

Publicações disponíveis para consulta dos membros da Comissão de

Indústria:

1. Aspectos Críticos das cGMPs para Laboratórios Analíticos (U. S. Pharmacopeia)
2. Bioensaios: Desenvolvimento, Validação e Análise - <1032>, <1033> e <1034> (U. S. Pharmacopeia)
3. Boas Práticas de Fabricação – 1ª parte (Sindusfarma)
4. Conhecendo a USP-NF e o Uso Adequado dos Padrões de Referência (U. S. Pharmacopeia)
5. Considerações sobre materiais usados na embalagem de produtos farmacêuticos e em dispositivos médicos (U. S. Pharmacopeia)
6. Controle Microbiológico na Indústria Farmacêutica e na Fabricação de Produtos Biológicos (U. S. Pharmacopeia)
7. Correlação in vivo, in vitro (U. S. Pharmacopeia)
8. Excipientes (Sindusfarma)
9. Espectroscopia e Requerimentos USP para pesagem em laboratórios (U. S. Pharmacopeia)
10. Estabilidade Farmacêutica (U. S. Pharmacopeia)
11. Livro: Estrutura do Novo Sistema da Qualidade para a Indústria Farmacêutica (Sindusfarma)
12. Impurezas e Estudos de Degradação Forçada para Fármacos e Medicamentos (U. S. Pharmacopeia)
13. Reunião Plenária: Legislação Industrial Farmacêutica 01/02/13 – 8h30-12h00 (Sindusfarma)
14. Tecnologia Analítica de Processo (PAT) & Espaço de Concepção (Quality by Design – QBD): Ferramentas & Plataforma Regulatória (Sindusfarma)
15. Validação - Verificação e Transferência de Métodos Analíticos (U. S. Pharmacopeia)
16. Validação de Limpeza (Unifar)
17. Validação de Limpeza (Sindusfarma)
18. Validação de Metodologia Analítica: Aspectos Avançados

19. Impurezas metálicas – Novos Capítulos <232> & <233>, e Solventes Residuais <467> (U. S. Pharmacopeia)
20. Cromatografia Líquida da Alta Eficiência (HPLC) (U. S. Pharmacopeia)
21. Workshop: Qualificação de Fornecedores
22. Workshop U.S. Pharmacopeia Brasil Embalagens e Distribuição de Produtos Farmacêuticos
23. Workshop: Qualificação de Instalações Industriais
24. Workshop: Excipientes
25. Workshop U. S. Pharmacopeia Brasil Dissolução: Aspectos Avançados
26. Workshop U. S. Pharmacopeia Brasil Validação <1225>, Verificação <1226> e Transferência <1224> de Métodos Analíticos
27. Manipulação de Medicamentos
28. Polimorfos em Medicamentos
29. Impurezas e Estudos de Degradação Forçada
30. Água em Aplicações Farmacêuticas
31. Workshop Drug Master Files - Conteúdo e importância dos DMFs - no Brasil e no mundo
32. Aspectos Críticos das cGMPs para Laboratórios Analíticos
33. Estabilidade Farmacêutica
34. Guia Técnico Comissão Assessora Regional de Indústria de Osasco
35. Workshop: Auditoria de Fornecedores
36. Espectrometria de Massas – aplicações na Indústria Farmacêutica
37. Workshop: Controle de Contaminação, Biofilme, Desinfetantes e Saneante
38. Workshop: Produtos Tópicos e Transdérmicos: Desenvolvimento e Qualidade
39. Workshop: Quality By Design
40. Workshop: Estatística para o Setor farmacêutico: Aplicações do Capítulo Geral USP-NF <1010> e Testes Relacionados
41. Workshop: Estabilidade Farmacêutica
42. Workshop: Investigação de Resultados Laboratoriais Atípicos ou Fora de Especificação
43. Workshop: Produtos de Degradação – Waters

44. Workshop: de Impurezas e Estudos de Degradação Forçada
45. Workshop: de Estabilidade Farmacêutica
46. Workshop: Excipientes
47. Workshop: Produtos de Degradação
48. Workshop: Contaminação Cruzada