

Contents of General Chapters

総則、一般試験法の構成

<p>General Tests and Assays USP33-NF28 Contents of Chapters</p>	<p>一般試験法 U S P 3 3 - N F 2 8 掲載章の内訳</p>
<p>General Requirements for Tests and Assays <1> INJECTIONS <11> USP REFERENCE STANDARDS</p>	<p>試験法・定量法に関する一般的要件 <1> 注射剤 <11> U S P 標準品</p>
<p>Apparatus for Tests and Assays <16> AUTOMATED METHODS OF ANALYSIS <21> THERMOMETERS <31> VOLUMETRIC APPARATUS <41> WEIGHTS AND BALANCES</p>	<p>試験法・定量法に用いる装置 <16>自動分析法 <21>温度計 <31>容量測定装置、器具 <41>分銅、はかり</p>
<p>Microbiological Tests <51> ANTIMICROBIAL EFFECTIVENESS TESTING <55> BIOLOGICAL INDICATORS-RESISTANCE PERFORMANCE TESTS <61> MICROBIOLOGICAL EXAMINATION OF NONSTERILE PRODUCTS: MICROBIAL ENUMERATION TESTS <62> MICROBIOLOGICAL EXAMINATION OF NONSTERILE PRODUCTS: TESTS FOR SPECIFIED MICROORGANISMS</p>	<p>微生物学的試験法 <51>抗菌性試験法 <55>生物学的指標 - 耐性活性試験法 <61>非無菌製品の微生物学的試験：生菌数試験 <62>非無菌製品の微生物学的試験：特定微生物試験</p>

<p><63> Mycoplasma Tests</p> <p><71> STERILITY TESTS</p>	<p><63>マイコプラズマ否定試験</p> <p><71>無菌試験法</p>
<p>Biological Tests and Assays</p> <p><81> ANTIBIOTICS-MICROBIAL ASSAYS</p> <p><85> BACTERIAL ENDOTOXINS TEST</p> <p><87> BIOLOGICAL REACTIVITY TESTS, IN VITRO</p> <p><88> BIOLOGICAL REACTIVITY TESTS, IN VIVO</p> <p><91> CALCIUM PANTOTHENATE ASSAY</p> <p><92> GROWTH FACTORS AND CYTOKINES USED IN CELL THERAPY MANUFACTURING</p> <p><111> DESIGN AND ANALYSIS OF BIOLOGICAL ASSAYS</p> <p><115> DEXPANTHENOL ASSAY</p> <p><121> INSULIN ASSAYS</p> <p><130> PROTEIN A QUALITY ATTRIBUTES</p> <p><141> PROTEIN-BIOLOGICAL ADEQUACY TEST</p> <p><151> PYROGEN TEST</p> <p><161> TRANSFUSION AND INFUSION ASSEMBLIES AND SIMILAR MEDICAL DEVICES</p> <p><171> VITAMIN B12 ACTIVITY ASSAY</p>	<p>生物学的試験法・定量法</p> <p><81>抗生物質 - 微生物学的力価試験法</p> <p><85>エンドトキシン試験法</p> <p><87>生物活性試験法 インビトロ</p> <p><88>生物活性試験法 インビボ</p> <p><91>パントテン酸カルシウム定量法</p> <p><92>細胞治療での調製に用いる成長因子及びサイトカイン</p> <p><111>生物学的定量試験のデザインと分析</p> <p><115>デキspanテノール定量法</p> <p><121>インスリン定量法</p> <p><130>プロテイン A品質特性</p> <p><141>タンパク質 - 生物学的適合性試験法</p> <p><151>発熱性物質試験法</p> <p><161>輸液・点滴回路及び関連医療機器</p> <p><171>ビタミン B 12 活性検定法</p>
<p>Chemical Tests and Assays</p> <p>Identification Tests</p>	<p>化学的試験法・定量法</p> <p>確認試験法</p>

<p><181> IDENTIFICATION-ORGANIC NITROGENOUS BASES</p> <p><191> IDENTIFICATION TESTS-GENERAL</p> <p><193> IDENTIFICATION-TETRACYCLINES</p> <p><197> SPECTROPHOTOMETRIC IDENTIFICATION TESTS</p> <p><201> THIN-LAYER CHROMATOGRAPHIC IDENTIFICATION TEST</p>	<p><181>確認試験法 - 有機窒素塩基</p> <p><191>確認試験法 - 総則</p> <p><193>確認試験法 - テトラサイクリン</p> <p><197>分光光度法的確認試験法</p> <p><201>薄層クロマトグラフィー確認試験法</p>
<p>Chemical Tests and Assays</p> <p>Limit Tests</p> <p><206> ALUMINUM</p> <p><207> TEST FOR 1,6-ANHYDRO DERIVATIVE FOR ENOXAPARIN SODIUM</p> <p><211> ARSENIC</p> <p><221> CHLORIDE AND SULFATE</p> <p><223> DIMETHYL ANILINE</p> <p><226> 4-EPIANHYDRO-TETRACYCLINE</p> <p><228> Ethylene Oxide and Dioxane</p> <p><231> HEAVY METALS</p> <p><241> IRON</p> <p><251> LEAD</p> <p><261> MERCURY</p> <p><271> READILY CARBONIZABLE SUBSTANCES TEST</p> <p><281> RESIDUE ON IGNITION</p> <p><291> SELENIUM</p>	<p>化学的試験法・定量法</p> <p>限度試験法</p> <p><206>アルミニウム</p> <p><207>エノキサパリン塩ナトリウムの1,6-無水誘導体試験法</p> <p><211>ヒ素</p> <p><221>塩化物及び硫酸塩</p> <p><223>ジメチルアニリン</p> <p><226>無水4-エピテトラサイクリン</p> <p><228>エチレンオキサイド及びジオキサン</p> <p><231>重金属</p> <p><241>鉄</p> <p><251>鉛</p> <p><261>水銀</p> <p><271>硫酸呈色物試験法</p> <p><281>強熱残分試験法</p> <p><291>セレン</p>

Chemical Tests and Assays	化学的試験法・定量法
Other Tests and Assays	その他の試験法・定量法
<301> ACID-NEUTRALIZING CAPACITY	<301>制酸力試験法
<311> ALGINATES ASSAY	<311>アルギン酸定量法
<331> AMPHETAMINE ASSAY (deleted)	<331>アンフェタミン定量法（項目削除）
<341> ANTIMICROBIAL AGENTS-CONTENT	<341>抗菌物質（防腐剤） - 含量
<345> ASSAY FOR CITRIC ACID/CITRATE AND PHOSPHATE	<345>クエン酸、クエン酸塩、リン酸塩定量法
<351> ASSAY FOR STEROIDS	<351>ステロイド定量法
<361> BARBITURATE ASSAY	<361>バルビツール酸塩定量法
<371> COBALAMIN RADIOTRACER ASSAY	<371>放射線標識コバラミン定量法
<381> ELASTOMERIC CLOSURES FOR INJECTIONS	<381>注射剤用ゴム栓
<391> EPINEPHRINE ASSAY	<391>エピネフリン定量法
<401> FATS AND FIXED OILS	<401>油脂、不揮発性油
<411> FOLIC ACID ASSAY	<411>葉酸定量法
<425> IODOMETRIC ASSAY-ANTIBIOTICS	<425>ヨード滴定定量法 - 抗生物質
<429> LIGHT DIFFRACTION MEASUREMENT OF PARTICLE SIZE	<429>微粒子径の光回折測定法
<431> METHOXY DETERMINATION	<431>メトキシ定量法
<441> NIACIN OR NIACINAMIDE ASSAY	<441>ナイアシン、ナイアシンアミド定量法
<451> NITRITE TITRATION	<451>亜硝酸塩滴定
<461> NITROGEN DETERMINATION	<461>窒素定量法
<466> ORDINARY IMPURITIES	<466>一般不純物
<467> RESIDUAL SOLVENTS	<467>残留溶媒
<471> OXYGEN FLASK COMBUSTION	<471>酸素フラスコ燃焼法
<481> RIBOFLAVIN ASSAY	<481>リボフラビン定量法
<501> SALTS OF ORGANIC NITROGENOUS	

BASES	<501>有機窒素塩基塩
<503> ACETIC ACID IN PEPTIDES	<503>ペプチド中の酢酸
<511> SINGLE-STEROID ASSAY	<511>ステロイド単離定量法
<521> SULFONAMIDES	<521>スルホンアミド
<525> SULFUR DIOXIDE	<525>二酸化硫黄（亜硫酸ガス）
<531> THIAMINE ASSAY	<531>チアミン定量法
<541> TITRIMETRY	<541>滴定法
<551> ALPHA TOCOPHEROL ASSAY	<551>アルファトコフェロール定量法
<561> ARTICLES OF BOTANICAL ORIGIN	<561>植物由来製品
<563> IDENTIFICATION OF ARTICLES OF BOTANICAL ORIGIN	<563>植物由来製品の確認試験法
<565> BOTANICAL EXTRACTS	<565>植物抽出物質
<571> VITAMIN A ASSAY	<571>ビタミンA定量法
<581> VITAMIN D ASSAY	<581>ビタミンD定量法
<591> ZINC DETERMINATION	<591>亜鉛定量法

Physical Tests and Determinations	物理的試験法・測定法
<601> AEROSOLS, NASAL SPRAYS, METERED-DOSE INHALERS, AND DRY POWDER INHALERS	<601>エアゾール、鼻腔用スプレー、吸入エアゾール剤、吸入粉末剤
<611> ALCOHOL DETERMINATION	<611>アルコール数測定法
<616> BULK DENSITY AND TAPPED DENSITY OF POWDERS	<616>粉体のかさ密度及びタップ密度測定法
<621> CHROMATOGRAPHY	<621>クロマトグラフィー
<631> COLOR AND ACHROMICITY	<631>色調又は無色
<641> COMPLETENESS OF SOLUTION	<641>溶液の溶解性
<643> TOTAL ORGANIC CARBON	<643>有機体炭素
<645> WATER CONDUCTIVITY	<645>製薬用水の導電率
<651> CONGEALING TEMPERATURE	<651>凝固点
<660> CONTAINERS-GLASS	<660>容器 - ガラス
<661> CONTAINERS-PLASTICS	<661>容器 - プラスチック
<670> AUXILIARY PACKAGING COMPONENTS	<670>包装補助材
<671> CONTAINERS-PERFORMANCE TESTING	<671>容器 - 性能試験法
<681> REPACKAGING INTO SINGLE-UNIT CONTAINERS AND UNIT-DOSE CONTAINERS FOR NONSTERILE SOLID AND LIQUID DOSAGE FORMS	<681>非無菌の固形又は液体製剤の単回使用容器又は単回投与量充填容器への小分け
<691> COTTON	<691>脱脂綿
<695> CRYSTALLINITY	<695>結晶度
<696> CRYSTALLINITY DETERMINATION BY SOLUTION CALORIMETRY	<696>カロリーメトリー法による結晶度測定法

<698> DELIVERABLE VOLUME	<698>液剤投与量
<699> DENSITY OF SOLIDS	<699>固体密度
<701> DISINTEGRATION	<701>崩壊試験法
<711> DISSOLUTION	<711>溶出試験法
<721> DISTILLING RANGE	<721>蒸留範囲
<724> DRUG RELEASE	<724>医薬品放出性
<726> ELECTROPHORESIS	<726>電気泳動法
<727> CAPILLARY ELECTROPHORESIS	<727>キャピラリー電気泳動法
<729> GLOBULE SIZE DISTRIBUTION IN LIPID INJECTABLE EMULSIONS	<729>注射用脂質乳化剤中の小滴径分布
<730> PLASMA SPECTROCHEMISTRY	<730>プラズマ分光化学
<731> LOSS ON DRYING	<731>乾燥減量試験法
<733> LOSS ON IGNITION	<733>強熱減量試験法
<736> MASS SPECTROMETRY	<736>質量分析法
<741> MELTING RANGE OR TEMPERATURE	<741>融点範囲、融点
<751> METAL PARTICLES IN OPHTHALMIC OINTMENTS	<751>眼軟膏剤の金属性異物試験法
<755> MINIMUM FILL	<755>最小充填量
<761> NUCLEAR MAGNETIC RESONANCE	<761>核磁気共鳴スペクトル測定法
<771> OPHTHALMIC OINTMENTS	<771>眼軟膏
<776> OPTICAL MICROSCOPY	<776>光学顕微鏡測定法
<781> OPTICAL ROTATION	<781>旋光度測定法
<785> OSMOLALITY AND OSMOLARITY	<785>浸透圧測定法（重量オスモル濃度・容量オスモル濃度）
<786> PARTICLE SIZE DISTRIBUTION ESTIMATION BY ANALYTICAL SIEVING	<786>試験用ふるいを用いた粒度径分布測定法
<788> PARTICULATE MATTER IN INJECTIONS	<788>注射剤の不溶性微粒子試験法

<789> PARTICULATE MATTER IN OPTHALMIC SOLUTIONS	<789>点眼剤の不溶性微粒子試験法
<791> pH	<791> p H
<795> PHARMACEUTICAL COMPOUNDING-NONSTERILE PREPARATIONS	<795>調剤（薬局製剤） - 非無菌製剤
<797> PHARMACEUTICAL COMPOUNDING-STERILE PREPARATIONS	<797>調剤（薬局製剤） - 無菌製剤
<801> POLAROGRAPHY	<801>ポーラログラフィ
<811> POWDER FINENESS	<811>粉末の細かさ
<821> RADIOACTIVITY	<821>放射能
<823> RADIOPHARMACEUTICALS FOR POSITRON EMISSION TOMOGRAPHY-COMPOUNDING	<823> P E T用放射性医薬品 - 院内製剤
<831> REFRACTIVE INDEX	<831>屈折率測定法
<841> SPECIFIC GRAVITY	<841>比重測定法
<846> SPECIFIC SURFACE AREA	<846>比表面積測定法
<851> SPECTROPHOTOMETRY AND LIGHT-SCATTERING	<851>分光光度法と光散乱
<861> SUTURES-DIAMETER	<861>外科手術用縫合糸 - 径
<871> SUTURES-NEEDLE ATTACHMENT	<871>外科手術用縫合糸 - 手術用針ガイド、穿刺用アタッチメント
<881> TENSILE STRENGTH	<881>引張強度
<891> THERMAL ANALYSIS	<891>熱分析法
<905> UNIFORMITY OF DOSAGE UNITS	<905>製剤均一性試験法
<911> VISCOSITY	<911>粘度測定法
<921> WATER DETERMINATION	<921>水分測定法
<941> CHARACTERIZATION OF CRYSTALLINE AND PARTIALLY CRYSTALLINE SOLIDS BY X-RAY POWDER DIFFRACTION (XRPD)	<941>粉体 X線回折法による結晶性医薬品の特性評価

<p>General Information</p> <p>USP33-NF28 Contents of Chapters</p>	<p>総則（参考情報項目）</p> <p>U S P 3 3 - N F 2 8 掲載章の内訳</p>
<p><1005> ACOUSTIC EMISSION</p> <p><1010> ANALYTICAL DATA-INTERPRETATION AND TREATMENT</p> <p><1015> AUTOMATED RADIOCHEMICAL SYNTHESIS APPARATUS</p> <p><1024> Bovine Serum</p> <p><1031> THE BIOCOMPATIBILITY OF MATERIALS USED IN DRUG CONTAINERS, MEDICAL DEVICES, AND IMPLANTS</p> <p><1035> BIOLOGICAL INDICATORS FOR STERILIZATION</p> <p><1041> BIOLOGICS</p> <p><1043> ANCILLARY MATERIALS FOR CELL, GENE, AND TISSUE-ENGINEERED PRODUCTS</p> <p><1045> BIOTECHNOLOGY-DERIVED ARTICLES</p> <p><1046> CELL AND GENE THERAPY PRODUCTS</p> <p><1048> QUALITY OF BIOTECHNOLOGICAL PRODUCTS: ANALYSIS OF THE EXPRESSION CONSTRUCT IN CELLS USED FOR PRODUCTION OF r-DNA DERIVED PROTEIN PRODUCTS</p> <p><1049> QUALITY OF BIOTECHNOLOGICAL</p>	<p><1005>打診音</p> <p><1010>分析データ - 解釈と取り扱い</p> <p><1015>放射性化学物質自動合成装置</p> <p><1024>牛血清</p> <p><1031>医薬品容器、医療機器、埋入材料の生体適合性</p> <p><1035>滅菌法の生物学的指標</p> <p><1041>生物製品</p> <p><1043>細胞、遺伝子、組織工学製品の補助材料</p> <p><1045>バイオテクノロジー応用製品</p> <p><1046>細胞、遺伝子治療用製品</p> <p><1048>バイオテクノロジー製品の品質：組換えDNA由来タンパク製品の発現構築体（発現遺伝子）の分析</p>

<p>PRODUCTS: STABILITY TESTING OF BIOTECHNOLOGICAL/ BIOLOGICAL PRODUCTS</p>	<p><1049>バイオテクノロジー製品の品質：バイオテクノロジー製品/生物学的製剤の安定性試験</p>
<p><1050> VIRAL SAFETY EVALUATION OF BIOTECHNOLOGY PRODUCTS DERIVED FROM CELL LINES OF HUMAN OR ANIMAL ORIGIN</p>	<p><1050>人又は動物由来の細胞系から生産されるバイオテクノロジー製品のウイルス安全性評価試験</p>
<p><1051> CLEANING GLASS APPARATUS</p>	<p><1051>ガラス器具の洗浄</p>
<p><1052> BIOTECHNOLOGY-DERIVED ARTICLES-AMINO ACID ANALYSIS</p>	<p><1052>バイオテクノロジー応用製品 - アミノ酸分析法</p>
<p><1053> BIOTECHNOLOGY-DERIVED ARTICLES-CAPILLARY ELECTROPHORESIS</p>	<p><1053>バイオテクノロジー応用製品 - キャピラリー電気泳動法</p>
<p><1054> BIOTECHNOLOGY-DERIVED ARTICLES-ISOELECTRIC FOCUSING</p>	<p><1054>バイオテクノロジー応用製品 - 等電点電気泳動法</p>
<p><1055> BIOTECHNOLOGY-DERIVED ARTICLES-PEPTIDE MAPPING</p>	<p><1055>バイオテクノロジー応用製品 - ペプチドマップ法</p>
<p><1056> BIOTECHNOLOGY-DERIVED ARTICLES-POLYACRYLAMIDE GEL ELECTROPHORESIS</p>	<p><1056>バイオテクノロジー応用製品 - ポリアクリルアミドゲル電気泳動法</p>
<p><1057> BIOTECHNOLOGY-DERIVED ARTICLES-TOTAL PROTEIN ASSAY</p>	<p><1057>バイオテクノロジー応用製品 - たん白質定量法</p>
<p><1058> ANALYTICAL INSTRUMENT QUALIFICATION</p>	<p><1058>分析機器適格性確認</p>
<p><1059> EXCIPIENT PERFORMANCE</p>	<p><1059>添加物の性能</p>
<p><1061> COLOR-INSTRUMENTAL MEASUREMENT</p>	<p><1061>色調 - 機器測定法</p>
<p><1065> ION CHROMATOGRAPHY</p>	<p><1065>イオンクロマトグラフィー</p>
<p><1066> Physical Environments That Promote Safe Medication Use</p>	<p><1066>医薬品の安全使用を促進する物理的環境</p>
<p><1070> EMERGENCY MEDICAL SERVICES VEHICLES AND AMBULANCES-STORAGE OF PREPARATIONS</p>	<p><1070>救急車、救護車 - 製剤の保管</p>
<p><1072> DISINFECTANTS AND ANTISEPTICS</p>	

<p><1074> EXCIPIENT BIOLOGICAL SAFETY EVALUATION GUIDELINES</p> <p><1075> GOOD COMPOUNDING PRACTICES (deleted)</p> <p><1078> GOOD MANUFACTURING PRACTICES FOR BULK PHARMACEUTICAL EXCIPIENTS</p> <p><1079> GOOD STORAGE AND SHIPPING PRACTICES</p> <p><1080> BULK PHARMACEUTICAL EXCIPIENTS-CERTIFICATE OF ANALYSIS</p> <p><1081> GEL STRENGTH OF GELATIN</p> <p><1086> IMPURITIES IN DRUG SUBSTANCES AND DRUG PRODUCTS</p> <p><1087> APPARENT INTRINSIC DISSOLUTION-DISSOLUTION TESTING PROCEDURES FOR ROTATING DISK AND STATIONARY DISK</p> <p><1088> IN VITRO AND IN VIVO EVALUATION OF DOSAGE FORMS</p> <p><1090>ASSESSMENT OF DRUG PRODUCT PERFORMANCE-BIOAVAILABILITY, BIOEQUIVALENCE, AND DISSOLUTION</p> <p><1091> LABELING OF INACTIVE INGREDIENTS</p> <p><1092> THE DISSOLUTION PROCEDURE: DEVELOPMENT AND VALIDATION</p> <p><1101> MEDICINE DROPPER</p> <p><1111> MICROBIOLOGICAL EXAMINATION OF NONSTERILE PRODUCTS: ACCEPTANCE CRITERIA FOR PHARMACEUTICAL PREPARATIONS AND SUBSTANCES FOR</p>	<p><1072>消毒剤、防腐剤</p> <p><1074>添加物の生物学的安全性評価ガイドライン</p> <p><1075>優良調剤規範（削除）</p> <p><1078>医薬品添加物のバルクの優良製造規範（GMP）</p> <p><1079>優良保管・出荷規範</p> <p><1080>医薬品添加物のバルク - 分析証明書</p> <p><1081>ゼラチンのゲル強度</p> <p><1086>医薬品原薬及び製品中の不純物</p> <p><1087>みかけの特性溶出 - 回転盤又は固定盤を用いた溶出試験法の操作</p> <p><1088>剤形のインビトロ又はインビボでの評価試験</p> <p><1090>医薬品最終製品の性能評価 - 生物学的利用率、生物学的同等性、溶出性</p> <p><1091>非有効成分の表示</p> <p><1092>溶出試験法の操作：開発とバリデーション</p> <p><1101>医薬品の滴瓶</p> <p><1111>非無菌製剤の微生物学的試験：医薬品製剤及び医薬品原薬の受け入れ判定基準</p>
---	--

<p>PHARMACEUTICAL USE</p> <p><1112> APPLICATION OF WATER ACTIVITY DETERMINATION TO NONSTERILE PHARMACEUTICAL PRODUCTS</p> <p><1116> MICROBIOLOGICAL EVALUATION OF CLEAN ROOMS AND OTHER CONTROLLED ENVIRONMENTS</p> <p><1117> MICROBIOLOGICAL BEST LABORATORY PRACTICES</p> <p><1118> MONITORING DEVICES-TIME, TEMPERATURE, AND HUMIDITY</p> <p><1119> NEAR-INFRARED SPECTROSCOPY</p> <p><1120> RAMAN SPECTROSCOPY</p> <p><1121> NOMENCLATURE</p> <p><1125> NUCLEIC ACID-BASED TECHNIQUES-GENERAL</p> <p><1126> NUCLEIC ACID-BASED TECHNIQUES-EXTRACTION, DETECTION, AND SEQUENCING</p> <p><1127> NUCLEIC ACID-BASED TECHNIQUES-AMPLIFICATION</p> <p><1129> NUCLEIC ACID-BASED TECHNIQUES-GENOTYPING</p> <p><1130> NUCLEIC ACID-BASED TECHNIQUES-APPROACHES FOR DETECTING TRACE NUCLEIC ACIDS (RESIDUAL DNA TESTING)</p> <p><1136> PACKAGING-UNIT-OF-USE</p> <p><1146> PACKAGING PRACTICE-REPACKAGING A SINGLE SOLID ORAL DRUG PRODUCT INTO A UNIT-DOSE CONTAINER</p> <p><1150> PHARMACEUTICAL STABILITY</p> <p><1151> PHARMACEUTICAL DOSAGE FORMS</p>	<p><1112>非無菌製剤への水分活性定量法の適用</p> <p><1116>クリーンルームその他管理環境での微生物学的評価試験</p> <p><1117>微生物学的優良試験施設規範</p> <p><1118>監視装置 - 時間、温度、湿度</p> <p><1119>近赤外吸収スペクトル測定法</p> <p><1120>ラマン分光光度法</p> <p><1121>命名法、名称</p> <p><1125>核酸に基づく分析法 - 総論</p> <p><1126>核酸に基づく分析法 - 抽出、検出、塩基配列決定</p> <p><1127>核酸に基づく分析法 - 増幅</p> <p><1129>核酸に基づく分析法 - ジェノタイピング</p> <p><1130>核酸に基づく分析法 - 微量核酸の検出手法（残存DNA試験）</p> <p><1136>単回投与量充填製剤</p> <p><1146>包装基準 - 経口固形製剤の単回投与量充填容器への小分け</p>
--	---

<p><1160> PHARMACEUTICAL CALCULATIONS IN PRESCRIPTION COMPOUNDING</p> <p><1163> QUALITY ASSURANCE IN PHARMACEUTICAL COMPOUNDING</p> <p><1171> PHASE-SOLUBILITY ANALYSIS</p> <p><1174> POWDER FLOW</p> <p><1176> PRESCRIPTION BALANCES AND VOLUMETRIC APPARATUS</p> <p><1177> GOOD PACKAGING PRACTICES</p> <p><1178> GOOD REPACKAGING PRACTICES</p> <p><1181> SCANNING ELECTRON MICROSCOPY</p> <p><1184> SENSITIZATION TESTING</p> <p><1191> STABILITY CONSIDERATIONS IN DISPENSING PRACTICE</p> <p><1195> SIGNIFICANT CHANGE GUIDE FOR BULK PHARMACEUTICAL EXCIPIENTS</p> <p><1196> PHARMACOPEIAL HARMONIZATION</p> <p><1207> STERILE PRODUCT PACKAGING- INTEGRITY EVALUATION</p> <p><1208> STERILITY TESTING-VALIDATION OF ISOLATOR SYSTEMS</p> <p><1209> STERILIZATION-CHEMICAL AND PHYSICO-CHEMICAL INDICATORS AND INTEGRATORS</p> <p><1211> STERILIZATION AND STERILITY ASSURANCE OF COMPENDIAL ARTICLES</p> <p><1216> TABLET FRIABILITY</p> <p><1217> TABLET BREAKING FORCE</p> <p><1221> TEASPOON</p> <p><1222> TERMINALLY STERILIZED</p>	<p><1150>医薬品安定性試験</p> <p><1151>医薬品剤形</p> <p><1160>処方せん調剤における薬の計算</p> <p><1163>医薬品調剤における品質保証</p> <p><1171>相溶解分析</p> <p><1174>粉体の流動性</p> <p><1176>調剤用はかり、調剤用計量器</p> <p><1177>優良包装規範</p> <p><1178>優良小分け（再包装）規範</p> <p><1181>走査型電子顕微鏡</p> <p><1184>感作性試験</p> <p><1191>調剤業務における安定性の考慮</p> <p><1195>医薬品添加物のバルクにおける大幅な変更のガイド</p> <p><1196>薬局方調和活動</p> <p><1207>無菌製剤の包装 - 完全性評価</p> <p><1208>無菌試験法 - アイソレータシステムのバリデーション</p> <p><1209>滅菌法 - 化学的、物理化学的指標と積算機</p> <p><1211>公定書掲載医薬品の滅菌法と無菌性保証</p> <p><1216>錠剤の摩損度試験法</p>
---	---

<p>PHARMACEUTICAL PRODUCTS-PARAMETRIC RELEASE</p> <p><1223> VALIDATION OF ALTERNATIVE MICROBIOLOGICAL METHODS</p> <p><1225> VALIDATION OF COMPENDIAL PROCEDURES</p> <p><1226> VERIFICATION OF COMPENDIAL PROCEDURES</p> <p><1227> VALIDATION OF MICROBIAL RECOVERY FROM PHARMACOPEIAL ARTICLES</p> <p><1230> WATER FOR HEALTH APPLICATIONS</p> <p><1231> WATER FOR PHARMACEUTICAL PURPOSES</p> <p><1235> Vaccines for Human Use-General Considerations</p> <p><1237> MICROBIOLOGY TEST METHODS</p> <p><1241> WATER-SOLID INTERACTIONS IN PHARMACEUTICAL SYSTEMS</p> <p><1251> WEIGHING ON AN ANALYTICAL BALANCE</p> <p><1265> WRITTEN PRESCRIPTION DRUG INFORMATION-GUIDELINES</p>	<p><1217>錠剤の破断力</p> <p><1221>茶さじ</p> <p><1222>最終滅菌医薬品 - パラメトリックリリース (工程管理出荷判定)</p> <p><1223>微生物学的試験代替法のバリデーション</p> <p><1225>公定書操作のバリデーション</p> <p><1226>公定書操作の検証 (ベリフィケーション)</p> <p><1227>公定書掲載医薬品からの微生物回収のバリデーション</p> <p><1230>医療用水</p> <p><1231>製薬用水</p> <p><1235>人用ワクチン - 一般的考察</p> <p><1237>ウイルス学的試験法</p> <p><1241>医薬品製造管理システムにおける固液界面</p> <p><1251>化学はかりを用いた秤量</p> <p><1265>処方せん薬文書情報 - ガイドライン</p>
--	--