



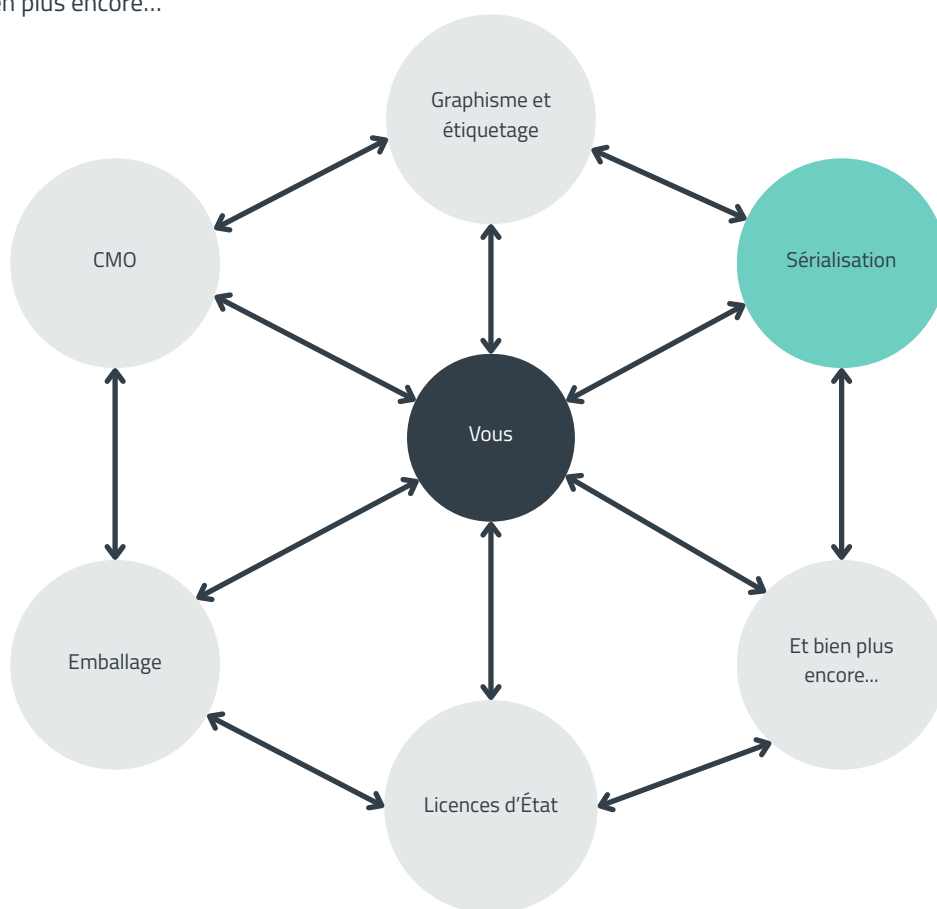
SOLUTION COMPLÈTE DE SÉRIALISATION POUR LES MANUFACTURIERS BIOPHARMACEUTIQUES



Le chaos crucial que vous gérez actuellement

Le passage du laboratoire au marché est complexe. Vous orchestrez l'une des phases les plus délicates du développement pharmaceutique. Vous ne gérez pas que la sérialisation... vous devez coordonner :

- **La sélection/contractualisation du CMO** (rester avec votre partenaire clinique ou lancer un appel d'offres et contracter un nouveau partenaire) alignée sur la première série d'essai.
- **Les décisions liées au graphisme et à l'étiquetage** avec des échéances réglementaires serrées.
- **Les validations d'emballage** qui ne peuvent ni être précipitées ni compromises.
- **Les exigences de licences d'État** avec de nouveaux portails, des notarizations et des frais qui évoluent.
- **La conformité de sérialisation** avec la mise en place des identifiants produits et les tests d'échange de données.
- Et bien plus encore...



La complexité cachée : les exigences de conformité empêchent de "brûler les étapes" ou de contourner les goulots d'étranglement. Vous devez gérer des interdépendances, éteindre des feux urgents et tenter de garder de la visibilité sur une toile de paramètres mouvants... pendant que l'horloge tourne vers votre échéance de lancement.

La réalité des délais de sérialisation

Commencez 4 à 6 mois avant votre première série d'essai chez votre emballleur.

Il ne s'agit pas seulement d'implémenter un logiciel. C'est de l'intégration système, la finalisation de la validation, la coordination des tests et l'assurance que tout votre écosystème de chaîne d'approvisionnement est prêt.

Votre solution complète de sérialisation : VerifyBrand™

Le logiciel de sérialisation le plus fiable en traçabilité pharmaceutique. Alors que d'autres vous laissent gérer plusieurs fournisseurs et des coûts imprévisibles, nous livrons tout ce qu'il vous faut pour la conformité dans une solution clé en main... afin que vous restiez concentré sur votre lancement commercial et l'accès des patients aux traitements.



Réel guichet unique

Tout est géré en interne par nos experts. Aucun consultant tiers, aucun casse-tête de coordination, aucun angle mort.



Aucun coût caché

Tarification fixe, sans frais sur les numéros de série et sans add-ons ou mises à niveau surprises.



Validation complète

QI/QO complet avec modèles d'URS (exigences utilisateur), de spécifications fonctionnelles, de conception et de configuration (et pas seulement une "validation de base" comme chez d'autres).



Prêt pour le monde

DSCSA, FMD UE et plus de 15 autres réglementations couvertes. Un système pour une expansion mondiale.



Conformité DSCSA & FMD de bout en bout

Identifiants produit, traçabilité, vérification, dépôt sécurisé, agrégation et gestion des exceptions, tout dans une seule plateforme.



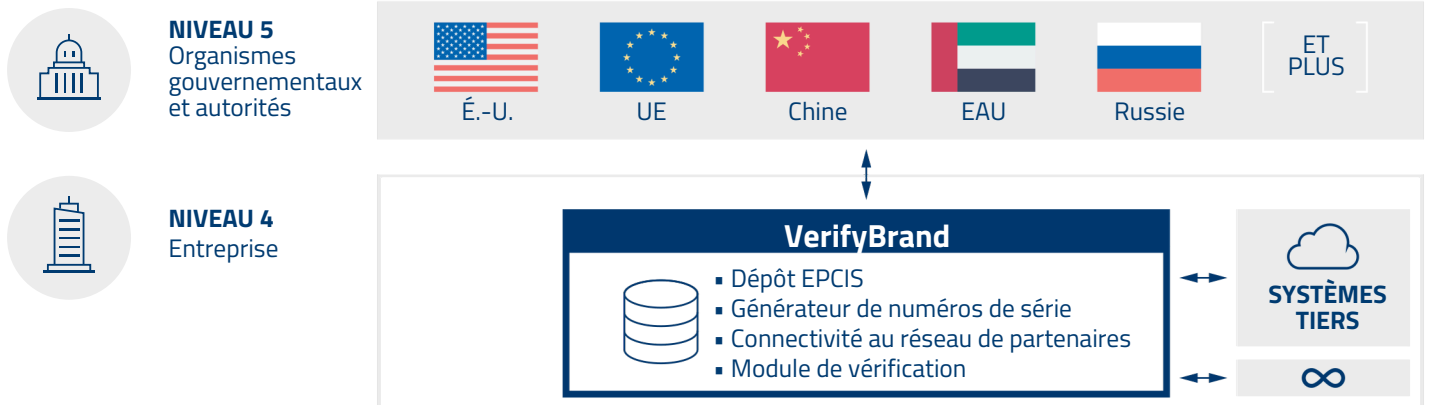
Déploiement simplifié

Solution clé en main avec tout géré en interne. Aucun consultant tiers ni coordination complexe.

**Ils viennent pour le logiciel.
Ils restent pour le service.**



L'écosystème VerifyBrand™



Si vous internalisez ensuite la fabrication et avez besoin de capacités Niveaux L1–L3, nous avons la solution. OPTEL fournit un matériel complet L1–L3, pour **une couverture de sérialisation de bout en bout L1–L5**.

VerifyBrand™ vs autres fournisseurs

Fonctionnalités	VerifyBrand™	Autres fournisseurs
Certification SOC 2 Type II	✓	✗
Tarification fixe	✓	✗ (Frais cachés)
Validation complète incluse	✓	✗ (Consultant requis)
Conformité mondiale intégrée	✓	✗
Numéros de série illimités	✓	✗
Solution clé en main avec accompagnement expert	✓	✗
Contrôle des mises à niveau	✓	✗
GS1 EPCIS natif dès la conception	✓	✗
Aucun verrouillage fournisseur	✓	✗

OPTEL, une équipe de confiance

24/7

Assistance internationale 24/7
(SLA de réponse de 2 heures)

96 %

de satisfaction du
niveau de service

35

ans au service de l'industrie
pharmaceutique

25B

milliards de produits
suivis par an

6 000

systèmes installés
dans le monde

« Nous voulions un fournisseur unique comme guichet unique pour la sérialisation. Prêt à l'emploi, VerifyBrand gère tout : QI/QO du logiciel cœur, exigences réglementaires, connexions, modèles et rédaction de bout en bout. »

« VerifyBrand n'impose pas les mises à niveau ; nous choisissons donc quand nous souhaitons mettre à niveau et pouvons planifier à notre rythme. La solution nous protège aussi de l'escalade des coûts liés aux numéros de série année après année. »

« Nous pouvons acheminer nos médicaments jusqu'aux patients sans nous inquiéter du coût d'entrée sur de nouveaux marchés ni de la technologie derrière la conformité. VerifyBrand fournit une conformité avancée pour les plusieurs pays où nous prévoyions de nous développer. »

Prêt à sécuriser votre échéancier de lancement ?

Réserver un appel