

## Third-Party-Audits und Auditberichte zum Erwerb

Diapharm stellt die Qualifizierung von Ausgangs- und Wirkstofflieferanten kosteneffizient sicher: Im Auftrag von Zulassungsinhabern überwacht unser Audit-Service die Einhaltung der Good Manufacturing Practice weltweit. Über die europaweit erste akkreditierte Inspektionsstelle (Typ A) für Wirkstoffaudits bieten wir akkreditierte Third-Party-Audits an.



### Unser Leistungsspektrum umfasst:

- exklusive / nichtexklusive Audits
- Koordination der Durchführung von unabhängigen und qualitativ hochwertigen Audits
- Auditbegleitung vor Ort durch geeignete Dolmetscher
- umfangreicher Auditbericht mit vollständiger Auditierung gemäß ICH Q7 (35 - 70 Seiten)
- Management von Abweichungen (CAPA-Bewertung und Response)
- Alle Kosten (Reisekosten, Spesen etc.) sind im Preis enthalten (außer MwSt.)

Seit Beginn dieser jungen Dienstleistung im Jahre 2008 wurden mehr als 80 Audits weltweit durchgeführt.

Weitere Informationen und eine Liste der verfügbaren Auditberichte finden Sie unter: [www.diapharm.de/audit-report.html](http://www.diapharm.de/audit-report.html)

### Sprechen Sie uns an!

### Was Sie davon haben:

- Zeit- und Kostenersparnis
- Unabhängige Prüfung der GMP-Compliance
- Nachverfolgung von Abweichungen
- Entlastung der Qualified Person
- International anerkannte API-Auditberichte