

EXCIPACT 药用辅料认证

International Pharmaceutical Excipients Certification

药用辅料的质量关乎药品的安全性、有效性和质量 可控性,是药品的重要组成部分,因此药用辅料生产 质量管理规范的应用至关重要。EXCiPACT°国际药 用辅料认证体系采用的 GMP 和 GDP 标准基于已 被广泛接受的 IPEC-PQG GMP 和 IPEC GDP 药 用辅料指南,可用于辅料生产者和供应商的独立认 证。同时 ISO9001 是 EXCiPACT°标准的基础,辅 料供应商可以将 ISO 9001:2015 和 EXCiPACT GMP 或 GDP 同时进行评价。这种方式可确保患者 的安全和提升供应商质量的保障,同时提高了组织 实施的统一,并尽可能减少供应链的整体成本。欧 洲的伪造药品指令明确要求上市许可持有人(MAH) 评定由第三方分别采用于辅料生产和辅料分销中的 GMP 和 GDP, 已获取 EXCiPACT 认证的企业可 满足客户所提查阅其审核报告并进行验证。

认证的产品范围:

EXCiPACT®为一项自愿性国际方案,为全球药用辅 料制造商、供应商及分销商提供独立第三方认证。

认证流程:

① 提交申请并签订协议:

希望获得认证的客户向凯新认证提出认证申请,按 照申请书附件要求提交相关资质及文件。

② 审核服务:

第一阶段审核+第二阶段审核

- 第一阶段审核: 审核员根据审核标准审查客户 的文件,告知其不符合项,并与客户商定在第 二阶段详细现场审核开始前解决这些问题所需 的时间。
- 第二阶段审核: 审核员根据审核标准进行全面 的现场检查,审核结束后提交审核报告,其中 包括任何主要的不符合项,以供审查并作出认 证决定。

③ 答发证书:

凯新认证会对审核文件及其发现进行修正并作出认 证决定,直至不符合项关闭后才能签发证书。 EXCiPACT 向客户开具每年的会员费发票, 收到发 票后将客户的详细资料添加到其网站上批准的企业 名单中,并可能发布新闻稿。

④ 监督审核:

监督审核至少每年举行一次,以满足所有计划的要 求,包括内部审核、对以前的不符合项的行动、投 诉和质量管理体系的有效性等。每次审核后都会向 客户发送书面报告。

⑤ 再认证审核:

在证书初发3年期满前,需实施再认证审核,以确 认是否继续符合现行 EXCiPACT 标准。

为什么选择凯新认证?



药品是人们日常生活中必需品之一,其质量和安全对人们的健康安全至关重要。药用辅料赋予药品制剂特性包括良好的外 观、稳定性和药物活性物质的有效释放。因此,药用辅料生产质量管理规范(GMP)的应用至关重要。监管部门要求越 来越多的药品制剂企业通过风险评估和合适的药用辅料生产质量管理的应用以确保患者安全。凯新认证的目标之一是通过 提供全面的审核来减少药品及农食供应链之间的不确定性, 因此我们提供大量的业务解决方案和服务。自成立以来,凯 新认证相继获 EXCiPACT,FSSC 22000、FAMI-QS、有机认证、GAP 等国际认证资质,持续扩大业务范围并完善业 务网络,以助力经济效益、环境友好及社会责任的可持续发展。





