



Paris, 12 novembre 2014 – PAREXEL International Corporation (NASDAQ : PRXL), l'un des leaders mondiaux des services biopharmaceutiques, annonce l'ouverture de son nouveau Centre Européen de Coordination et de Distribution à Berlin-Schönefeld en Allemagne. Ce site étend les capacités de la société pour la fourniture de services complets d'approvisionnement et de [logistique](#) dans le domaine des essais cliniques, répondant ainsi aux besoins de ses clients au niveau local, européen et mondial. Ces capacités englobent la coordination synchronisée des fournitures pour les essais cliniques, des fournitures annexes et des services de laboratoire central.

« Pour réaliser leurs essais cliniques en toute sécurité et avec efficacité, nos clients ont besoin de services hautement spécialisés d'approvisionnement et de logistique pour des études cliniques pouvant couvrir des dizaines de pays et des centaines de sites à travers le monde », commente Mark A. Goldberg, président et COO de PAREXEL. *« Notre nouveau centre européen de distribution traduit notre engagement à simplifier l'aspect essentiel de la gestion de l'approvisionnement de bout en bout dans le parcours de développement des médicaments. »*

Le site offre plus de 65 000 m³ d'espace de stockage. Il permet l'assemblage des kits de laboratoire ainsi que le stockage et la distribution des matériaux annexes.

« Grâce à ce centre, nous pouvons personnaliser les stratégies d'approvisionnement et de distribution pour nos clients avec efficacité, robustesse et en conformité avec les réglementations locales », souligne Thomas Senderovitz, vice-président senior en charge des services de [recherche clinique](#) pour PAREXEL. *« Par ailleurs, à partir de ce site central, nous pouvons assurer des services réactifs de livraison vers toutes les destinations de l'UE. »*

Écrit par PAREXEL International Corporation
Mardi, 18 Novembre 2014 11:13 -

Le nouveau centre européen de coordination et de distribution sera habilité à entreposer des médicaments expérimentaux ou non. Il permettra également la gestion des opérations de conditionnement secondaire, le réétiquetage ainsi que la conformité aux bonnes pratiques de distribution (BPD) des équipements médicaux et des médicaments conservés à température ambiante, réfrigérés ou congelés, y compris les substances réglementées. Du personnel qualifié, de contrôle qualité et de production, présent sur le site, répondra aux exigences de conformité réglementaire, veillant également à optimiser l'importation des produits, leur réception et stockage, leur conditionnement et étiquetage, leur validation et expédition, ainsi que leur retour et destruction.

PAREXEL ouvre par ailleurs de nouveaux dépôts avec des services complets de [fournitures pour les essais cliniques](#)

à Buenos Aires en Argentine et à São Paulo au Brésil. Ces sites font partie du réseau mondial grandissant de PAREXEL, qui compte plus de 50 dépôts exploités en propre ou affiliés et trois centres de distribution régionaux. Tous sont conçus pour contribuer à un flux continu des matériaux et à l'approvisionnement rapide des sites cliniques à travers le monde.

La plateforme ultramoderne de Berlin-Schönefeld en Allemagne assure les services complets de gestion de la chaîne logistique et de distribution

###

À propos de PAREXEL International

Écrit par PAREXEL International Corporation
Mardi, 18 Novembre 2014 11:13 -

PAREXEL International Corporation est un leader mondial des services biopharmaceutiques proposant à toute l'industrie pharmaceutique des biotechnologies et de l'appareillage médical, un large éventail de recherches sous contrat fondées sur les connaissances, de conseils, de communications médicales ainsi que de services et solutions technologiques. Déterminé à proposer des solutions qui accélèrent la mise sur le marché et optimisent la pénétration du marché, PAREXEL a acquis un savoir-faire significatif couvrant tout le cycle de développement et de commercialisation, depuis la mise au point des médicaments et le conseil en matière de réglementation jusqu'à la pharmacologie clinique, la gestion des essais cliniques, la formation médicale et aux questions de remboursement. PAREXEL Informatics, Inc. est une filiale de PAREXEL qui fournit des solutions technologiques avancées, notamment d'imagerie médicale, afin de faciliter le processus de développement clinique. PAREXEL, dont le siège social se trouve à proximité de Boston aux États-Unis, est présent sur 80 sites répartis dans 51 pays à travers le monde et emploie environ 15 560 personnes. Pour de plus amples informations concernant PAREXEL International, veuillez consulter le site www.PAREXEL.com

PAREXEL est une marque déposée de PAREXEL International Corporation ou de ses filiales.

Le présent communiqué contient des « énoncés prospectifs » concernant de futurs résultats et événements. À cet égard, les déclarations contenues dans ce communiqué qui ne sont pas des énoncés de faits historiques peuvent être considérées comme des énoncés prospectifs. Sans limiter la portée de ce qui précède, les verbes « penser », « anticiper », « planifier », « s'attendre à », « avoir l'intention de », « sembler », « estimer », « projeter », « viser », l'utilisation du futur et du conditionnel, ainsi que d'autres expressions similaires, visent également à identifier les énoncés prospectifs. Les énoncés prospectifs du présent communiqué sous-entendent un certain nombre de risques et d'incertitudes. Les futurs résultats réels de la société peuvent différer considérablement des résultats exprimés dans les énoncés prospectifs contenus dans ce communiqué. Les principaux facteurs pouvant causer de telles différences comprennent, entre autres, les risques liés à : à la performance réelle d'exploitation ; aux montants effectifs des dépenses et autres améliorations opérationnelles résultant de restructurations récentes ou futures ; à la perte, à la modification ou au retard des contrats qui pourraient avoir, entre autres choses, une incidence négative sur la constatation

Écrit par PAREXEL International Corporation
Mardi, 18 Novembre 2014 11:13 -

du chiffre d'affaires de la société contenu dans le carnet de commandes ; à la dépendance de la société vis-à-vis de certains secteurs d'activité et clients ; à la capacité de la société à remporter de nouveaux contrats, à gérer la croissance et les coûts, et à attirer et retenir les employés ; la capacité de la société à réaliser des acquisitions supplémentaires et à intégrer les entreprises nouvellement acquises, notamment LIQUENT Inc. et HERON Group Ltd. Inc., ou à investir de nouveaux secteurs d'activité ; à l'impact de la réglementation des pouvoirs publics dans l'industrie du médicament, de l'appareillage médical et des biotechnologies sur les activités de la société ; à la concentration dans l'industrie pharmaceutique et la concurrence dans le secteur des services biopharmaceutiques ; à la potentielle responsabilité juridique envers des clients et des tiers ; à l'impact négatif potentiel de la réforme des soins de santé ; et aux effets des fluctuations des taux de change et autres risques économiques et politiques internationaux. Ces facteurs, ainsi que d'autres, sont décrits plus en détail dans la section intitulée « Facteurs de risque » (*Risk Factors*) du rapport annuel de la société sur le formulaire 10-K pour l'exercice fiscal clos le 30 juin 2014, déposé auprès de la SEC (*Securities & Exchange Commission*) le 20 août 2014, dont la discussion à propos des « Facteurs de risque » est incorporée, par référence, dans le présent communiqué de presse. La société décline expressément toute obligation d'actualiser ces énoncés prospectifs à l'avenir. Ces énoncés prospectifs ne doivent pas être considérés comme représentant les estimations ou les opinions de la société à toute autre date que celle du présent communiqué de presse.