

Beschleunigung der Time-to-Market durch umfangreiche Expertise und optimiertes Projektmanagement von Vetter

Der reibungslose und schnelle Transfer eines Produktes von der klinischen Entwicklung bis zur Produktion von Markware ermöglicht ein erhebliches Kosteneinsparungspotential. Aufgrund langjähriger Erfahrung und des tiefgehenden Entwicklungs-Know-hows kann Vetter Prozesse und einzelne Schritte in diesem Zeitraum sorgfältig planen, um diese Chancen zu nutzen.

Dabei kann das Unternehmen auf umfassende Kenntnisse in der Unterstützung von Pharma- und Biotech-Unternehmen während der klinischen Entwicklung zurückgreifen. Vetter unterstützt bei der Auswahl des passenden Injektionssystems und ermöglicht schon in dieser Phase die Produzierbarkeit des neuen Arzneimittels.

Durch verschiedene Erfolgsfaktoren stellt Vetter die Weichen für den schnellstmöglichen Marktzugang:

Projektmanagement

- Mit präziser Planung und integriertem Projektmanagement ermöglicht Vetter eine schnelle Umsetzung und eine direkte Kommunikation zwischen allen Beteiligten.
- Durch eine enge Abstimmung mit den Kunden und innerhalb des Teams werden langwierige Anpassungsprozesse vermieden.

Expertise

- Vetter Experten aus Entwicklung und Produktion begleiten die Projekte von der Entwicklung bis zur kommerziellen Fertigung und ermöglichen so den Know-how-Transfer.
- Die umfangreichen Kenntnisse der Verarbeitung aller gängigen Packmitteln und der zugehörigen Komponenten erlauben eine bestmögliche Beratung bei der Wahl des Applikationssystems und eine schnellstmögliche Umsetzung für die Produktion.

Synergie

- Durch etablierte Prozesse, die nur an die Anforderungen des Produkts angepasst werden müssen, und qualifiziertes Personal kann Vetter die parallele Abwicklung verschiedener Projektschritte ermöglichen
- Die langjährige Erfahrung in der Zusammenarbeit mit Regulierungsbehörden auf der ganzen Welt und die umfangreiche Kenntnis der Dokumentation produktspezifischer und produktunspezifischer Angaben ermöglichen den reibungslosen Ablauf der Zulassungsverfahren und ersparen zeitaufwendige Rückfragen der Behörden.

In über 25 Jahren als Zulieferer für Pharma- und Biotech-Unternehmen hat Vetter eine umfassende Expertise bei der Umsetzung von Fertigungsprozessen für neue Produkte im Bereich der aseptischen Abfüllung vorgefüllter Injektionssysteme aufgebaut. Dieses Know-how und diese Erfahrung bringt das Unternehmen in jedes neue Projekt mit ein. So kann die Zeitspanne von der klinischen Entwicklung bis zur Zulassung eines Medikaments erheblich verkürzt werden.

Im konkreten Fall konnte so die Zeit von der Konzeption der Herstellprozesse bis zur kommerziellen Fertigung von durchschnittlich 18 bis 24 Monate bis auf 15 Monate verkürzt werden.

