

张之旭 北京 安捷伦科技有限公司 100022

摘要: <正> 实施GMP是《药品管理法》明确提出的法律规定,药品监督管理部门要求所有原料药和药品制剂生产企业必须在2004年7月1日前通过GMP认证。中国的GMP标准还有一些地方需要进一步与国际接轨,中国的制药标准的发展方向肯定要走向国际认可的标准。尤其是要向美国出口药品,就必须符合美国FDA(美国食品药品监督管理局)的认证标准。

关键词:

文章全文为PDF格式,请下载至本机浏览。[\[下载全文\]](#)

如您没有PDF阅读器,请先下载PDF阅读器 [Acrobat Reader](#) [\[下载阅读器\]](#)

---

100022

Abstract:

Key words:

[【大 中 小】](#) [\[关闭窗口\]](#)