

GMP 会议, 2007年10月28日, 上海浦东东怡大酒店(Parkview Hotel)

中国医药国际交流中心 (CCPIE) 和国际制药工程协会 (ISPE) 在2007年10月28日, 上海浦东东怡大酒店联合举办首次优良生产规范(GMP)会议, 此次会议介绍中国制药行业的最新趋势和发展状况, 包括政策法规、行业指导和技术标准, 同时也促使与会者更有效地交流信息和知识。

众多的行业领袖、专家、政府官员、包括质量保证/质量控制人员(QA/QC)、制造工程师、内部审计师、咨询师、研究员等参与了此次会议。蜚声国际的演讲者为大家介绍:

- ISPE在中国的活动
- 新的中国优良生产规范(GMP)发展状况
- 21世纪当今药物生产规范(cGMP): 有风险的生产方式
- Pharma 2020的战略性发展
- 新的中国优良生产规范(GMP)对当前设施的影响
- 新的中国优良生产规范(GMP)的下质量保证和质量控制
- ISPE Baseline®作为新的中国优良生产规范(GMP)工具
- 固体药剂的出口
- 制药设备清洁过程(Cleaning Process)和确认(Validation)
- 对供热、通风和空气调节系统(HVAC)和制程设备系统以及他们对美国食品药品监督管理局规范部(FDA Compliance)所提供的控制系统的技术修正

更多信息请访问: www.ccpie.org 或 www.chinapharmex.com。