

REGULATORISCHE VORGABEN FÜR IHR BUSINESS AUF EINEN BLICK

Auf dem aktuellen Stand rechtlicher Standards zu sein, wird für Unternehmen aufgrund der wachsenden Zahl von Informationen immer schwieriger. Mit Blick auf Anforderungen des Marktes und der unterschiedlichen Interessengruppen sind Expertenrat und Unterstützung über den gesamten Produktlebenszyklus gefragt, was gesetzliche Vorgaben, Qualitäts-, Sicherheits- und Compliancevorschriften betrifft.

Mit **Tarius** behalten Sie den Überblick. Die Online-Plattform für Medikamente inkl. Biologika, Medizinprodukten und -technik sowie IVDs (in-vitro diagnostics) bietet Ihnen alle Informationen über regulatorische Vorgaben, die Sie benötigen – und Vieles mehr.

KÖNNEN SIE SICH DIESE FRAGEN BEANTWORTEN?

- ✓ Wie können wir unser Datenmanagement der regulatorischen Vorgaben optimieren, um uns voll und ganz unserem Kerngeschäft zu widmen?
- ✓ Haben wir alle einschlägigen aktuellen Informationen zu länder-spezifischen Bestimmungen, die wir für unser Business benötigen?
- ✓ Wie können wir alle für uns relevanten Regulatorien, einschließlich unserer eigenen Dokumente, in einem zentralen Register zusammenführen, das für sämtliche Teammitglieder zugänglich ist?









WAS WIR FÜR SIE TUN KÖNNEN

Tarius ist eine Online-Plattform, die Ihnen Zugang zu allen für Ihre Geschäftstätigkeit relevanten regulatorischen Vorgaben ermöglicht:

- **Abdeckung** – 109 Länder, Regionen und Institutionen mit über 250.000 Dokumenten
- **Länderübergreifende Vergleichsübersichten** – Sicherheit, Gebühren, Import/Export, IVDs, Marktzulassung, klinische Studien, Good Manufacturing Procedures/ Datenschutz ...
- **Expertenkommentare** – über 3.200 Expert Summaries führen Sie durch lokale Antragsverfahren und -gepflogenheiten
- **Integration eigener Dokumente** – Upload von eigenen Dokumenten, Fotos, Texten etc. in Ihr unternehmensindividuell eingerichtetes Portal

DAS IST IHR NUTZEN

-  **Einfacher Zugang** zu regulatorischen Vorgaben (Gesetze, Verordnungen, Richtlinien, Formulare etc.)
-  **Übersetzungen** erleichtern das Verständnis von Vorgaben aus mehr als 60 Ländern
-  **Einblicke** in nationale Regularien und Verfahren durch Experten vor Ort
-  **Individuelle Warnfunktion** minimiert das Risiko, relevante Dokumente zu übersehen
-  **Individuelle Filterung** sichert Anzeige nur der für Sie relevanten Dokumente
-  **All in one-Plattform:** alle einschlägigen Dokumente in einem zentralen Register

SIE HABEN INTERESSE AN UNSEREM ANGEBOT ODER SPEZIFISCHE FRAGEN?

Ihre Ansprechpartnerin:

Nadine Poth

T: +49 (0)69 6604 4540

E: Nadine.Poth@iqvia.com