

Providing Sterilization & Laboratory Services
for the world's most innovative healthcare
companies.

Ankündigung

Medistri offiziell im Schweizer GLP-Überwachungsprogramm gelistet

27. Mai 2026

Medistri freut sich, bekannt zu geben, dass unser Labor nun offiziell im Schweizer GLP-Überwachungsprogramm unter der Aufsicht der Schweizer Bundesbehörden und Swissmedic gelistet ist.

Nach einem erfolgreichen Inspektionsprozess im Rahmen des Schweizer GLP-Systems ist Medistri nun Teil des nationalen Programms zur Überwachung von Laboren, die gemäß den OECD-Grundsätzen der Guten Laborpraxis (GLP) arbeiten.

Eine einzigartige Position im Schweizer GLP-Umfeld

Das Schweizer GLP-Überwachungsprogramm umfasst eine begrenzte Anzahl von Einrichtungen, die in der Schweiz unter GLP-Aufsicht arbeiten. Die meisten Einrichtungen im Programm sind auf Bereiche wie pharmazeutische Toxikologie, Ökotoxikologie, Pathologie oder bioanalytische Chemie spezialisiert.

In diesem Umfeld nimmt Medistri eine einzigartige Position ein als einziges GLP-Labor in der Schweiz, das folgende Bereiche kombiniert:

- Chemische Tests
- Zytotoxizität
- Mikrobiologie
- Sauberkeitstests

Innerhalb einer einzigen GLP-konformen Laborinfrastruktur, die sich auf die Medizinprodukte- und Pharmaindustrie spezialisiert hat.

Dieser integrierte Ansatz ermöglicht es Herstellern, mehrere sicherheitskritische Testaktivitäten mit einem einzigen Laborpartner zu bündeln, der sowohl nach ISO 17025 akkreditiert als auch GLP-konform ist.

Stärkung der Laborinfrastruktur von Medistri

Die offizielle Aufnahme von Medistri in das Schweizer GLP-Überwachungsprogramm stärkt unsere Laborbetriebe weiter und unterstreicht unser Engagement, Hersteller von Medizinprodukten, Pharma- und Biotechunternehmen mit hochwertigen Testdienstleistungen unter international anerkannten Compliance-Rahmen zu unterstützen.

In Kombination mit unserer bestehenden ISO 17025-Akkreditierung spiegelt dieser Meilenstein die kontinuierliche Weiterentwicklung der Laborinfrastruktur von Medistri in der Schweiz sowie unser langfristiges Engagement für wissenschaftliche Strenge, operative Konsistenz und regulatorische Zuverlässigkeit wider.

Unser offizielles GLP-Zertifikat ist nun auch [auf unserer Website verfügbar](#).

Um mehr über die Laborleistungen und den GLP-Bereich von Medistri zu erfahren, kontaktieren Sie bitte unser engagiertes Team unter lab@medistri.com oder besuchen Sie das offizielle Schweizer GLP-Register der Schweizer Bundesbehörden.

– Das Medistri-Team

#Medistri



Diese offizielle Registrierung bestätigt Medistris Position als einziges GLP-Labor in der Schweiz, das mehrere sicherheitskritische Testaktivitäten innerhalb eines einzigen GLP-Bereichs für die Medizinprodukte- und Pharmaindustrie vereint. Die offizielle Liste der GLP-konformen Labore in der Schweiz, veröffentlicht von den Schweizer Bundesbehörden und nun mit Medistri als Teil des Schweizer GLP-Überwachungsprogramms, kann [hier](#) eingesehen werden.

Was das für Hersteller bedeutet

Da die regulatorischen Anforderungen auf den globalen Gesundheitsmärkten weiter steigen, sehen sich Hersteller zunehmendem Druck ausgesetzt, zuverlässige, nachvollziehbare und international anerkannte Sicherheitsdaten zu erzeugen und gleichzeitig effiziente Projektzeitpläne einzuhalten. Durch die Kombination von chemischen Tests, Zytotoxizität, Mikrobiologie und Sauberkeitstests in einer GLP-Laborinfrastruktur hilft Medistri, die Verwaltung komplexer Testprogramme zu vereinfachen. Für Hersteller trägt dies bei zu:

- Weniger Koordination zwischen mehreren Laboren
- Größere Konsistenz bei Testaktivitäten und Dokumentation
- Verbesserte Rückverfolgbarkeit während der Studien
- Strafferes Projektmanagement
- Erhöhtes Vertrauen bei regulatorischen Einreichungen

Studien unter GLP-Bedingungen folgen international anerkannten Qualitätsprinzipien, die Datenintegrität, Reproduzierbarkeit und kontrollierte Dokumentation während des gesamten Testprozesses sicherstellen.