



2016第五届制药行业验证技术论坛

尊敬的_____先生/女士，您好！

2016第五届制药行业验证技术论坛将于2016年10月在济南召开。

会议通知

一、会议介绍

随着GMP2010修订版和2015年中国药典的实施，国家药监局加大了研发现场检查和临床试验数据完整性的检查力度，同时也加强了药品生产企业的飞行检查力度。在严格的药品监管与检查下，药企该如何应对？为了解决企业难题，更好地服务广大制药企业，促进行业技术交流，飞天教育集团联合奥星集团、山东大学药学院定于2016年10月14日——15日在济南举办第五届“制药行业验证技术”专题论坛。

论坛拟邀相关领导、行业专家、知名药企高管等，围绕制药行业新动态、GMP认证、验证等问题展开讨论，分析宣讲高端验证技术，答疑企业验证难题，是企业了解国际行业资讯和交流实践经验的超值平台！

本次论坛将通过“计算机化系统验证论坛”、“验证新技术论坛”、“数据可靠性论坛”、“工艺与清洁验证论坛”、“实验室论坛”、“风险评估论坛”六个分论坛向制药同仁介绍和分享制药行业热点问题，力求营造重点突出、主题鲜明的专业学术氛围。各制药企业还可通过会务组提前预约专家，与权威专家一对一交流，有针对性地探讨和解决工作中遇到的问题。

二、参会对象

1. 药品生产企业负责厂房、设施、设备的工程技术人员及管理人员；
2. 质量管理人员、验证人员、生产部门负责人、车间主任；
3. 相关技术人员、负责生产的副总经理；
4. 新建项目的项目工程师、项目经理、验证经理等。

三、会议组织

主办单位：飞天教育集团 奥星集团

山东大学药学院

承办单位：北京飞天伟业国际管理顾问有限公司

协办单位：中国制药网 智药圈

会议日程

10月13日	报到
10月14日	验证技术总论坛

09:00-10:00	全球GMP相关法规指南动态分析	
10:00-10:15	茶歇	
10:15-11:00	数据可靠性的历史与发展趋势	
11:00-11:15	茶歇	
11:15-12:00	产品生命周期实施概述	
分论坛	计算机化系统验证论坛	验证新技术论坛
10月15日	数据可靠性论坛	工艺与清洁验证论坛
10月15日	实验室论坛	风险评估论坛

会议门票

费用：700元/人（资料费/场地费/中餐费）

