
Članici Genera Grupe odobren GMP certifikat za proizvodnju liofiliziranih cjepiva na području Europske unije

Kalinovica, 26. veljače 2010. – GENERA d.d. ("VERN-R-A") objavljuje da je slovenska Agencija za lijekove (Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke) inspicirala Veterininu proizvodnju cjepiva te joj odobrila certifikat dobre proizvođačke prakse (GMP certifikat). To je potvrda da je Veterina d.o.o. uskladila proces proizvodnje i sustava upravljanja kvalitetom s europskim zahtjevima dobre proizvođačke prakse, što je preduvjet za prodaju liofiliziranih cjepiva za peradarstvo na europskim i drugim stranim tržištima.

Inspekcija je trajala od 1. do 3. prosinca 2009., a inspekcijskim pregledom bili su obuhvaćeni pogoni za proizvodnju i opremanje liofiliziranih peradarskih cjepiva, imunobiološki laboratorij kontrole kvalitete, logistika, kao i cjelokupni sustav osiguranja kvalitete.

Visoki standardi kvalitete Veterininih proizvoda i svih proizvodnih procesa sada su priznati GMP certifikatom, što će omogućiti Veterini registraciju, prodaju te distribuciju liofiliziranih cjepiva i u zemljama Europske unije. Osim što je GMP certifikat dokaz usklađenosti s najstrožim europskim regulativama, on predstavlja i značajan korak prema najvažnijem cilju u ovoj poslovnoj godini - porastu proizvodnje i povećanju izvoza na stranim tržištima.

Podsjećamo da je krajem siječnja prošle godine Veterini već odobren GMP certifikat za proizvodnju suhih oblika lijekova, a namjera Genera grupe je da u što ranijem roku cjelokupni proces farmaceutske proizvodnje potvrdi dobrom proizvođačkom praksom i tako poveća konkurentnost u svim segmentima poslovanja.

Više informacija o GENERI možete naći na www.genera.hr

Kontakti:

Ana Bagarić, Direktorica Korporativnih komunikacija, +385 1 33 88 603, ana.bagaric@genera.hr

Ana Ostriž, Direktorica Kvalitete Veterine d.o.o, +385 1 33 88 972, ana.ostriz@veterina.hr