

ЭНЦИКЛОПЕДИЯ

Лабораторный 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

Лабораторный регламент производства лекарственного средства

Лабораторный регламент – ключевой технологический документ, обобщающий научные исследования по разработке лабораторного метода получения и контроля качества лекарственного средства. Он соответствует Федеральному закону от 22.06.1998 № 86-ФЗ «О лекарственных средствах» с изменениями и дополнениями, а также нормативным актам Минздрава России. Регламент служит исходной основой для разработки препарата в доклинических исследованиях, оптимизации технологии получения готовой формы и проектирования опытно-промышленной установки.

<https://alexeyborisov.ru/enc/26412/>

АЛЕКСЕЙБОРИСОВ.РФ

Благодарю за внимание

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