



SUMARIOS
AÑO 2013

Pharmaceutical
Technology®
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 herramiental

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