Publicações disponíveis para consulta dos membros da Comissão de Indústria:

- 1. Aspectos Críticos das cGMPs para Laboratórios Analíticos (U. S. Pharmacopeia)
- 2. Bioensaios: Desenvolvimento, Validação e Análise <1032>, <1033> e <1034> (U. S. Pharmacopeia)
- 3. Boas Práticas de Fabricação 1ª parte (Sindusfarma)
- 4. Conhecendo a USP-NF e o Uso Adequado dos Padrões de Referência (U. S. Pharmacopeia)
- 5. Considerações sobre materiais usados na embalagem de produtos farmacêuticos e em dispositivos médicos (U. S. Pharmacopeia)
- Controle Microbiológico na Indústria Farmacêutica e na Fabricação de Produtos Biológicos (U. S. Pharmacopeia)
- 7. Correlação in vivo, in vitro (U. S. Pharmacopeia)
- 8. Excipientes (Sindusfarma)
- 9. Espectroscopia e Requerimentos USP para pesagem em laboratórios (U. S. Pharmacopeia)
- 10. Estabilidade Farmacêutica (U. S. Pharmacopeia)
- 11. Livro: Estrutura do Novo Sistema da Qualidade para a Indústria Farmacêutica (Sindusfarma)
- 12. Impurezas e Estudos de Degradação Forçada para Fármacos e Medicamentos (U. S. Pharmacopeia)
- 13. Reunião Plenária: Legislação Industrial Farmacêutica 01/02/13 8h30-12h00 (Sindusfarma)
- 14. Tecnologia Analítica de Processo (PAT) & Espaço de Concepção (Quality by Design QBD): Ferramentas & Plataforma Regulatória (Sindusfarma)
- 15. Validação Verificação e Transferência de Métodos Analíticos (U. S. Pharmacopeia)
- 16. Validação de Limpeza (Unifar)
- 17. Validação de Limpeza (Sindusfarma)
- 18. Validação de Metodologia Analítica: Aspectos Avançados

- 19. Impurezas metálicas Novos Capítulos <232> & <233>, e Solventes Residuais <467> (U. S. Pharmacopeia)
- 20. Cromatografia Líquida da Alta Eficiência (HPLC) (U. S. Pharmacopeia)
- 21. Workshop: Qualificação de Fornecedores
- 22. Workshop U.S. Pharmacopeia Brasil Embalagens e Distribuição de Produtos Farmacêuticos
- 23. Workshop: Qualificação de Instalações Indústriais
- 24. Workshop: Excipientes
- 25. Workshop U. S. Pharmacopeia Brasil Dissolução: Aspectos Avançados
- 26. Workshop U. S. Pharmacopeia Brasil Validação <1225>, Verificação <1226> e Transferência <1224> de Métodos Analíticos
- 27. Manipulação de Medicamentos
- 28. Polimorfos em Medicamentos
- 29. Impurezas e Estudos de Degradação Forçada
- 30. Água em Aplicações Farmacêuticas
- 31. Workshop Drug Master Files Conteúdo e importância dos DMFs no Brasil e no mundo
- 32. Aspectos Críticos das cGMPs para Laboratórios Analíticos
- 33. Estabilidade Farmacêutica
- 34. Guia Técnico Comissão Assessora Regional de Industria de Osasco
- 35. Workshop: Auditoria de Fornecedores
- 36. Espectrometria de Massas aplicações na Indústria Farmacêutica
- 37. Workshop: Controle de Contaminação, Biofilme, Desinfetantes e Saneante
- 38. Workshop: Produtos Tópicos e Transdérmicos: Desenvolvimento e Qualidade
- 39. Workshop: Quality By Design
- 40. Workshop: Estatística para o Setor farmacêutico: Aplicações do Capítulo Geral USP-NF <1010> e Testes Relacionados
- 41. Workshop: Estabilidade Farmacêutica
- 42. Workshop: Investigação de Resultados Laboratoriais Atípicos ou Fora de Especificação
- 43. Workshop: Produtos de Degradação Waters

- 44. Workshop: de Impurezas e Estudos de Degradação Forçada
- 45. Workshop: de Estabilidade Farmacêutica
- 46. Workshop: Excipientes
- 47. Workshop: Produtos de Degradação
- 48. Workshop: Contaminação Cruzada