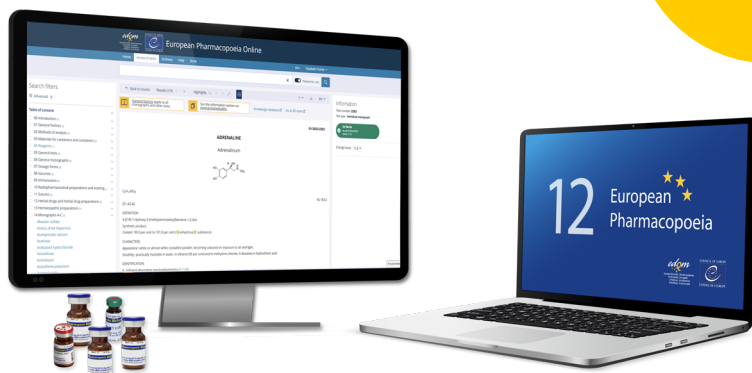


欧洲药典12版

European Pharmacopoeia

基于科学的优质药品标准品



访问欧洲药典质量标准

39个欧洲国家的法定标准品

从第12版开始,《欧洲药典》的内容将仅通过全新的、以用户为中心的平台发布。该平台提供先进的导航功能,采用简单明了的365天许可模式,并简化了出版周期。

全新的365天-许可制

EP12包括12.1、12.2与12.3,在12个月内出版,可访问
<https://go.edqm.eu/PhEurOnline>.

现在更新许可授权,有以下额外益处:

- ▶ 内容完全双语(英语和法语);
- ▶ 新增文本状态信号灯系统(有效、尚未生效、失效);
- ▶ 可在一个位置方便地访问自EP11以来所有现行或已发布的文本;
- ▶ 改进的搜索和筛选功能;
- ▶ 文本内菜单可查看个论的不同版本;
- ▶ 直接链接至正在征求公众意见的*Pharmeuropa*药典论坛;
- ▶ 访问欧洲药典档案及知识数据库 [Knowledge database](#) 的补充信息。

加入欧洲药典社区

加入EP大家庭 加入《欧洲药典》大家庭,分享您的专业知识,助力制定药品质量标准:携手共进,我们便能实现“让所有人拥有更健康生活”的愿景: <https://go.edqm.eu/JoinTheNetwork>.

产品信息
与价格



订购

www.edqm.eu/store

在线帮助台与常见问题

<https://go.edqm.eu/HDpubs>

edqm
European Directorate
for the Quality
of Medicines
& HealthCare

COUNCIL OF EUROPE

CONSEIL DE L'EUROPE