



苏州-新规下保健食品注册与备案申报专员岗位知识指导研修班

尊敬的 _____ 先生/女士，您好！

苏州-新规下保健食品注册与备案申报专员岗位知识指导研修班将于2018年01月在苏州召开。

会议内容

随着国家食品药品监督管理总局成立特殊食品注册管理司，开启了保健食品的注册管理新篇章。我中心作为窗口及纽带机构，先后在全国组织过多场相关会议培训，保健食品的注册专员培训也连续组织了三期，得到了各有关单位及企业的强烈反响，一致认为在会议上学到了非常丰富的经验。

保健食品注册申请事务的质量和效率密切关系着企业产品研发进程及食药监部门审评、审批工作的科学性和实效性。保健食品注册专员作为企业与监管部门之间的连接纽带，必须具备良好的职业素质，相关专业背景，熟悉注册相关法律法规，对所递交资料的真实性和准确性负有一定责任。

为帮助各单位保健食品注册专员深入学习相关政策法规与规范要求，明确产品申报注册的操作要点，解决申报过程中遇到的核心问题，全面提升保健食品注册申报质量与效率；我单位决定2018年1月19日-21日在苏州市举办第四期“新规下保健食品注册与备案申报专员岗位知识指导研修班”，本次研修班邀请经验丰富的国家保健食品审评和研发专家主讲，就注册备案、研发应用、材料书写准备等关键问题进行主题教程、剖析讲解，并以现场问答讨论的形式深入探讨，为参会者提供最专业权威的指导。

一、组织结构：

指导单位：国家食品药品监督管理总局

主办单位：国家食品行业生产力促进中心

支持媒体：中外食品 中外食品工业 食品伙伴网

营养科技

协办单位：招募中。。。

二、时间地点：

时间：2018年1月19日-21日（19日全天报到，为期三天）

地点：苏州三元宾馆，详细地址：姑苏区人民路887号（紧邻十全街）

三、培训对象：

- 1、保健（功能）食品企业、研发机构从事保健食品注册申报的人员和管理人员。
- 2、全国各级食药管理机构相关部门负责人。
- 3、全国各级第三方代理机构及检验机构、厂房设计等部门负责人。
- 4、国内外食品营养成分检测仪器设备企业。

四、证书：

为深入贯彻全国科技创新大会精神，切实推进科技创新管理人才队伍建设，落实人力资源和社会保障部《关于专业技术人才知识更新工程急需紧缺人才培养培训和岗位培训项目》要求，根据《国家中长期科技人才发展规划

12:00	<p>5、首次进口产品的小试、中试工艺研究；</p> <p>6、无适用国家标准、地方标准、行业标准的原料，应提供的说明依据；</p> <p>7、产品及原料生产过程中使用的加工助剂注意事项；</p> <p>主讲老师:CFDA保健食品评审专家、南京中医药大学药学院 狄留庆 教授</p>
<p>1月21日 第二天 下午13:30- 17:00</p>	<p>四、保健食品产品技术要求及材料书写：</p> <p>1、产品技术中质量控制指标的选择；</p> <p>2、理化指标及指标值的选择和制定；</p> <p>3、产品技术中各指标检测方法；</p> <p>4、直接接触产品的包装材料的要求；</p> <p>5、原辅料的质量要求；</p> <p>6、产品配方及相关研究结果的阐述；</p> <p>7、普通食品形态产品的指标要求；</p> <p>8、三批样品功效成分或标志性成分、卫生学、稳定性的试验报告；</p> <p>9、产品技术指标及指标值设定与研究结果的一致性；</p> <p>主讲老师:CFDA保健食品审评专家、江苏省CDC理化所 马永建 主任</p>
备注	<p>1、本次培训课程设计主要依据《保健食品注册与备案管理办法》、《保健食品注册申请服务指南（2016年版）》、《保健食品审评细则（2016年版）》等；</p> <p>2、每天除专家授课外，还安排了约1小时的代表提问和沟通交流时间；</p>

会议嘉宾

会议门票

培训费：2600元/人（含培训、场地、资料、保健食品《研发工程管理师》高级测评证书），不要证书费用2000元/人，食宿统一安排，费用自理。

注：同一单位两位以上出席可送展位一个，先到先得。

