



Logista

PHARMA

SERVICIO DE FABRICACIÓN
PARCIAL Y ACONDICIONAMIENTO
SECUNDARIO

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)**.

Logista
PHARMA



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**.



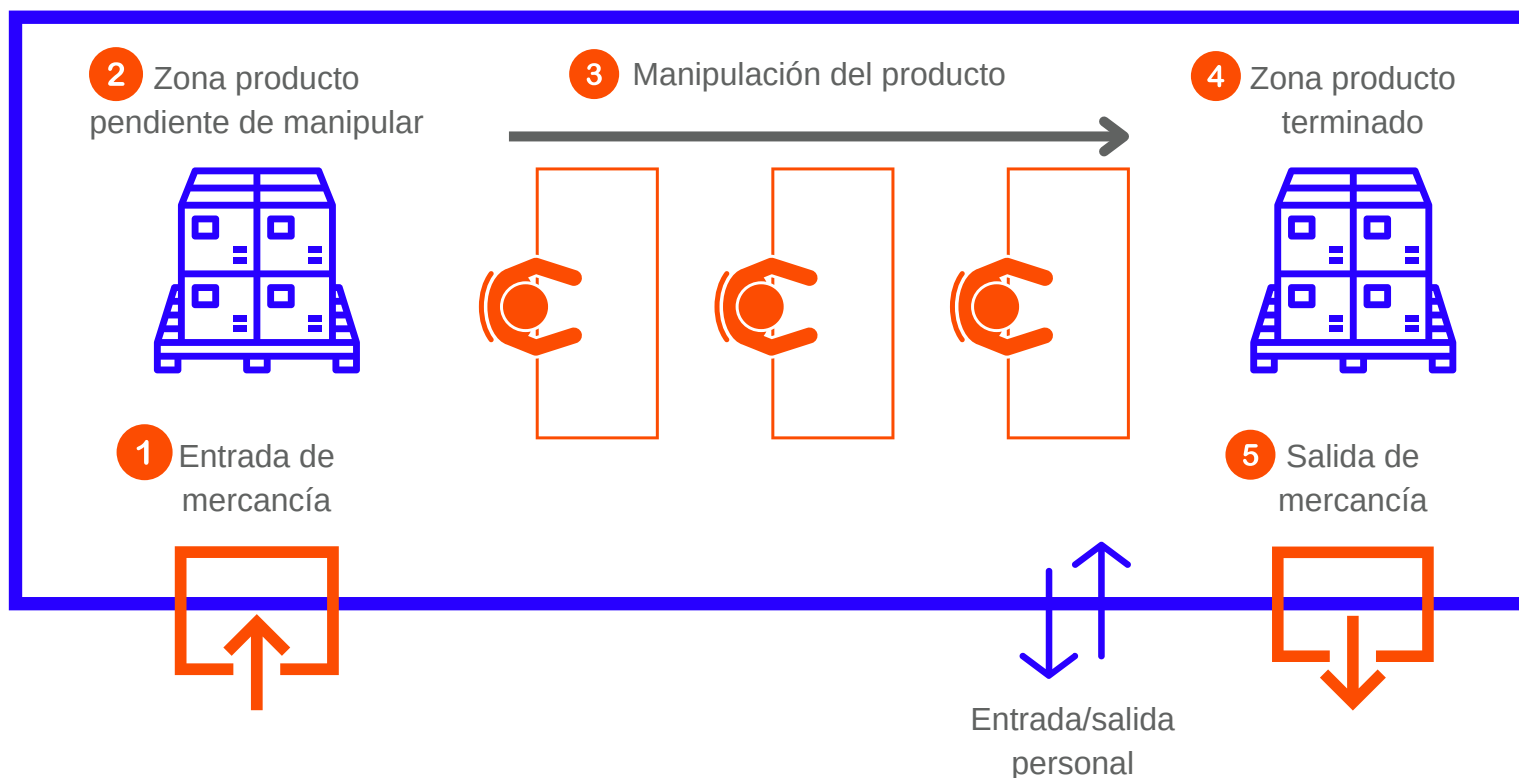
03



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**:

1 Hoja de control de material de acondicionamiento

2 Orden de Fabricación Parcial (OFP)

3 Guía de Fabricación Parcial

4 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:

Comprobación de material a manipular contra OFP.

Se realiza el despeje de línea identificando la sala, lista para próximos manipulados.

ANTES

DURANTE

DESPUÉS

Controles del proceso al inicio, cada hora y al final del manipulado.



Logista

PHARMA



900 101 304

www.logistapharma.com