

洁净厂房，高密度磁盘洁净厂房，电子洁净厂房

产品名称	洁净厂房，高密度磁盘洁净厂房，电子洁净厂房
公司名称	海博尔净化工程有限公司
价格	300.00/平方英尺
规格参数	
公司地址	郑州高新技术产业开发区电厂路80号161幢14层77号
联系电话	15515559919

产品详情

海博尔智能净化公司专业无尘车间、手术室、实验室空气净化工程设计、施工安装、检测维护服务。是空气净化行业协会会长单位，洁净技术专家委员会主任委员单位，电子洁净技术委员会主任委员单位，公司注册资金5100万，前身为中航洁净技术研究所，始创于1989年。公司拥有多项国家技术专利，专注电子、芯片、半导体、卫生医药、食品化工、锂电新能源、精密仪器、航空、核电等领域室空气净化工程服务。

GMP的分类 (1)从GMP适用范围来看，现行的GMP可分为三类：

具有国际性质的GMP。如WHO的GMP，北欧七国自由贸易联盟制定的PIC-GMP (PIC为Pharmaceutical Inspection Convention即药品生产检查互相承认公约),东南亚国家联盟的GMP等。 国家权力机构颁布的GMP。如中华人民共和国卫生部及后来的国家药品监督管理局、美国FDA、英国卫生和社会保险部、日本厚生省等政府机关制订的GMP。 工业组织制订的GMP。如美国制药工业联合会制订的，标准不低于美国政府制定的GMP，中国医药工业公司制订的GMP实施指南，甚至还包括药厂或公司自己制订的。(2)从GMP制度的性质来看，又可分为两类：

将GMP作为法典规定。如美国、日本、中国的GMP。

将GMP作为建议性的规定，有些GMP起到对药品生产和质量管理的指导作用,如联合国WHO的GMP。 GMP的中心指导思想：药品质量是在生产过程中形成的，而不是检验出来的。因此必须强调预防为主，在生产过程中建立质量保证体系，实行全面质量保证，确保药品质量。GMP是药品生产质量全面管理控制的准则，它的内容可以概括为硬件和软件。所谓GMP的硬件是指人员、厂房与设施、设备等方面的规定；软件是指组织、规程、操作、卫生、记录、标准等管理规定。GMP也是国际性药品生产质量控制和检查的依据，已成为国际公认和通行的从事药品生产所必须遵循的基本准则。