

湛江GMP认证标准

产品名称	湛江GMP认证标准
公司名称	深圳汉墨管理咨询有限公司-ISO9001认证
价格	.00/个
规格参数	申请办理流程:依据规范而行 所需资料:顾问协助整理 认证种类:GMP良好操作规范认证
公司地址	龙岗区龙岗街道南联社区怡丰路16号远洋新干线 荣域花园（一期）3栋213室
联系电话	15338786435 15338786435

产品详情

“GMP”是英文中良好生产规范的缩写，在中文中表示“良好工作规范”或“良好生产标准”。它是一个立的管理体系，特别关注产品质量、健康和安全生产过程中的实施。GMP的推行不仅是药品生产企业对用药安全有效高度负责精神的具体体现，是企业的重要象征，也是企业和产品竞争力的重要保证，是与接轨，使医药产品进入国际市场的先决条件。因此可以说，实施GMP标准是药品生产企业生存和发展的基础，通过GMP认证是产品通向世界的准入证。GMP是为保证药品在规定的质量下持续生产的体系。它是为把药品生产过程中的不合格的危险降低到小而订立的。GMP包含方方面面的要求,从厂房到地面、设备、人员和培训、卫生、空气和水的纯化、生产和文件。制订和实施GMP的主要目的是为了保护消费者的利益，保证人们用药安全有效；同时也是为了保护药品生产企业使企业有法可依、有章可循。GMP的主要目的是为了保护消费者的利益，保证人们用药安全有效；同时也是为了保护药品生产企业，使企业有法可依、有章可循；另外，实施GMP是政府和法律赋予制药行业的责任，并且也是中国加入WTO之后，实行药品制度的需要----因为药品生产企业若未通过GMP认证，就可能被拒之于国际贸易的技术壁垒之外。药品GMP认证1、申报企业到省局受理大厅提交认证申请和申报材料；2、省局药品安全监管处对申报材料形式审查(5个工作日)；3、认证中心对申报材料进行技术审查(10个工作日)；4、认证中心制定现场检查方案(10个工作日)；5、省局审批方案(10个工作日)；6、认证中心组织实施认证现场检查(10个工作日)；7、认证中心对现场检查报告进行初审(10个工作日)；8、省局对认证初审意见进行审批(10个工作日)；9、报局发布审查公告(10个工作日)。我们将坚持以人为本，构建和谐发展的新环境，建立现代企业制度，规范运作，坚持走科技兴企、质量兴企之路，遵循“团结协作、严谨求实、开拓创新”的企业精神，精心打造产品，向新老客户提供满意的服务。