

Good Manufacturing Practice (GMP 2.0) bei senetics

Wir freuen uns unseren Kunden noch mehr Service und Sicherheit bieten zu können!

senetics ist ein TÜV-zertifiziertes Unternehmen gemäß der DIN EN ISO 13485:2016 und schließt ein GLP-Prüflabor (Good Laboratory Practice) für Medizinprodukte mit ein. Zusätzlich arbeitet senetics nach den internationalen GMP-Vorgaben (Good Manufacturing Practice). Dadurch können wir die hohe Qualität der Produkte und Testungen in unserem Haus nochmals steigern. Mit GMP 2.0 garantieren wir Ihnen, unseren Kunden, ein dauerhaft hohes Qualitätslevel – besonders auch für individuelle Produkte und Wünsche!

GMP umfasst Richtlinien zur Qualitätssicherung von Produktions- und Testabläufen bei der Herstellung von Arzneimitteln und artverwandten Produkten wie z. B. Medizinprodukten. Die Vorgaben sind sowohl national als auch international anerkannt und betreffen Anforderungen an die Dokumentation, Räumlichkeiten, Geräte, Hygiene und das Personal. Ziel ist eine konsequente Qualitätssicherung, um gegebenenfalls Abweichungen frühzeitig festzustellen und somit potentielle Gefahren für Patienten und Anwender auszuschließen.

So können auch spezifische Kundenwünsche bei der Produktion und den Testungen berücksichtigt und einwandfreie Ergebnisse garantiert werden. Zudem ermöglicht unser QM-System eine ausführliche Dokumentation und verbesserte Sicherheit.

Wir freuen uns daher sehr Ihnen weiterhin als zertifiziertes Labor zur Seite stehen zu dürfen und Sie mittels zahlreicher biologischer Testungen zu unterstützen.