

图书基本信息

书名：<<药品注册的国际技术要求.质量部分（中英对照）>>

13位ISBN编号：9787117038645

10位ISBN编号：7117038640

出版时间：2000-9

出版时间：人民卫生出版社

作者：ICH指导委员会

页数：588

字数：464000

译者：周海钧

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>

内容概要

随着社会的迅速发展，药品市场也正向着全球化的方向迈进。

在药品研制开发和审评的过程中，如何协调各国在法规管理上的技术要求，减少不必要的重复，提高药品研究开发的效率，保证药品的质量、安全性和有效性，是全球医药界和药品管理部门所共同关心的议题和努力的目标。

整个译本将分三个分册依次出版，即质量部分、安全性部分和临床部分，各分册均有中英文对照，并附中英文对照术语。

它是中国第一本完整的ICH译本，国家药品监督管理局郑筱萸局长作为顾问为本书写了序言。

本书可供新药开发研究人员、药品检验人员、临床研究人员及药品审评管理人员等作为有价值的参考书。

书籍目录

人用药品注册技术要求国际协调会 (ICH) 简介Q1A新原料药和制剂的稳定性试验Q1b稳定性试验：新原料药和制剂的光稳定性试验Q1c稳定性试验：新剂型的要求Q2分析方法论证的文本Q2b分析方法的论证：方法学Q3a新原料药中的杂质Q3b新药制剂中的杂质Q3c杂质：残留溶剂的指导原则Q5a生物技术产品的病毒安全性评价Q5b对用于生产rDNA来源蛋白质产品的细胞的表达构建体分析Q5c生物技术/生物制品质量：生物技术/生物制品稳定性试验Q5d用于生物技术产品及生物制品生产的细胞基质的来源和鉴定Q6a规范：新原料药和新药制剂的测试方法和认可标准：化学物质Q6b规范：生物技术产品及生物制品的测试方法和认可标准中英文对照术语表

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>