



SUMARIOS  
AÑO 2013

Pharmaceutical  
**Technology**<sup>®</sup>  
Andina

AÑO 2013 - Nº 1

**FDA sobre QbD. Comprendiendo los desafíos de la Calidad por Diseño**

*FDA on QbD. Understanding Challenges to Quality by Design*

Pharmaceutical Technology USA, Vol. 35, Nº9 Septiembre de 2011

---

**Preparación de la muestra para el análisis cuantitativo de impurezas de metales**

*Sample Preparation for Quantitative Metal Impurity Testing.*

Pharmaceutical Technology USA, Supplement: Apis Excipients and Manufacturing (2011)

---

**Tendencia a la adherencia en la evaluación de comprimidos por pesaje del polvo adherido a una punta de punzón desmontable**

*Assessing Tablet-Sticking Propensity by Weighing Accumulated Powder on a Removable Punch Tip*

Pharmaceutical Technology USA, Vol. 36, Nº1 Enero de 2012

---

**Evaluación de la bioequivalencia de conjugados anticuerpo-fármaco**

*Evaluating the Bioequivalence of Antibody-Drug Conjugates.*

Pharmaceutical Technology USA, Supplement: Analytical Technology & Laboratory Testing (2011)

---

**Tratando problemas comunes en el proceso de compresión y herramental**

*Tackling Common Problems in Tableting and Tooling*

Pharmaceutical Technology USA, Supplement: Solid Dosage and Excipients (2013)

---

**Liofilización: Cómo satisfacer las exigencias de la ampliación de escala utilizando un enfoque de Calidad por Diseño**

*Lyophilisation: How to Meet Scale-Up Challenges Using a QbD Approach*

Pharmaceutical Technology EUROPE, Vol. 24, Nº7 Julio de 2012

---