

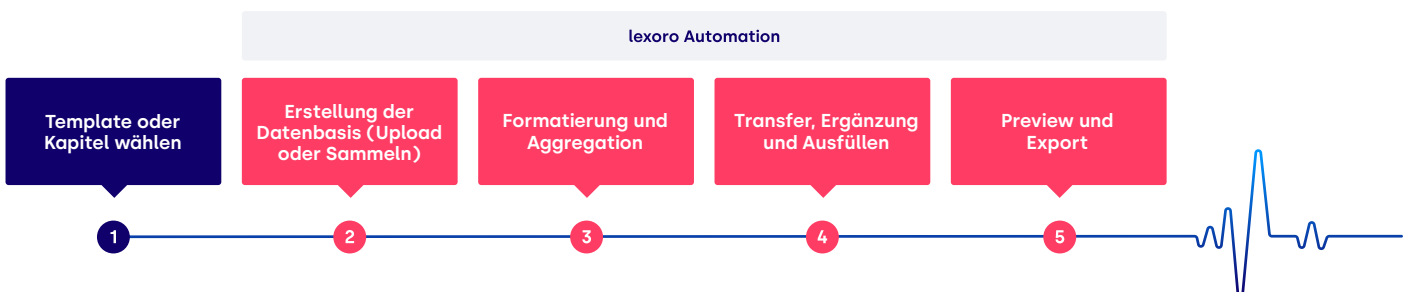
Automatisierte Dokumentenerstellung für Product Quality Reviews (PQR) mit verschiedenen Teilen und Kapiteln

lexoro ist Spezialist für Intelligente Automatisierung mit modernster Künstlicher Intelligenz und Software Engineering Technologie. Mit unserer Technologie entwickeln wir bereits seit mehr als 20 Jahren Lösungen, die bei namhaften Unternehmen in Pharmazie und Medizintechnik für vielfältige Anwendungen eingesetzt.

Mit unserer lexoro Document Generation Suite automatisieren wir Arbeitsabläufe für die Erstellung von Dokumenten und Tabellen, einschließlich des Kopierens und Einfügens von Text und Daten. Dazu gehört das Formatieren und Ausfüllen von Zulassungsdokumenten wie Product Quality Reviews mit den entsprechenden Kapiteln und Tabellen oder anderen Dossiers und Dokumenten.

Auf diese Weise können wir einen Automatisierungsgrad von etwa 70% erreichen.

Kopieren, Einfügen und Formatieren von Daten, Text und Informationen in die entsprechenden Kapitel und Teile des Product Quality Review (PQR):



- Manuelle Auswahl der gewünschten Vorlage oder Kapitels, das verarbeitet / erstellt werden soll.
- Automatisiertes Sammeln und Kopieren von relevanten Rohdaten und Texten aus internen Systemen (z.B. LIMS, SAP, ELN, etc.) oder aus Dokumenten (Word, Excel, XML, etc.) zur Erstellung einer Datenbasis.
- Extraktion, Aufbereitung, Bearbeitung und Formatierung von Daten, Text und Tabellen aus verschiedenen Berichten, Chargen, Quellen und Systemen.
- Vollautomatische Befüllung von speziellen Kapiteln, Vorlagen und Tabellen mit relevanten Daten (z.B. Chargen, Chargenprotokolldokumentation, Änderungen & Abweichungen, OOS & OOT, usw.).
- Preview des Dokuments in einem System mit anschließender Generierung & Export des Kapitels oder Dokuments zur weiteren manuellen Bearbeitung.

Ihre Vorteile & Effekte

- ✓ Reduzierung der Bearbeitungszeit: nur noch ca. 25-30% müssen manuell erstellt und bearbeitet werden
- ✓ Individuell auf Ihre Bedürfnisse zugeschnitten - Problemlose Integration in Ihre Systeme & Workflows
- ✓ Standardisierung des Workflows - EMA- und FDA-konforme Erstellung von Textsegmenten und Kapiteln
- ✓ 20 Jahre Erfahrung in regulierten Branchen mit ISO-Zertifizierung und agiler Entwicklung
- ✓ Webbasierte Bericht- und Dokumentenerstellung. Sichere Datenverarbeitung. In 4-6 Wochen einsatzbereit

Nehmen Sie Kontakt auf! Wir helfen Ihnen dabei, schnell geeignete Routineaufgaben oder Standardprozesse zu identifizieren, die für die Automatisierung geeignet sind.

info@lexoro.ai

Ihre ersten 4 Schritte für den optimalen Automatisierungs-Erfolg:

