

VII. REFERENCIAS BIBLIOGRAFICAS

1. Castro M, Gascón S, Pujol M, et al. *Validación de métodos analíticos*. A.E.F.I, Sección catalana. Madrid; 1 996.
2. Alonso J, Blanco J, Bustamante P, et al. *Tecnología farmacéutica*. Madrid. Editorial síntesis. Vol 2: *Formas farmacéuticas*; 1 997
3. Frederick M. *Principios de garantía de calidad para laboratorios analíticos*. Madrid: Edición española; 1991.
4. *Manual de Buenas Practicas de Manufactura de Productos Farmacéuticos*. Ministerio de salud. DIGEMID. 1999. pág. 26-27
5. Beneites E. *La gestión técnica en la fabricación de medicamentos*. Madrid: Centro de estudios superiores de la industria farmacéutica; 1996.
6. Trillo C. *Tratado de farmacia galénica*. Madrid. 1ª ed. Luzan 5 S.A, 1 993.

7. Oscar Q, Sara A, Raul L. *Introducción a la HPLC aplicación y practica*. Blacksburg, Virginia USA. 5^a ed; 1 990.

8. United States Pharmacopeia XXVI/National Formulary XXI. En: *Validation of Compencial methods* (General chapters < 1225 >). United states pharmacopeial convention, Inc. Pàg. 2439 -2442.

9. British pharmacopoeia 2 002. En: *Monograph Development: Methods of analysis* (supplementary chapter III D A447, A448). Vol 2.

10. Bailey Leonard C. cromatografía. Capitulo 33. En: *Remington Farmacia*. Buenos Aires. 17^{ava} ed. Editorial medica panamericana S.A; 1 987.

11. Merck Index 12^{ava} ed; 1 996. 12^a edicion, publicado por Merck Research Laboratories division of Merck Co. INC, Whitehouse station N.J (USA).

12. Ludwig H. *Buenas practicas de laboratorio y Buenas prácticas de fabricación actuales*. Copyright Hewlett-Packard Company, 1993-1994.

13. Goodman y Gilman (1998). *Las base farmacológicas de la terapéutica* T. II pàg . Pág 798 8ª edición revisada, Mc GrawHill interamericana Editores S.A de C.V México D.F

14. Katsung Bertram (1997), *Farmacología: autoevaluación y repaso* pàg. 144 No me. Editorial El Manual moderno México D.F.

15. *Buenas prácticas de Manufactura vigentes* (1996). Serie de informes técnicos de la OMS (823). Informe 23 Organización Mundial de la salud. Marzo Ginebra.

16. Skoog Douglas (1994), *Análisis instrumental*. 4ª edición Mc Graw- Hill/ interamericana España. Pág 107

17. Valdez Arana N. (1999), *Validación del método de valoración de Loratadina en tabletas por HPLC*.

Trabajo de aptitud profesional para optar el título de Químico Farmacéutico de la Facultad de Farmacia y Bioquímica de la UNMSM.

18. Verga X. Universidad autónoma de Barcelona. España.

Introducción al concepto de calidad en la Gestión Empresarial.

Modelo ISO 9000:2000. sitio en Internet:

<http://sabweb.uab.es/euis/metodolo/materials/xerrades/xv1.pdf>.

Acceso el 12-02-04

19 Compás 3 Comercio electrónico S.L. *La Calidad para Joseph*

Juran. sitio en Internet:

<http://www.multiteca.com/Apuntes/Documentos/D10-1.htm>.

Acceso el 16-02-04

20. Armenta R, Gomez G. Universidad de Sonora. Mexico. *Sistemas de Calidad ISO 9000.* sitio en Internet:

http://webs.demasiado.com/ing_industrial/ingenieria/sistemas/nc/ISO9000.html. Acceso el 16-02-04

21. Abdel O, Belal S, Bedair M, Barakat N, Haggag R, *Determinacion espectrofotometrica y polarigrafica del Enalapril y Lisopril, usando 2,4- dinitrofluorbenzeno.* Journal of Pharmaceutical and Biomedical Analysis. Octubre 2002, Egipto.

22. Ayad M, Shalaby A, Abdellatef H, *Determinacion espectrofotometrica y AAS de Ramipril y Enalapril a traves de la*



Desarrollo y Validación Prospectiva de una Técnica Analítica por Cromatografía Líquida de alta Performance (HPLC) para el Enalapril 10 mg tabletas recubiertas. Morales De La Cruz, Cesar.

Derechos reservados conforme a Ley

formacion de un complejo ternario. Journal of Pharmaceutical and Biomedical Analysis. Setiembre 2001, Egipto.