化学原料药生产质量管理和原料药检验管理分析

史瑞瑞 安家锋 天方药业有限公司 河南 驻马店 463000

摘 要:随着医药行业的快速发展,化学原料药作为药品生产的基础原料,其质量直接关系到药品的安全性和有效性。因此,加强化学原料药生产质量管理和检验管理显得尤为重要。本文将从化学原料药生产质量管理和检验管理的角度出发,分析当前存在的问题,探讨解决方案,并提出相应的建议。

关键词: 化学原料药; 生产质量管理; 检验管理

引言

化学原料药作为药物制剂的原料,其质量直接关系 到药品的安全性和有效性。随着全球医药市场的不断扩 大和竞争的加剧,对化学原料药的生产质量管理和检验 管理提出了更高的要求。因此,加强化学原料药生产质 量管理和检验管理的研究,对于保障药品质量、提高药 品市场竞争力具有重要意义。

1 原料药的定义

原料药是指那些用于药品制剂生产的起始物质,它 们是构成药品的基本成分,决定了药品的主要疗效和性 质[1]。这些物质通常具备特定的生物活性或化学作用, 能够在人体内发挥治疗、预防或诊断疾病的功能。从广 义上讲,原料药可以涵盖多种来源和类型的化学物质, 包括但不限于化学合成物、天然提取物、生物发酵产物 等。在原料药的生产过程中,多种工艺和技术被广泛应 用。首先, 化学合成是原料药生产的重要手段, 通过精 确控制化学反应条件和步骤, 可以合成出具有特定结构 和功能的化合物,这些化合物往往是新药研发过程中的 关键物质。例如,磺胺嘧啶就是一种通过化学合成得到 的原料药,它被广泛用于治疗多种感染性疾病。而除了 化学合成外,从天然物质中提取原料药也是一种常见的 方法。这种方法利用天然物质中丰富的生物活性成分, 通过物理或化学手段将其提取出来,进一步加工成可用 于药品生产的原料药。例如,软骨素就是从动物软骨中 提取出来的一种原料药,它具有促进软骨修复和再生的 作用,被广泛应用于治疗骨关节炎等疾病。此外,通过 利用微生物的代谢功能, 也可以合成出具有特定结构和 功能的化合物。这种方法的优点是生产过程相对简单、 成本较低,并且可以通过基因工程技术对微生物进行改 造和优化,以获得更高的产量和纯度。青霉素、链霉素 等抗生素类原料药就是通过生物发酵技术生产得到的。 在原料药的生产过程中,上述工艺和技术往往不是孤立 存在的,而是相互结合、相互补充的。通过综合应用多种工艺和技术,可以获得具有更高纯度、更好稳定性和 更优疗效的原料药。

2 原料药生产质量管理

2.1 控制人为因素

目前,很多药品生产中都采取了自动化技术。但自 动化技术应用中,并不意味着全部交给机械设备进行操 作, 部分药品生产仍然需要安排专业人员进行把关。因 此,为保证原料药生产质量,需认识到人为因素带来的 影响,并重点针对人为因素进行控制。第一,为了确保 原料药的生产质量,需要制定一套完善的管理对策,这 套对策应该包括生产流程的控制、设备的维护、原料的 检验、产品的检测等方面。只有这样,我们才能确保生 产过程中的每一个环节都符合质量标准。第二,需要建 立一套科学的质量检验体系,对生产的原料药进行全面 的检测和评估,这包括对原料的检验、生产过程中的抽 检以及成品的检验等。通过这些检验,我们可以及时发 现并解决生产中的问题,确保产品的合格性。第三,需 要针对企业领导人员、原料药生产管理人员和生产技术 人员等不同层次的人员,进行有针对性的培训。这些培 训可以包括专业知识的学习、操作技能的提升、质量意 识的培养等方面。通过培训, 我们可以提高人员的专业 素质和质量意识, 使他们能够更好地履行自己的职责。 第四,信息技术手段可以帮助我们更好地控制原料药生 产质量,我们可以利用数据分析技术,对生产过程中的 关键数据进行分析和整理,找出生产中的问题和改进 点。同时,我们还可以利用信息化管理系统,对生产过 程中的各个环节进行实时监控和管理,确保生产的稳定 性和质量的一致性。

2.2 强化生产厂房、设备及检验仪器管理

(1)生产厂房作为原料药生产的基础环境,其管理水平直接影响到产品质量,一个符合规范的厂房应具备

良好的通风、照明、温度控制和湿度调节等设施,以确 保原料药在稳定、适宜的环境中进行生产。此外,厂房 的布局和规划也应符合生产流程的要求,避免交叉污染 和混淆。因此,强化生产厂房的管理,确保其符合相关 标准和要求,是确保原料药生产质量的第一步。(2)设 备作为原料药生产过程中的重要工具,其性能和状态直 接影响到产品的质量和产量。在原料药的生产中,由于 涉及的化学反应和生物反应复杂多变,对设备的要求也 更高。所以,设备的选型、安装、调试和维护都应严格 按照相关规定进行。(3)检验仪器在原料药生产中也发 挥着至关重要的作用,它们用于对原料、中间体和成品 进行质量检验和评估,是确保产品质量的重要手段[2]。在 选择检验仪器时,应优先考虑其性能稳定、操作简便、 精度高等特点。并且,还应定期对检验仪器进行校准和 维护,确保其处于良好的工作状态。(4)在强化生产 厂房、设备及检验仪器管理的过程中, 我们还应注意以 下几点:一是加强人员的培训和教育,提高他们对生产 管理和质量控制的重视程度和认识水平; 二是建立健全 的质量管理体系和规章制度,明确各项工作的职责和要 求; 三是加强与其他部门的沟通和协作, 共同推动生产 管理和质量控制的不断提升; 四是积极引进和应用新技 术、新工艺和新设备,提高生产效率和产品质量。

2.3 提升药品本身的性质

目前,随着医学领域和制药产业的不断发展,流通 在市场中的药品数量、种类不断增加, 并出现了更多影 响药品质量的因素。具体来看,药品质量影响因素包括 但不限于药品运输、药品存储、环境湿度、温度、光照 等多个方面。此外, 在对部分药品进行分析时, 可发现 一些药品常伴随特殊化学结构, 因药品所处环境不同, 对会出现差异化化学反应,从而破坏了药品原本稳定的 分子结构, 使得药品原本使用价值无法被发挥。从以上 问题来看,需能够在药品生产、运输、存储等多个管理 环节,重点做好环境因素控制。首先,在生产过程中, 原料的选取、工艺的控制、设备的运行等都会直接影响 药品的质量和性能。因此,制药企业应当严格按照药品 生产质量管理规范(GMP)进行生产,确保每个环节都 符合标准。同时,对于特殊化学结构的药品,如抗生素 和维生素类药物, 更应当注意生产过程中的环境控制, 避免不良因素对药品质量的影响。其次,药品的运输环 节同样不容忽视。在运输过程中, 药品可能会受到温 度、湿度、光照等多种因素的影响。这些因素可能导致 药品的分子结构发生变化,从而影响其疗效和安全性。 最后,不同的药品对存储环境的要求不同,如一些抗生 素和维生素类药物对温度和湿度的稳定性有着较高的要求。所以,在存储这些药品时,必须确保存储环境的温度和湿度符合药品的要求,并采取必要的防潮、防虫等措施。

3 药片生产质量检查要点

3.1 建立切实可行的生产过程药品生产质量管理体系 当前,药品生产往往涉及多个企业主体和多个生产 车间,这些不同主体和车间在设备、技术、标准等方面 的差异,给药品生产带来了一定的挑战,特别是原材料 的质量,它直接影响到药品的最终质量。因此,我们要 从源头上抓起,对药品生产的各个环节进行严格的质量 控制。为了实现这一目标,我们需要采取一系列具体的 措施: (1) 我们应该对药品生产的各个环节进行全面 的梳理和分析,明确各个环节的关键控制点,这些控制 点可能包括原材料的采购、检验、储存, 生产设备的维 护、保养, 生产过程的监控、调整, 以及成品的检验、 包装等。在每个控制点,我们都应该制定详细的质量控 制标准和操作规范,确保每个环节都能按照既定的标准 进行操作。(2)我们需要加强对原材料的质量控制,原 材料是药品生产的基础, 其质量的好坏直接影响到药品 的最终质量。所以,我们应该对原材料的采购进行严格 把关,确保采购的原材料符合质量要求。同时,我们还 应该建立完善的原材料检验制度,对采购的原材料进行 严格的检验和筛选,确保只有合格的原材料才能进入生 产环节[3]。(3)生产过程是药品生产的核心环节,也是 最容易出现问题的环节, 我们应该对生产过程进行全程 监控,及时发现并解决问题。并且,我们还应该根据生 产实际情况,对生产过程进行必要的调整和优化,确保 生产过程的高效、稳定、可靠。(4)药品检验是确保 药品质量的关键环节,我们应该建立完善的药品检验制 度,对生产的药品进行全面的检验和评估。此外,我们 还应该建立药品追溯体系,对药品的生产、流通、使用 等环节进行全程追溯,确保一旦出现质量问题,能够迅 速找到问题源头并进行处理。

3.2 全面提高企业员工的质量风险意识

人员是药品生产中的重要主体力,保证一线生产人员综合素质与能力是保证原料药生产质量的关键,并反映为企业市场竞争能力。其中,重点关注一线制药人员具有良好的风险控制意识和能力。因此,需企业针对性做好人员培训和教育工作,提高人员综合素质。实践中可从以下几个方面切入:第一,做好优质人才的引进工作,在招聘过程中,除了考察应聘者的专业知识和技能外,更应注重对其质量意识和责任感的评估。一个优秀

的药品生产人员,不仅需要具备扎实的专业知识,更需 要有对药品质量的敬畏之心和对公众健康的责任感。为 此,企业可以通过设置专业的笔试和面试环节,来全面 评估应聘者的综合素质。第二,企业可以积极与各大高 校开展合作,构建校企合作平台,共同培养具备高质量 风险意识的药品生产人才。高校作为人才培养的摇篮, 有着丰富的教育资源和先进的教育理念。通过与高校的 合作,企业可以参与到学生的培养过程中,向学生传授 药品生产的相关知识,以及质量风险意识的重要性。这 样不仅可以为企业输送更多优秀的专业人才,还可以为 企业的长期发展储备人才力量。第三,在职员工已经具 备一定的专业知识和工作经验,但随着药品生产技术的 不断发展和质量标准的不断提高,他们也需要不断更新 自己的知识和技能。因此,企业应定期开展药品生产培 训活动,将最新的药品生产技术和质量标准传达给员 工。在培训过程中,可以结合实际药品生产案例,分析 药品质量常见的影响因素, 引导员工在生产全过程中做 好控制。例如,环境因素、技术工艺因素等都可能对药 品质量产生影响。通过案例分析的方式,可以让员工更 加深入地了解这些影响因素,并学会如何在生产过程中 进行防范和控制。第四,企业还可以建立激励机制,鼓 励员工积极参与到质量管理工作中来。例如,可以设立 质量奖励基金,对在质量管理中表现突出的员工进行表 彰和奖励;还可以建立质量问题反馈机制,鼓励员工及 时报告生产过程中的质量问题, 以便企业及时采取措施 进行纠正和改进。

3.3 重视对制药设备的选择与强化药品自身的质量 控制

一方面,保证制药设备质量是保障原料药生产质量的关键。实践中,需企业和工作人员针对不同药物生产制作工艺需求,对制药设备进行针对性选择,重点防止制药设备在使用过程中造成药品质量的负面影响,并保证药品生产制造全过程符合世界卫生组织要求。具体来看,企业可选择同国内外其他先进企业进行交流,积

极学习和借鉴其他先进企业的药品生产理念、技术、工 艺,并针对性做好企业自身设备更新,使企业物质基础 和技术条件能够满足更高质量标准的制药需求。最后, 原料药生产制造中,需针对每一道工序做好严格检查, 及时发现、反馈和处理质量问题。另一方面,与其他商 品不同的是, 药品会对人体造成直接影响, 如不能够保 证药品质量,甚至引发人员生命安全问题[4]。所以,基于 药品这一特性,对药品生产、市场投放等全部过程都有 着远高于其他商品的要求。比如,企业和工作人员需正 确认识到保证药品生产制造质量的重要性。实践中,需 先从药品设计的角度出发,做好设计优化。一般认为, 药品设计研发中往往伴随着高额成本, 需人员投入大量 的精力和时间,并在其中针对可能会影响药品质量的因 素做好系统化分析,明确药品设计、研发、生产等全部 环节的标准流程,确保其中每一个细节和要点可得到精 准把控,最大程度上消除安全隐患问题。

结语

综上所述,化学原料药生产质量管理和检验管理是保障药品质量的关键环节。通过控制人为因素、提升药品本身的性质、全面提高企业员工的质量风险意识、重视对制药设备的选择等措施,可以显著提高化学原料药的生产质量。未来,随着医药行业的不断发展,化学原料药生产质量管理和检验管理将面临新的挑战和机遇。因此,我们需要不断学习和创新,以适应行业发展的需求,为保障药品质量做出更大的贡献。

参考文献

[1]冯二将.原料药生产过程风险管理[J].当代化工研究,2021(18):177-178.

[2]沈晓峰,张方明,卢鑫鑫.原料药生产过程风险管理研究[J].化工管理,2020(05):94-95.

[3]刘泽华, 黄滔, 袁红梅. 化学原料药生产过程中质量 风险管理分析[J]. 中国药业, 2019, 028(010):62-64.

[4]郅慧航,钟旭斌,黄丽丽.化学原料药生产过程中的质量风险管理[J].化工管理,2022(02):14-16.