
GMP-Fachwissen

➤ AUS DER PRAXIS FÜR DIE PRAXIS

In unseren GMP-Praxisbüchern finden Sie detaillierte Informationen und viele nützliche Beispieldokumente für die direkte Umsetzung im Betrieb.

Qualitätswesen

Datenintegrität im Pharmaunternehmen

Anforderungen im Arzneimittel-Lebenszyklus berücksichtigen

Papierbasierte u. elektronische Dokumentation im Pharmaunternehmen

GMP-konforme Umsetzung und Beispiele für die Pharmaindustrie

Wichtige Dokumente in der Arzneimittelherstellung

Umsetzung und Beispiele für die Pharmaindustrie

Qualifizierung u. Validierung aus Behördensicht

 Umsetzung des Annex 15

Technik

Datenintegrität bei Computerisierten Systemen

Umsetzung in der Arzneimittelherstellung und im Labor

Planung von pharmazeutischen Produktionsanlagen

GMP-Anforderungen rechtzeitig im Anlagenbau umsetzen

GMP-konformer Betrieb von pharmazeutischen Produktionsanlagen

Reinräume richtig planen Gestaltung von Produktionsräumen

Raumlufttechnik im pharmazeutischen Herstellungsbetrieb

Gestaltung der Lüftungstechnik für die Arzneimittelherstellung

Computergestützte Systeme im GMP-Umfeld

Hardware und Software GMP-konform validieren und betreiben

Elektronisches Datenmanagement im GMP-Umfeld

Herstellung

Raumklassen und Personalhygiene in der Arzneimittelherstellung

GMP-Anforderungen einfach in der Praxis umsetzen

Produktionshygiene und Monitoring in der Arzneimittelherstellung

GMP-Anforderungen einfach in der Praxis umsetzen

Pharmawasser-Systeme wirtschaftlich betreiben

Reinstwasser für Herstellung und Labor

Labor

Kernprozesse im Pharmalabor

GMP-konforme Analytik von der Probenahme bis zur Dokumentation

Stabilität, Mikrobiologie und Lohnanalytik

GMP-konforme Umsetzung im Pharmalabor

GDP

Lagerung und Transport von Arzneimitteln

Dieser Titel ist als Paperback-Variante oder in 2 Fachwissen-Bänden erhältlich.
