## 《药品管理法》下的国家药包材生产质量标准的探索和实践

## **Exploration and Practice of National Production Quality Standards for Drug Packaging Materials under the Drug Management Law**

时间: 2022年8月25日8: 30-12: 00

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: 双峰格雷斯海姆医药玻璃 (丹阳) 有限公司

分论坛主席: 范新华 常州四药制药有限公司副总经理/总工程师

分论坛主持人: 范新华 常州四药制药有限公司副总经理/总工程师

时间	议题	报告人	
8:30-9:00	《药品管理法》下制药对药品包装质量的新思考	<b>范新华</b> 常州四药制药有限公司	
9:00-9:40	药品包装密封完整性技术要求及其质量控制因素探讨	<b>孙怡</b> 江苏艾苏莱生物科技有限公司	
9:40-10:20	《中国药典》药用玻璃容器 12 个通用检测方法草案与 YBB 相关标准的差异比较	<b>齐艳菲</b> 中国食品药品检定研究院药用辅料和包装材料检定所	
10:20-11:10	药用玻璃容器外观缺陷的识别和评估	<b>孙军</b> 双峰格雷斯海姆 CNAS 检测中心	
11:10-12:00	药包材生产质量规范介绍	金宏 浙江省药品化妆品审评中心 高级工程师	