

I'm not robot!

Trust in medicines and a stronger supply chain Learn how USP is addressing quality assurance, enhancing regulatory predictability, and helping manufacturers distribute quality medicines, dietary supplements and foods. See our solutions Go to the USP Store USP has been building trust in medicine for over 200 years See a timeline of our impact United States Pharmacopeia (USP) é uma farmacoepia (compêndio de informações sobre fármacos) para os Estados Unidos (EUA), publicada anualmente pela United States Pharmacopoeial Convention (normalmente também chamada de USP), uma organização sem fins lucrativos detentora da marca registrada e dos direitos autorais. A USP é publicada em um volume combinado com o National Formulary (formulário terapêutico), sob a nomenclatura USP-NF.[1] A USP, fundada em 1820 e baseada em Rockville (Maryland), estabelece padrões para todos os remédios vendidos sob prescrição ou não e outros produtos de cuidado à saúde fabricados ou vendidos nos Estados Unidos e define padrões (como qualidade, pureza, dosagem, e consistência) para os ingredientes de alimentos e suplementos dietéticos. Os padrões USP são reconhecidos e utilizados em mais de 130 países ao redor do globo.[2] Escritórios e acordos internacionais A USP tem alcance internacional, em grande parte por meio de acordos com outras farmacoepias, órgãos reguladores, associações de fabricantes e outras instituições. Nos últimos anos, a USP assinou uma série de Memorandos de Entendimento com grupos que incluem a Comissão da Farmacoepia Chinesa, Coordenação da Farmacoepia Brasileira[3], nove países pertencentes à Associação de Nações do Sudeste Asiático e o Serviço Federal de Vigilância em Saúde e Desenvolvimento Social da Federação Russa (Roszdravnadzor). A USP também opera um escritório internacional na Suíça, além de escritórios e laboratórios no Brasil, na Índia e na China. Ver também Food and Drug Administration Farmacoepia Brasileira Farmacoepia Portuguesa Referências 1 «Definition of National Formulary». MedicineNet. 1 usp.org. Sobre a USP 1 «Anvisa e organização científica dos EUA firmam acordo para harmonizar farmacoepias - Busca - Anvisa». portal.anvisa.gov.br. Consultado em 10 de outubro de 2016 Este artigo foi inicialmente traduzido, total ou parcialmente, do artigo da Wikipédia em inglês, cujo título é «United States Pharmacopeia», especificamente desta versão. Ligações externas «Site oficial» (em inglês, espanhol, e português) Este artigo sobre Organizações não governamentais é um esboço. Você pode ajudar a Wikipédia expandindo-o. Obtida de " United States Pharmacopeia is an independent, scientific nonprofit organization focused on building trust in the supply of safe, quality medicines. The USP is committed to the quality of medicines and to protecting patients, helping build trust and confidence in drug therapies, and enabling people to live longer and healthier. A Farmacoépia dos Estados Unidos–Formulário Nacional (USP–NF) é um livro de padrões públicos farmacopeicos. Contém padrões para medicamentos, formas farmacêuticas, fármacos, produtos biológicos, excipientes, dispositivos médicos e suplementos dietéticos. Componentes do USP–NF O USP–NF é a combinação de dois compêndios oficiais, a Farmacoépia dos Estados Unidos (USP) e o Formulário Nacional (NF). Na USP são apresentadas monografias para substâncias e preparações de medicamentos. Monografias para ingredientes e suplementos dietéticos aparecem em uma seção separada da USP. Monografias de excipientes estão no NF. Monografias Uma monografia inclui o nome do ingrediente ou da preparação; a definição; as exigências de embalagem, armazenamento e rotulagem e a especificação. A especificação consiste em uma série de testes, procedimentos para testes e critérios de aceitação. Esses testes e procedimentos requerem o uso dos Padrões de referência oficiais da USP. Produtos e ingredientes medicinais terão a potência, qualidade e pureza exigidas se estiverem de acordo com os requisitos da monografia e dos capítulos gerais pertinentes. Aamostra de monografia USP–NF (somente em inglês). Capítulos gerais Os testes e procedimentos citados em várias monografias são descritos em detalhes nos capítulos gerais da USP–NF. Observações gerais. Os avisos gerais fornecem definições para termos utilizados nas monografias, bem como as informações que são necessárias para interpretar os requisitos da monografia. A USP propõe a revisão dos avisos gerais da USP e NF. Reconhecimento oficial A Lei Federal de alimentos, medicamentos e cosméticos dos Estados Unidos designa a USP–NF como o compêndio oficial para os medicamentos comercializados nos Estados Unidos. Um medicamento no mercado norte-americano deve estar em conformidade com os padrões da USP–NF para evitar a possibilidade de adulteração e falsificação. Saiba mais. Padrões estabelecidos por meio de processo público A USP cria e revisa continuamente os padrões da USP–NF por meio de um exclusivo processo colaborativo público-privado, que envolve a indústria farmacêutica, bem como o governo e outros grupos interessados de todas as partes do mundo. Saiba mais. Aviso de alerta sobre o USP–NF em sites não autorizados 12601 Twinbrook ParkwayRockville, MD 20852301-881-0666Contact: Diane M. McGinnis, Assistant Coordinator, Practitioner Reporting SystemThe U.S. Pharmacopeial Convention (USP) is an private, nonprofit body of 300 delegates representing state and national associations and colleges of medicine, nursing, and pharmacy; industry; and agencies of the federal government. Incorporated in 1900, the purposes of USP are to set standards for health care products in the U.S. and to collect and disseminate product use information to providers and consumers. Every five years, USP publishes revised standards for drugs in The United States Pharmacopeia and The National Formulary. These standards are recognized as official by the federal government and are enforceable by the FDA. The standards include specifications pertaining to drug strength, quality, purity, packaging, and labeling.USP provides official drug reference standards, which are highly characterized specimens of drugs, impurities, and degradation products. USP laboratories test and monitor these standards, and develop analytical procedures and tests of proposed revisions of tests and assays. USP publications include USP DI Volume I: Drug Information for the Health Care Provider and USP DI Volume II: Advice for the Patient. Other publications are the consumer edition of the reference volumes About Your Medicines, the bimonthly newsletter About Your Medicines, and various brochures and books.The Drug Product Problem Reporting Program (DPPR) and the Medical Device and Laboratory Product Problem Reporting Program (PRP) are systems funded by the FDA for identifying and correcting problems associated with prescription and over-the-counter drugs and medical devices, laboratory products, radiopharmaceutical drugs, and radiological devices. Problem reports are usually submitted by practitioners to the USP via toll-free telephone or reporting forms, and are forwarded to the FDA and other appropriate government and industry agents for corrective action. Addressing product quality, DPPR is one of two FDA voluntary drug problem reporting programs (the other is the Drug Experience Reporting program for adverse drug reactions). PRP is the largest single source of device experience information for the FDA's Device Experience Reporting Network. Previous Next For over 200 years, USP has worked to build trust where it matters most: in the world’s medicines, dietary supplements and foods. Through our rigorous science and the public quality standards we set, USP helps protect patient safety and improve the health of people around the world. USP is an independent, scientific nonprofit organization focused on building trust in the supply of safe, quality medicines. We are working to strengthen the global supply chain so that the medicines people rely on for health are available when needed and work as expected. We are committed to the quality of medicines and to protecting patients, helping build the public’s trust and confidence in drug therapies, enabling people to live longer and healthier. As we continue to adapt, grow and evolve with science and medicine, we strive for a world where everyone trusts the medicines that improve and save lives. Strengthening the medicines supply chain Our work helps ensure that governments, health professionals, pharmaceutical companies and others along the supply chain can advance safe, quality medicines. Learn more A source of quality standards We help build the safety net across the drug industry and healthcare system, establishing standards to help ensure medicine is of the highest quality from the time it’s manufactured until the moment someone takes it. Learn more Thought leaders, scientists and global public health experts, our diverse leadership team works to advance USP’s mission. Diversity, inclusion & belonging at USP USP aspires to be a diverse, inclusive, innovative and engaging organization.