

| | | |
|----|-------------------------|---|
| 1. | Record Nr. | UNINA990003738170403321 |
| | Autore | Hillgruber, Andreas <1925-1989> |
| | Titolo | Storia della seconda guerra mondiale / Hillgruber Andreas |
| | Pubbl/distr/stampa | Bari : Laterza, 2000 |
| | ISBN | 8842044652 |
| | Descrizione fisica | 253p. ; 21cm |
| | Localione | DECTS |
| | Collocazione | N05.740 |
| | Lingua di pubblicazione | Italiano |
| | Formato | Materiale a stampa |
| | Livello bibliografico | Monografia |
| 2. | Record Nr. | UNINA9910830328103321 |
| | Autore | Rieth Michael |
| | Titolo | Hygiene in der Arzneimittelproduktion : Sterile und nicht-sterile Arzneiformen / / Michael Rieth und Norbert Kramer |
| | Pubbl/distr/stampa | Weinheim, Germany : , : WILEY-VCH Verlag GmbH & Co. KGaA, , 2016 ©2016 |
| | ISBN | 3-527-68477-8 3-527-68475-1 3-527-68476-X |
| | Descrizione fisica | 1 online resource (212 p.) |
| | Disciplina | 615.19 |
| | Soggetti | Drugs - Sterilization Drugs - Dosage forms Pharmaceutical industry |
| | Lingua di pubblicazione | Tedesco |
| | Formato | Materiale a stampa |
| | Livello bibliografico | Monografia |
| | Note generali | Description based upon print version of record. |
| | Nota di bibliografia | Includes bibliographical references and index. |

Cover; Titelseite; Impressum; Inhaltsverzeichnis; Vorwort;
Abkürzungen; 1 Einleitung; 2 Hygiene in der Arzneimittelproduktion;
2.1 Personalhygiene; 2.1.1 Hygieneschulungen; 2.1.2 Schulungen zum
mikrobiologischen Musterzug; 2.1.3 Medizinische Überwachung; 2.1.4
Bekleidungskonzepte; 2.1.5 Hygienebeauftragte; 2.1.6 Der Mensch und
seine Mikroben; 2.2 Mikrobiologisches Umgebungsmonitoring; 2.3 Pest
Control; Literatur; 3 Herstellung flüssiger, steriler Arzneiformen; 3.1
Hygieneplane; 3.2 Zonenkonzept; 3.2.1 Mikrobiologisches
Umgebungsmonitoring; 3.3 Herstellung mit terminaler Sterilisation
3.3.1 Qualifizierung von Dampfsterilisatoren; 3.3.2 Bioindikatoren; 3.3.3
Bowie-Dick-Test; 3.4 Aseptische Herstellung; 3.4.1
Filterintegritätstests; 3.5 Einsatz und Prüfung von Packmitteln; 3.5.1
Entpyrogenisierung; 3.5.2 Qualifizierung eines
Heißluftsterilisiertunnels; 3.5.3 Container Closure Integrity Test; 3.5.4
Waschen von Stopfen; 3.6 Media Fill; Literatur; Weiterführende
Literatur; 4 Herstellung flüssiger, nicht steriler Arzneiformen; 4.1
Mikrobiologisches Umgebungsmonitoring; 4.2
Konservierungsmittelbelastungstest; 4.3 Herstellprozessvalidierung -
Tropfenprodukte; Literatur
5 Herstellung fester Arzneiformen; 5.1 Mikrobiologisches
Umgebungsmonitoring; 5.2 Wasseraktivität; Literatur; 6
Reinigungsvalidierung; Literatur; 7 Verpackung Tabletten/Glas;
Weiterführende Literatur; 8 Wasser; 8.1 Musterzug; 8.1.1
Mustertransport; 8.1.2 Schulung zum Musterzug; 8.1.3 Biologische
Untersuchungen; 8.1.4 Chemisch-physikalische Untersuchungen; 8.2
Trinkwasser; 8.2.1 Trinkwasserverordnung; 8.2.2 Chlorung; 8.2.3
Legionellen; 8.3 Aqua purificata; 8.3.1 Ozonisierung; 8.4 Highly
Purified Water; 8.5 Wasser für Injektionszwecke; 8.6 Wasser zur
Herstellung von Extrakten; 8.7 Rouging
8.8 Biofilme; 8.9 Qualifizierung/Validierung von Wassersystemen; 8.10
Six Sigma im Wassermonitoring; 8.11 Einsatz der Real-Time PCR als
Schnellbestimmungsmethode; Literatur; 9 Medien; 9.1 Gase und
Druckluft; 9.2 Schmiermittel; 9.3 Reinigungs- und Desinfektionsmittel;
9.3.1 Qualifizierung der Desinfektionswirkung; Literatur; 10
Beschreibungen der Bakterien, Pilze und Hefen; Literatur; Anhang A
Formeln; A.1 Grubbs-Test zur Berechnung von Ausreißern; A.2
Berechnung des Bubble-Point-Differenzdrucks; A.3 Umrechnung Grad
Celsius in Grad Fahrenheit; A.4 Wasseraktivität
A.5 Formel nach Mosteller zur Berechnung der Körperoberfläche KOFA.
6 Partikelkonzentrationen; A.7 F₀-, D- und Z-Werte; Literatur;
Weiterführende Literatur; Stichwortverzeichnis; EULA
