



Leader dans l'analyse des produits pharmaceutiques

Nos capacités chez Eurofins BioPharma Product Testing France

- 12 000m² de laboratoires
- 450 Experts
- 74 HPLC
- 12 HPLC Masse
- 25 GC
- 4 ICP/MS

Zones d'expertises physico-chimiques et microbiologiques

En phase de développement

- Développement, validation de méthodes analytiques
- Analytical Quality by Design (AQbD)
- Impuretés dont les nitrosamines
- Dégradation forcée
- Dissolution
- Déformulation

Études de stabilité & stockage

- Études de stabilité
- Toutes conditions ICH-VICH
- Demandes d'autorisation d'études cliniques
- Dossiers d'enregistrement
- Études de stabilité on-going
- Études de photostabilité
- Études des conditions de transport
- 3 200m³ stockage
- 3 chambres ATEX

*Container Closure Integrity Testing
Extractibles et relargables
Troubleshooting
Réglementaire*

Contrôle qualité

- Matières 1^{ères} : Ph. Eur, USP, JP, etc.. et monographies spécifiques
- Articles de conditionnement
- Produits semi-ouvrés / in process control
- Produits finis : développement, validation, transfert et optimisation de méthodes analytiques
- LIMS



Offre complète de services de tests GMP

Développement et validation de méthodes • Analyses de Libération de Lots • Analyses des matières premières • Service de Cell Banking
Analyses virologiques • Validation des installations et des processus • Chimie • Biochimie • Biologie moléculaire et cellulaire • Microbiologie
Identification Microbienne • Etudes de stabilité & stockage • Analyses des articles de conditionnement

www.eurofins.fr/BPT

SalesFR_EBPT@eurofins.com