

《药品GMP实施与认证》

图书基本信息

书名：《药品GMP实施与认证》

13位ISBN编号：9787506718325

10位ISBN编号：7506718324

出版时间：2003-7

出版社：中国医药科技出版社

作者：李钧

页数：611

版权说明：本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介以及在线试读，请支持正版图书。

更多资源请访问：www.tushu111.com

《药品GMP实施与认证》

内容概要

内容提要

药品生产质量管理规范（GMP）是国际公认的从事药品生产必须遵守的规则，也是人类医药生产实践的科学总结。本书根据国家药品监督管理局颁布的《药品生产质量管理规范》（1998年修订）分章节论述。从普及科学技术的角度为药品生产企业以及食品、化妆品生产企业对广大职工进行GMP培训提供一个读本。

本书可作为药品、食品、化妆品生产企业和医院制剂室职工培训的教材，可作为药政、药检人员和药品监督员的参考读物，也可供高中等医药院校师生及社会各界人士阅读。

《药品GMP实施与认证》

书籍目录

第一章 药品的特殊性及其法制化科学化管理

第二章 药品生产质量管理的基本准则

第三章 机构与人员

第四章 厂房与设施

第五章 设备

第六章 物料

第七章 卫生

第八章 验证

第九章 文件

第十章 生产管理

.....

《药品GMP实施与认证》

媒体关注与评论

书评.

《药品GMP实施与认证》

精彩书评

1、李老师写的这本书很不错，它陪伴我走过了五、六年在几家药厂GMP认证的时间。书写的内容丰富，通俗易懂，我现在就想有这本书的电子版，不知道那里有，知道的朋友可以给我留言，非常感谢！

《药品GMP实施与认证》

版权说明

本站所提供下载的PDF图书仅提供预览和简介，请支持正版图书。

更多资源请访问：www.tushu111.com