Prefazione		VII
Commissioni e Gruppi di Studio		IX
Capitolo 1:	Suggerimenti e approccio per lo sviluppo di un ciclo di liofilizzazione	1
Capitolo 2:	La convalida delle operazioni di pulizia degli impianti Sezione 1: Introduzione Sezione 2: Applicazione del processo di Cleaning validation a un impianto farmaceutico per la manifattura di prodotti liquidi iniettabili Sezione 3: Detergenti per impianti e macchine di produzione farmaceutica – Criteri di scelta	19 21 23
Capitolo 3:	Gli allergeni: caratteristiche, preparazione, standardizzazione e aspetti regolatori per la diagnosi e il trattamento (immunoterapia) delle allergie	49
Capitolo 4:	La statistica nelle sperimentazioni cliniche – Parte prima: aspetti introduttivi e dimensione del campione	61

La PDE e le relative interazioni tra HSE e QA nel settore chimico-farmaceutico 91 Sezione 1: Introduzione 97 Sezione 2. Acronimi e definizioni 99 Sezione 3: Riferimenti normativi 107 Sezione 4: Metodologia per la determinazione della PDE 109 Sezione 5: Stima della PDE in mancanza del valore di NOEL 131 Sezione 6: Esempi di calcolo della PDE 159 Sezione 7: Utilizzo della PDE in ambito QA 183 Sezione 8: Utilizzo della PDE in ambito HSE 193 Sezione 9: Sinergia tra HSE e QA: analisi di riduzione degli sprechi 203 Sezione 10: PDE e metodi analitici di controllo qualità/ambiente 219 Sezione 11: Conclusioni 229 233 Sezione 12: Bibliografia Sezione 13: Allegati 237

Capitolo 5: