

# 制药厂食品厂GMP车间设计施工建造

产品名称	制药厂食品厂GMP车间设计施工建造
公司名称	深圳格林威环境技术有限公司
价格	面议
规格参数	
公司地址	深圳市南山区西丽留仙洞大厦1010室
联系电话	0755-26614363 13570808288

## 产品详情

制药厂食品厂GMP车间设计施工建造 GMP车间的标准构造做法 我国GMP中在规定药品生产环境方面，明确规定了不同药品生产环境的洁净度标准，主要是针对防止异物污染而采取的一种措施。主要包含两个方面：一是微生物对药品的污染；一是药品及其它尘埃对人体的污染。

国家标准《药品生产质量管理规范》（GMP）空气洁净度等级（N）尘粒最大允许数

微生物最大允许数 换气次数 0.5 μm 5 μm 浮游菌（个/m<sup>3</sup>） 沉降菌 /（个/皿） 百级 三千五 0.5 1  
垂直单向流0.3m/s 水平单向流0.4/s 万级 350500 2000 100 3 20次/h 十万级 3500000 20000 500 10 15次/h  
卫生部GMP的生产工艺洁净级别分类表 洁净级别 适用的制药生产工艺 100级

- 1.生产无菌而又不能在最后容器中灭菌药品的配液(指灌封前不需无菌滤过)及灌封.
  - 2.能在最后容器中灭菌的大体积( 50ml)注射用药品的滤过、灌封. 3.粉针剂的分装、压寒.
  - 4.无菌制剂、粉针剂原料药的精制、烘干、分装 万级
  - 1.生产无菌而又不能在最后容器中灭菌药品的配液(指灌封前需无菌滤过).
  - 2.能在最后容器中灭菌的大体积注射用药品的配液及小
- 对室内装修用彩钢板，配用10万至30万的空气过滤风机，中央空调。