

ЭНЦИКЛОПЕДИЯ

Опытно-промышленный регламент производства лекарственного средства

Уважаемые коллеги!

Благодарю вас за интерес, проявленный к нашей работе.

Сегодня правовое пространство трансформируется особенно динамично. В этих условиях важно своевременно отслеживать наиболее значимые изменения законодательства, оставаясь в курсе актуальных тенденций и при этом не теряться в потоке избыточной информации.

На протяжении многих лет мы занимаемся правовой экспертизой, анализируем большой объем законов и иных нормативных правовых актов, судебной практики и профессиональных публикаций. Результаты этой работы мы представляем вам в сжатом, систематизированном и концентрированном виде.

На сайте вы найдете учебную, научную и практическую литературу.

Искренне надеюсь, что представленные материалы окажутся полезными в вашей профессиональной деятельности и помогут в принятии правильных решений.

С уважением,
кандидат юридических наук
Алексей Борисов

Опытно-промышленный регламент производства лекарственного средства

Опытно-промышленный регламент (ОПР) – нормативно-технологический документ, определяющий условия отработки технологии производства лекарственных средств на опытно-промышленной установке. Он используется для изготовления опытных образцов и серий, необходимых при клинических исследованиях, а также для оценки качества продукта перед включением в фармакопейную статью предприятия.

<https://alexeyborisov.ru/enc/20130/>

АЛЕКСЕЙБОРИСОВ.РФ

Благодарю за внимание

Полные материалы, архив дайджестов и
юридическая база — на сайте алексейборисов.рф