

合规、高质量发展，保障药用辅料产业链安全

时间：8月28日上午 09:30-12:00

地点：苏州吴中希尔顿逸林酒店 1F 多功能厅3

承办单位：中国医药包装协会药用辅料专业委员会

时间	议题	报告人
09:00-09:40	国外药品审评机构对药用辅料的关注点	涂家生 中国药科大学
09:40-10:20	辅料的非临床安全性评价	胡晓敏 原国家药品监督管理局药品审评中心高级审评员
10:20-10:30	茶歇	
10:30-11:00	生物制药用原辅料的常见风险和质量要求	即将揭晓
11:00-11:30	中国药典 2025-药用辅料实施要点和符合性策略 Key points of CHP2025 implementation and compliance strategy for pharmaceutical excipients	王粟明 亚什兰 亚太区法规事务总监
11:30-12:00	全球监管市场对药用辅料的法规要求分析 Analysis of Regulatory Requirements for Pharmaceutical Excipients in Global Regulated Markets	田沁 默克化工技术（上海）有限公司高级法规专家