

Inther FMD

Inther FMD

Solution for
Falsified Medicines
Directive (FMD)



INTHER
improving intralogistics

Europese richtlijn

Elke verpakking van een receptplichtig geneesmiddel in Europa moet vanaf 2019 een uniek serienummer hebben dat is vastgelegd in een centrale Europese database.

FMD (Falsified Medicines Directive) is een Europese richtlijn om te verhinderen dat vervalste geneesmiddelen in de legale distributieketen terecht komen en uiteindelijk dus ook bij de patiënt zouden belanden. Middels deze centrale database kunnen individuele medicijnen geverifieerd en afgemeld worden.



Inther Group

Improving intralogistics

 The Netherlands (HQ)

 Germany

 Belgium

 Moldova

 USA

› Monroe - NC

› San Francisco - CA

 China

› Shanghai

› Suzhou



info@inthergroup.com

www.inthergroup.com

INTHER
improving intralogistics