

# 助力制剂提升-药用辅料全生命周期管理及未来发展趋势

## Leveraging the drug improvement-life cycle management and development trends of pharmaceutical excipients

**时间:** 10月29日上午 8:30-11:50

**地点:** 江苏省苏州市苏州独墅湖世尊酒店 M9 会议室

**承办单位:** 中国医药包装协会药用辅料专业委员会

**分论坛主席:** 涂家生 国家药典委员会委员、国家药品审评专家

时间	议题	报告人
8:30-8:40	会议介绍主持	<b>涂家生</b> 国家药典委员会委员、国家药品审评专家
8:40-9:15	中国药典药用辅料和药包材标准体系建立的回顾与展望 Review and Prospect of Establishing Standard System for Pharmaceutical Excipients and Pharmaceutical Packaging Materials in Chinese Pharmacopoeia	<b>陈蕾</b> 就职于国家药典委
9:15-9:50	以重点实验室建设为契机促进辅料行业发展 Taking Key Laboratory Construction as an Opportunity to Promote the Development of Excipient Industry	<b>陈英</b> 广东省药品检验所辅料室负责人, 主任药师
9:50-10:25	基于风险管理的辅料上下游供应链管理 The management of upstream and downstream supply chain of pharmaceutical excipients which based on risk management	<b>张阳洋</b> 湖北葛店人福药用辅料有限责任公司董事长
10:25-10:40	茶歇	
10:40-11:15	质量为先 协同强化供应链管理 Mutually reinforcing supply chain management for quality priority	<b>孙挺</b> 常州四药制药有限公司合规部总监
11:15-11:50	第三方认证对制药行业价值和药用辅料的 GMP 要求 Value added third party certification schme and GMP requirements for excipients	<b>程宁</b> 上海欧范企业管理咨询有限公司创始人