

专注于制药行业QA/QC实验室的LIMS解决方案

我们的目标是向制药行业客户提供技术领先、管理全面的信息化解决方案，同时能有效降低成本、提高投资回报率。

基于Thermo Scientific™ SampleManager LIMS™软件的制药行业解决方案是一个能有效促进项目实施和系统验证的加速工具，采用符合行业标准的特性功能、专业服务和丰富的业务经验，能有效降低项目风险，提高投资回报率。全球排名前10的制药公司中的半数

以及赛默飞世尔科技自身的外包制造业务均倚赖SampleManager LIMS、LES和SDMS软件来提升QA/QC实验室管理水平，加强合规及数据完整性管理。



加速投资回报

- 配置灵活、符合行业标准的功能
- 利用行业经验和可靠方法加速实施
- 富有效率和成效的验证工具包



方案实践有效

- 在全球制药行业成功实施30余年
- 通过培训、知识转移和支持服务，确保成功交付
- 业内唯一融合LIMS、LES和SDMS的解决方案



技术领先

- 可与SAP、MES、WMS等信息系统集成，支持与所有先进的色谱数据系统集成
- 基于Web解决方案
- 支持托管于云端或部署在企业内部

采用赛默飞提供的制药行业解决方案能加快项目实施，使系统上线应用进程提高50%以上。

制药行业解决方案建立在SampleManager LIMS、SDMS和LES软件基础上, 通过与SAP、CDS及其他信息系统集成为QA/QC实验室提供专业、全面的解决方案。



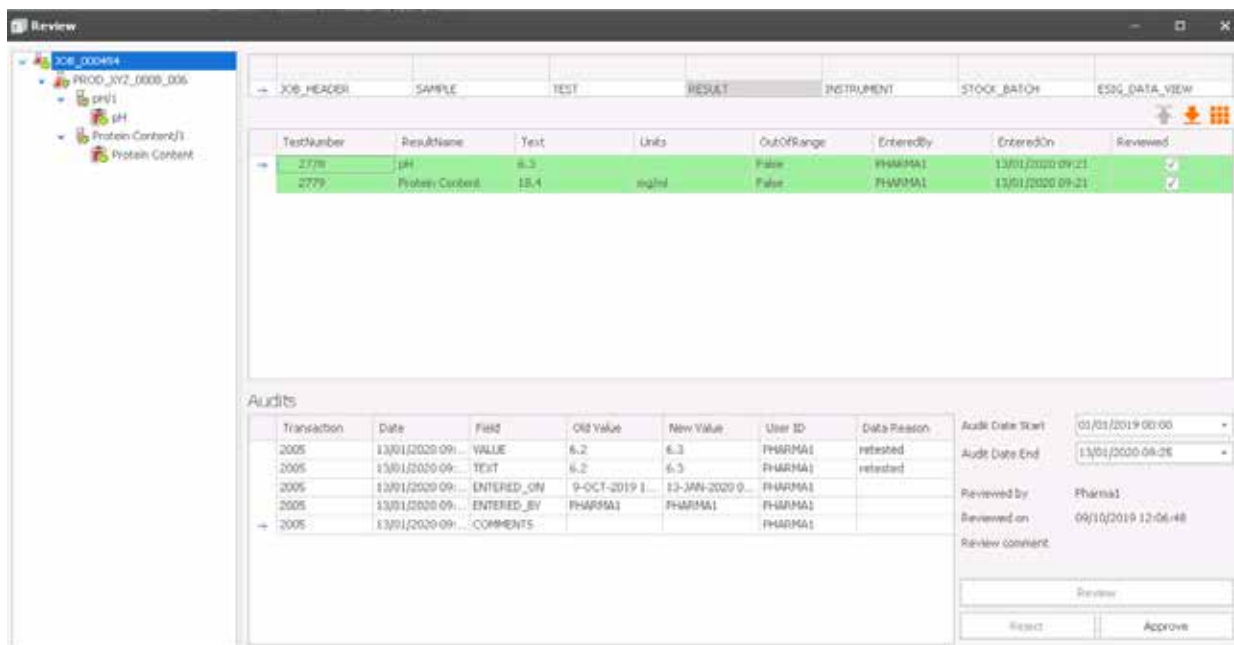
预先配置的行业标准功能



简化审核和批准

赛默飞所提供的制药行业解决方案是唯一一个针对制药行业业务特点，经过特殊设计的商业化LIMS，旨在简化QC样品的审核和批准流程。

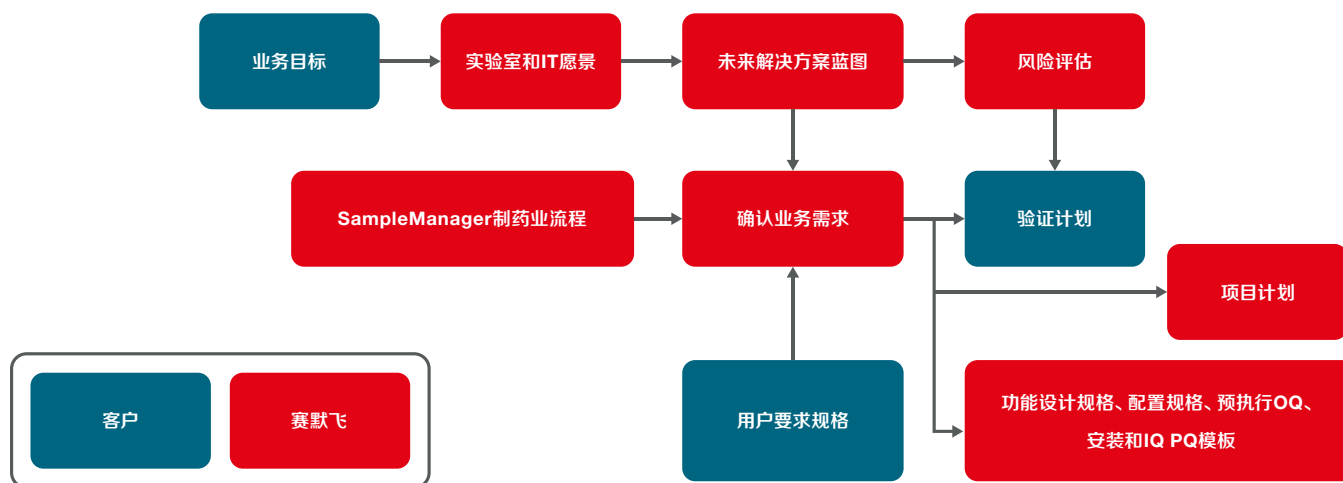
该方案向授权用户提供所有待审样品的清晰概览，并可充分利用异常或特殊处理进行数据审核。



低风险实施过程

SampleManager LIMS软件经过大量实践案例积累，在制药业项目实施方面拥有丰富经验，从而一开始便可确保项目成功。从项目前期需求收集与分析、挑选团队、项目管理、系统培训到上线及后续

服务，我们的实施专家所拥有的背景知识和专业经验将确保项目成功。赛默飞LIMS实施专家与您的项目团队携手合作，共同确定按企业组织需求量身定制的项目计划。



方便快捷的验证

赛默飞提供基于SampleManager LIMS软件的标准OQ脚本、用于制药行业特性功能的预执行OQ脚本、用于OQ和PQ的脚本模板，以及经配置的系统安装套件和IQ脚本。预计可以将OQ和PQ时间分别缩短 90% 和 50%。

验证是必不可少、无法避免的工作，但也有可能借助成熟的验证工具包节省大量的时间。

SampleManager LIMS软件制药行业解决方案

- 提供符合行业标准的服务能力，例如：溶解度试验、留样管理、稳定性研究及独特的审核审批模块，以便加快审核和批准过程
- 简化操作，确保整个实验室检验业务的一致性、效率和工作成果
- 已在全球范围广泛部署，遍及赛默飞自身外包制造企业的25个企业站点

赛默飞在数字化创新方面进行了大量投入，旨在加速科研进程，提升实验室的工作效率。

数据完整性 合规

- 审核和批准模块
- 预先配置的工作流控制数据输入和管理
- 提升SOP遵循度
- LES 加强对分析方法和分析员的资格验证
- 全面可配置的审计跟踪



快捷实施

- 尽量减少项目实施工作
- 工作流匹配实验室流程
- 主数据构建工具套件
- 量身定制的培训课程

方便验证

- 预置行业标准特性
- 从URS到OQ脚本的全程文档记录
- 基于风险的OQ流程
- 预执行OQ脚本
- PQ支持和辅导



赛默飞
官方微信



赛默飞
实验室信息化

想要了解更多，请访问：thermofisher.com/digitalscience