GDP-Leitlinien vor zwei Jahren konzentrierte sich die pharmazeutische Branche auch auf die Logistik. Dies sind besondere Herausforderungen für Hersteller, Logistiker, Dienstleister und nicht zuletzt die Behörden. Speziell das Erstellen oder Überarbeiten der nötigen Arbeitsanweisungen (SOP = Standard Operating Procedure) beansprucht Zeit.

Die Hilfe für alle, die es schnell, einfach und sicher mögen: drei neue Muster SOPs aus dem GMP-Verlag. Diese Vorlagen können leicht an die eigenen Bedürfnisse angepasst werden und sparen somit Zeit und Geld:

- **SOP 702 – Qualifizierung von Transportunternehmen**
Schnelle Hilfe, wenn es darum geht, Ihre Auswahl der Transportunternehmen zu optimieren.
- **SOP 703 – Qualifizierung von Transportverpackungen**
Transportbehältnisse sind die Voraussetzung für eine tadellose Logistikkette – legen sie schnell und sicher ihre Spezifikationen fest.
- **SOP 770 – Transport von Arzneimitteln**
Machen Sie mit dieser SOP ihre Logistikkette umfassend hieb- und stichfest.
- **SOP 780 – Transportvalidierung**
Legen Sie einheitliche Kriterien und Vorgehensweisen fest, wie Ihr Unternehmen die Eignung von Transportverfahren überprüft.

Die neuen Transport-SOPs und weitere praktische GDP-Arbeitshilfen sind im Webshop des GMP-Verlags in der Rubrik „Good Distribution Practice“ zu finden

Produktinformation:

Muster SOP „Qualifizierung von Transportunternehmen“ (SOP702)

Dateiensammlung und Muster-Vorlage (Format Word 2007/2010 bzw. PowerPoint 2007/2010)
109,-€ netto (129,71€ inkl. 19% MwSt.)

Muster SOP „Qualifizierung von Transportverpackungen“ (SOP703)

Dateiensammlung und Muster-Vorlage (Format Word 2007/2010 bzw. PowerPoint 2007/2010)
189,-€ netto (224,91€ inkl. 19% MwSt.)

Muster SOP „Transport von Arzneimitteln“ (SOP770)

Dateiensammlung und Muster-Vorlage (Format Word 2007/2010 bzw. PowerPoint 2007/2010)
149,-€ netto (177,31€ inkl. 19% MwSt.)

Muster SOP „Transportvalidierung“ (SOP780)

Dateiensammlung und Muster-Vorlage (Format Word 2007/2010 bzw. PowerPoint 2007/2010)
149,-€ netto (177,31€ inkl. 19% MwSt.)

Alle 4 SOPs sind als Download-Dateien erhältlich. Die Dateien sind offen und können im Handumdrehen angepasst werden.

Diese einzeln erhältlichen SOPs sind enthalten in der
SOP-Sammlung für die Pharmaindustrie
(Auflage März 2015 inkl. Ergänzungslieferung 8), ISBN 978-3-934971-70-7
1.098,-€ netto (1.306,62€ inkl. 19% MwSt.), Aktualisierungsservice möglich



Erhältlich im Webshop der Maas & Peither AG.
Weitere Informationen unter www.gmp-verlag.de

Kontakt:

Maas & Peither AG
GMP-Verlag
Katrin Stolzenburg
Marketing
Karlstraße 2
79650 Schopfheim

Tel.: +49 7622 66686-70
Fax: +49 7622 66686-77
E-Mail: service@gmp-verlag.de

Die Maas & Peither AG, auch bekannt als GMP-Verlag, ist ein im Jahr 1999 gegründeter spezialisierter Fachverlag mit derzeit 16 Mitarbeitern und ca. 10.000 Lesern weltweit.

Die Gute Herstellungspraxis (Good Manufacturing Practice, GMP) von Arzneimitteln ist der Schwerpunkt des Verlagsprogramms. Der Verlag sitzt im Ballungszentrum der europäischen Pharmaindustrie im Dreiländereck Deutschland - Schweiz - Frankreich.

Herzstück des Sortiments bildet der **GMP-BERATER**, eine derzeit 16 Bände und über 12.000 Seiten umfassende Wissensdatenbank, die in der Industrie als Standardwerk zum Thema GMP gilt, nebst dem internationalen Pendant **GMP MANUAL**, das weltweit in über 70 Ländern vertrieben wird.

Darüber hinaus helfen etwa 100 zusätzliche Veröffentlichungen dem Anwender bei der praxis- und behördenkonformen Umsetzung von GMP-Anforderungen (z.B. **SOPs, Risikoanalysen und Checklisten, E-Learning-Programme**).