

<<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

出版时间：中国医药科技出版社

作者：李钧

页数：611

字数：427000

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：<http://www.tushu007.com>

## <<药品GMP实施与认证>>

### 内容概要

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认识阅读。

## <<药品GMP实施与认证>>

### 书籍目录

绪论篇 第一章 药品的特殊性及其法制化科学化管理 第一节 药品的特殊性 第二节 药品管理的法制化 第三节 药品管理的科学化 第四节 药品生产管理思想与企业文化实施篇 第二章 药品生产质量管理的基本准则 第一节 GMP简史与分类 第二节 我国制定GMP的过程 第三节 我国医药工业的发展和实施GMP战略 第四节 GMP基本原则及主要内容与实施 第三章 机构与人员 第一节 制药企业组织机构要适应质量保证 第二节 人员是药品生产的首要条件 第三节 企业发展的关键是决策 第四节 职工培训是企业发展的关键战略 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 第十一章 质量管理 第十二章 产品销售与收回 第十三章 投诉与不良反应报告 .....认证篇附录参考文献后记

<<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>>

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:<http://www.tushu007.com>