

VII. REFERENCIAS BIBLIOGRAFICAS.

1. Benítez E. La gestión técnica en la fabricación de medicamentos. Madrid: Centro de estudios superiores de la Industria Farmacéutica, 1996. Pág. 25 – 37, 315 – 341, 608 – 660.
2. Caro C.F. Guía de protocolos de validación de procesos no estériles. Asociación Española de Farmacéuticos de la Industria. Madrid, 1991. Pág. 1 – 9, 2 – 26.
3. Caro C.F. Validación de procesos no estériles (I). Industria Farmacéutica 1996. Marzo / Abril. Pág. 59 – 65.
4. Caro C. F. Validación de procesos no estériles (II). Industria Farmacéutica 1996. Mayo / Junio. Pág. 67 – 68.
5. Correa Y.E., Arrieta S.B. Validación del proceso de fabricación de capsulas de Dicloxacilina 500 mg (Trabajo de Aptitud Profesional para optar el Título de Químico Farmacéutico). Lima: Universidad Nacional Mayor de San Marcos; 2000. Pág. 8 – 28.
6. Dalmau R, Suñe J.M. Control de calidad en la Industria Farmacéutica: Concepto de Validación. Industria Farmacéutica 1989 Mayo / Junio. Pág. 85 – 90.
7. Erasun C. Validación de Procesos de Producción. Asociación Española de Farmacéuticos de la Industria. 1º edición. Madrid, 1991. Pág. 13 – 41.
8. Erasun C. Normas de correcta fabricación. Asociación Española de Farmacéuticos de la Industria. Madrid, 1991. Pág. 402 – 403.
9. Espinoza R.P., Espíritu A.M. Validación retrospectiva de tabletas. (Trabajo de Aptitud Profesional para optar el Título de Químico Farmacéutico). Lima: Universidad Nacional Mayor de San Marcos; 1993. Pág. 5 – 56.
10. García H.A., Aparici M. La formación como herramienta de la gestión de calidad. Industria Farmacéutica 1997 Julio / Agosto. Pág. 71 – 75.
11. Garrido M.A., Pérez S. Control de calidad aplicado a la industria farmacéutica y al medicamento. Lima: Offsett Acacia S.A.; 1991. Pág. 109 – 124.
12. Guía de normas de correcta fabricación de medicamentos de la comunidad Europea. Pág. 1 – 5.

13. Helman J. Farmacotecnia: Teoría y Practica. 1° edición México: Continental S.A; 1981. Pág. 1620 – 1651, 1763 – 1789.
14. Hitoshi K. Herramientas estadísticas básicas para el mejoramiento de la calidad. Colombia: Grupo editorial Norma; 1994. Pág. 50 – 77, 101 – 153.
15. Manual de Buenas Practicas de Manufactura de productos farmacéuticos. Ministerio de Salud. DIGEMID. 1999. Pág. 19 – 27.
16. Norma Técnica Peruana NTP-ISO 2859-1 1999. Procedimiento de muestreo para inspección por atributos. Parte I: Planes de muestreo clasificados por nivel de calidad aceptable (NCA) para inspección lote por lote. Comisión de reglamentos técnicos y comerciales –INDECOPI Lima – Perú 1999.
17. Romaní R. M. Validación del análisis cuantitativo de Simeticona por el método de espectrometría de absorción Infrarroja per Transformada de Fourier. (Trabajo de Aptitud Profesional para optar el Título de Químico Farmacéutico). Lima: Universidad Nacional Mayor de San Marcos; 1996.
18. Sosa N.P., Carneiro G. Programa armonizado para el aseguramiento de la calidad en radiofarmacia. Sao Paulo, 2000. pág. 1 – 10.
19. Tetsuichi A., Kazuo O. Manual de herramientas de la calidad. Tokio: Japenese standars association; 1998. Pág. 187 – 194.
20. The United States Pharmacopeial Convention. The United States Pharmacopeia and The National Formulary 2000 – USP 24 NF 19. 20 ava edición Maryland: USP Convection; 2000.
21. Trillo F. Tratado de farmacia galénica. Madrid: Luzan; 1993. Pág. 103, 105 – 113, 115 – 123, 322.