

3474-3964

Kommission der Europäischen Gemeinschaften

**Die Regelung der Arzneimittel
in der Europäischen Gemeinschaft**

Band IV

Leitfaden einer Guten Herstellungspraxis für Arzneimittel

Dokument

INHALT

SEITE

- EINLEITUNG	1
- RICHTLINIE DER KOMMISSION 91/356/EWG vom 13. Juni 1991 zur Festlegung der Grundsätze und Leitlinien der Guten Herstellungspraxis für zur Anwendung beim Menschen bestimmte Arzneimittel (ABl. Nr. L 193 vom 17.7.91)	5
- RICHTLINIE DER KOMMISSION 91/412/EWG vom 23. Juli 1991 zur Festlegung der Grundsätze und Leitlinien der Guten Herstellungspraxis für Tierarzneimittel (ABl. Nr. L 228 vom 17.8.91)	9
- LEITFADEN EINER GUTEN HERSTELLUNGSPRAXIS FÜR ARZNEIMITTEL (GMP)	13
• Grundlagen	15
• Ergänzende Leitlinien	69
- BEGRIFFSBESTIMMUNGEN	153
- INHALTSVERZEICHNIS	163