

Además de las certificaciones para el almacenamiento y distribución de productos farmacéuticos y la certificación GDP de buenas prácticas de distribución, Logista Pharma está autorizado como Fabricante Parcial de Medicamentos y Acondicionamiento Secundario, por la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios (AEMPS).





01



Esta autorización permite a Logista Pharma ofrecer a sus clientes servicios que requieran llevar a cabo actividades que implican la **manipulación del envase secundario** de un medicamento, tales como etiquetado, retractilados, montaje de expositores, packaging o prospecto, etc. Mostramos algunos ejemplos:



- Montaje de expositores
- Etiqueta cupón precinto
- Etiqueta código nacional
- Cambio de prospecto
- Retractilados /Packs



Logista Pharma cuenta con más de **18 años** de experiencia en la realización de estos trabajos, garantizando el **100%** de la eficacia del proceso.



Para mantener este nivel de éxito,
Logista Pharma cuenta con
instalaciones adecuadas y con estrictos
procedimientos basados en el
cumplimiento de la normativa
europea GMP.





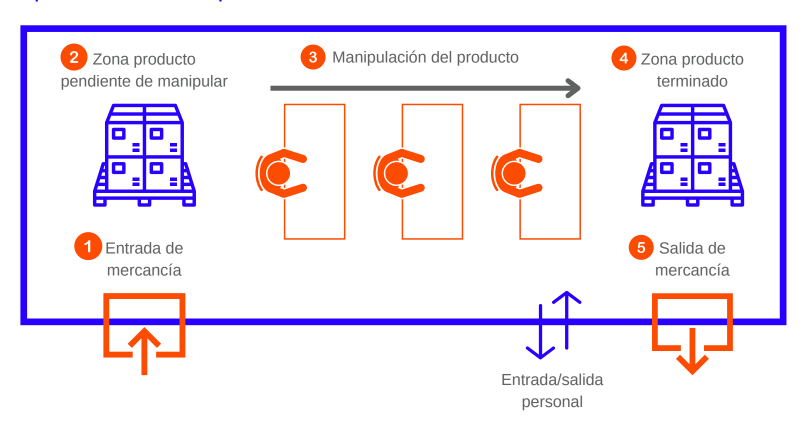


En las instalaciones de Leganés, disponemos de una **sala limpia** de 150 m² y en Piera de 210 m² a temperatura controlada entre 15°-25°C y dotada de circuito de cámaras CCTV. Además de la sala limpia del centro de Leganés, contamos con salas de fabricación parcial y manipulados en los centros de Piera (Barcelona) y Dos Barrios (Toledo). Más de 600 m² dedicados a la gestión de manipulados.



En cualquier trabajo de manipulación o fabricación parcial, el objetivo principal es **evitar** la contaminación cruzada. En la sala limpia solo se manipula un artículo/lote a la vez generando, de esta forma, un único lote.

Para ello, el procedimiento establece de manera clara, tanto el **flujo de mercancías como el flujo de personal,** así como la **vestimenta específica** que deben llevar los operarios de manipulados.





Los trabajos de Fabricación Parcial requieren una documentación específica.

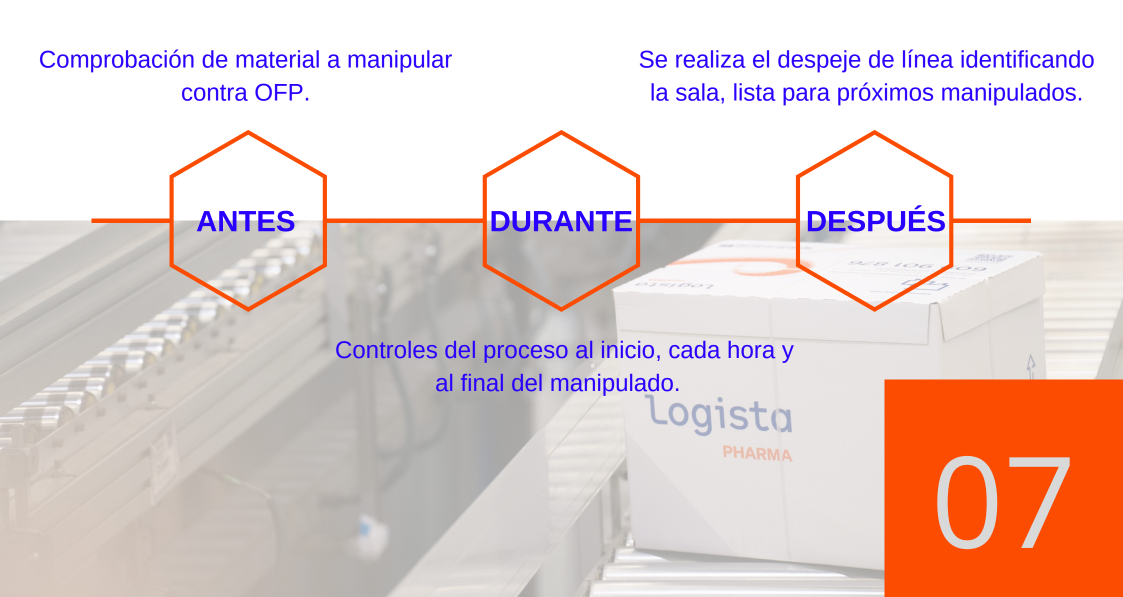
El procedimiento de Logista Pharma, establece 4 documentos imprescindibles:

- Hoja de control de material de acondicionamiento
- Orden de Fabricación Parcial (OFP)
- Guía de Fabricación Parcial
- Certificado de Conformidad /
  Liberación de lote





Durante todo el proceso **Control de Calidad** y el responsable asignado, llevan a cabo un estricto control de la actividad:





## Logista

**PHARMA** 



900 101 304

www.logistapharma.com