**Вопросы для собеседования по теме 1.4. Контроль в процессе производства.**

1. Что представляет собой контроль в процессе производства фармацевтического производства?
2. Какими внешними и внутренними нормативно-правовыми актами регулируется контроль в процессе производства?
3. Какие центры ответственности возможно выделить в контроле в процессе производства ?
4. Какова организация контроля в процессе производства ?
5. Почему наряду с отбором проб промежуточного продукта для контроля в процессе производства производится отбор проб воздуха помещений, смывов с оборудования, спецодежды, рук персонала?Ответ обоснуйте.
6. Каким образом в Правилах GMP Евразийского экономического союза определен контроль в процессе производства? Ответ обоснуйте.