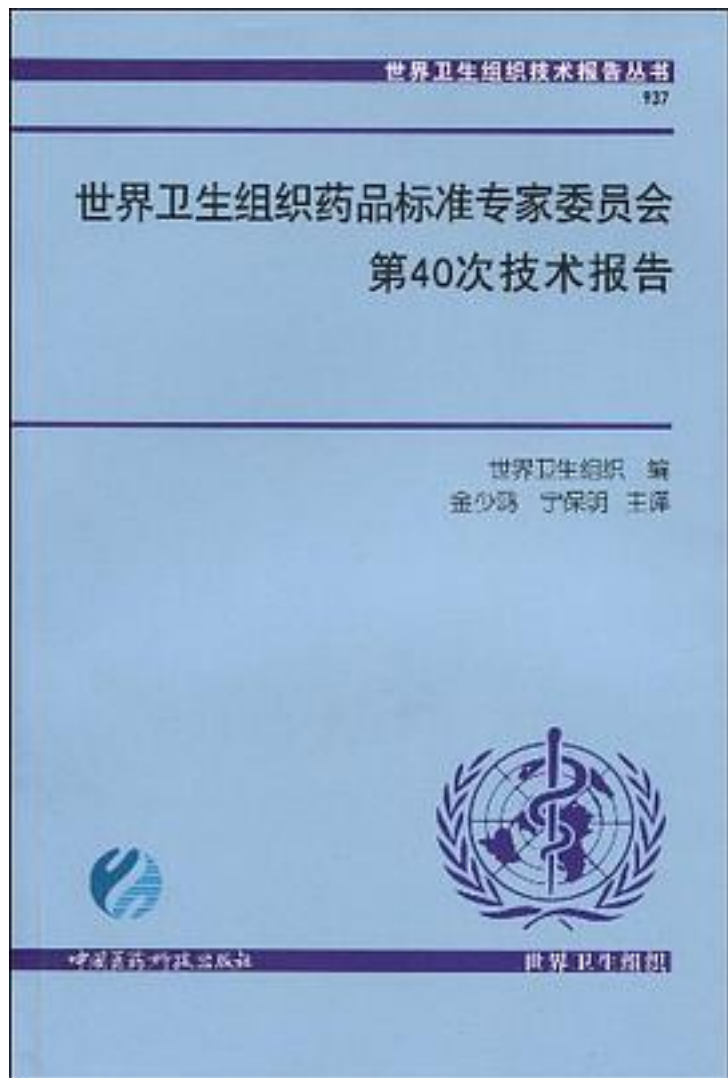


世界卫生组织药品标准专家委员会第40次技术报告



[世界卫生组织药品标准专家委员会第40次技术报告_下载链接1](#)

著者:世界卫生组织 编

出版者:

出版时间:1970-1

装帧:

isbn:9787506743327

《世界卫生组织药品标准专家委员会第40次技术报告》介绍了由WHO召集的国际专家组就药品质量保证、原料药及其制剂质量标准等相关问题的建议。本报告有9个附录，包括国际化学对照品和国际红外对照光谱目录、非无菌药物制剂的供热、通风和空调系统的“药品生产质量管理规范”的补充指导原则。关于植物药生产的《药品生产质量管理规范》的补充指导原则、《药品生产质量管理规范》的补充指导原则：验证、《药品分销质量管理规范》、药品采购机构质量保证体系的范本（对药品及生产企业的预认证及药品采购、储藏和分销环节的质量保证体系的建议）、多来源（仿制）药品：建立可互换性注册要求的指导原则。关于豁免WHO基本药物目录中口服固体常释（普通）制剂体内生物等效性研究的要求、对实施体内生物等效性研究机构的补充指南。

作者介绍：

目录：

[世界卫生组织药品标准专家委员会第40次技术报告 下载链接1](#)

标签

评论

[世界卫生组织药品标准专家委员会第40次技术报告 下载链接1](#)

书评

[世界卫生组织药品标准专家委员会第40次技术报告 下载链接1](#)