

<<药品质量检验实训教程>>

图书基本信息

书名：<<药品质量检验实训教程>>

13位ISBN编号：9787502595074

10位ISBN编号：7502595074

出版时间：2007-1

出版时间：化学工业出版社

作者：王金香

页数：213

字数：342000

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>

<<药品质量检验实训教程>>

内容概要

全书分上篇、中篇、下篇及附录四部分。

上篇为药品质量检验必备知识，主要介绍药品检验的分类及药品质量管理概念，药品质量检验的工作程序，药品质量检验的管理文件，检验原始记录及报告书的书写要求等内容；中篇为药品检验单元实训，主要介绍药品杂质检查常用方法，制剂常规检查法等基本检验操作；下篇为药品质量检验综合实训，主要介绍滴定液的配制与标定、代表性的化学药物及制剂、中药制剂的质量检验全过程与方法。附录主要收录了检验原始记录 and 报告书示例、《中华人民共和国药典》规定的检查方法等内容。

本书既可作为高职高专药品质量检验技术、药物分析技术、药物制剂技术、药学类等专业的实训教材，又可作为医药行业的职业培训教材。

部分内容也可作为药物检验实级、中级、高级工实操考核的依据。

对广大药品检验工作者以及兽药、化妆品及食品等行业的检验工作者也将起到一定的参考作用。

<<药品质量检验实训教程>>

书籍目录

上篇 药品质量检验必备知识 知识一 药品质量检验与管理概述 知识二 药品质量检验的工作程序 知识三 药品质量检验管理文件 知识四 检验原始记录与检验报告书的书写要求 中篇 药品质量检验单元实训 单元实训一 药品中一般杂质检查法(一) 单元实训二 药品中一般杂质检查法(二) 单元实训三 药品中特殊杂质检查法 单元实训四 重量差异和崩解时限检查法 单元实训五 溶出度测定法 单元实训六 释放度测定法 单元实训七 微生物限度检查法 单元实训八 无菌检查法 单元实训九 热原检查法 单元实训十 降压物质检查法 单元实训十一 异常毒性检查法 下篇 药品质量检查综合实训 综合实训一 滴定液的制备与标定 综合实训二 磺胺嘧啶的质量检验 综合实训三 头孢氨苄的质量检验 综合实训四 对乙酰氨基酚片的质量检验 综合实训五 阿司匹林肠溶片的质量检验 综合实训六 乳酸钙片的质量检验 综合实训七 盐酸普鲁卡因注射液的质量检验 综合实训八 盐酸异丙嗪注射液的质量检验 综合实训九 维生素C注射液的质量检验 综合实训十 布洛芬缓释胶囊的质量检验 综合实训十一 维生素E胶丸的质量检验 综合实训十二 丹参片的质量检验 综合实训十三 药材干姜的质量检验 综合实训十四 牙痛一粒丸的质量检验 综合实训十五 益母草口服液的质量检验 附录

<<药品质量检验实训教程>>

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>