

Производство лекарств по GMP

В книге систематизированы статьи по актуальным проблемам производства лекарств – обучению GMP (Good Manufacturing Practice), фармацевтическому инжинирингу, подготовке воды, воздуха, фильтрационным технологиям, фармацевтическому, контрольно-аналитическому и упаковочному оборудованию, используемому в производстве лекарств. В сборник также включены нормативные документы, регламентирующие в настоящее время порядок производства лекарств в Российской Федерации.

Составители:
Кушнарева М.А., Крячко Л.И.,
Оглодкова Т.Б.
– М.: Издательский дом
«Медицинский бизнес», 2005,
– 344 с. с рекл. ил.



СОДЕРЖАНИЕ

Глава I. Обучение GMP

Глава II. Фармацевтический инжиниринг

Глава III. Подготовка воздуха и воды для производств, организованных по GMP

Глава IV. Фильтрационные технологии в фармацевтическом производстве

Глава V. Фармацевтические технологии и фармоборудование для производства лекарственных средств

Глава VI. Фасовочно-упаковочное оборудование и технологии современной упаковки в фармпромышленности

Глава VII. Нормативные документы по GMP