



Your Specialties, Our Expertise

Produits Pharmaceutiques

Calculs PDE et OEL/OEB

- Evaluation de la sécurité de la production de médicaments et des travailleurs sur site (PDE, OEL / OEB)

Qualification des impuretés

- Qualification de la sécurité des impuretés dans les substances ou produits médicamenteux (Guidelines ICH et VICH)

Expertise préclinique

- Plan de développement, suivi d'études, rédaction de dossier réglementaires (CTA, MAA, ...)

Risques environnementaux

- L'intégralité de l'ERA est réalisée (préparation de dossier, suivi d'étude, défense auprès des autorités, ...)

- Pour assurer la sécurité de vos substances et produits pharmaceutiques et vétérinaires, CEHTRA peut vous assister dans :

- Sécurité de vos substances médicamenteuses et produits pharmaceutiques : développement et soumissions réglementaires.

- Sécurité de votre production de médicament (PDE, OEL / OEB, qualification des impuretés)

- Evaluation des risques environnementaux (ERA) pour votre dossier d'AMM

Valeur ajoutée de nos Services

Formations

Prise en charge QSAR avec Nexus DEREK et Leadscope

Analyse des données et bibliographie

Équipe de toxicologues et écotoxicologues

Défense de dossier

Veille réglementaire

Key Contact



Stephane PIERRE

Responsable Marché Pharmaceutique
stephane.pierre@cehtra.com

Secteurs Clés

Biocides

Produits Chimiques (REACH)

Produits Cosmétiques

Notification à l'international

Hygiène Industrielle

Dispositifs Médicaux

Emballages

Produits Pharmaceutiques

Protection des Plantes

Autorisation REACH

Services Clés

Support Dédié (Régie)

Perturbation Endocrinienne

Notification du Centre Antipoison

Services de Représentation

Formations