

2006欧盟-瑞士GMP中国讲习会，9月9日~21日，北京大学

欧盟执行委员会(EU-Commission)和瑞士医药管理局(Swissmedic, Swiss agency for therapeutic products)联合举办了GMP中国讲习会，这个讲习会针对优良生产规范 (GMP) 及欧盟与瑞士的规章环境。

这个讲习会是由北京大学和国际制药工程协会(ISPE)联合，并与欧洲药品管理局(EMEA)共同主办的。

这个讲习会内容不但包括活跃药物成分和成品的优良生产规范(GMP)，也包括规程序方面的讨论如：保护知识产权，环境风险评估等。讲习会有两个平行的项目组成，允许参加者自由参与所有分会并参与小组讨论。这个讲习会还将为制药生产商带来福祉，培训他们关于优良生产规范的实用信息和欧盟—瑞士的规章需求。

美国食品及药物管理局(FDA)在2005年12月以及2006年4月也分别举行了cGMP 中国讲习会。