



学术活动

[会议通知](#)[信息报道](#)[计划总结](#)[管理制度](#)[首页](#) [学术活动](#) [会议通知](#)

关于召开医药信息研究与应用暨第四届临床研究规范化管理高峰论坛的通知 (第一轮)

发布时间: 2021-04-29

各有关单位、各位专家:

由中国药学会主办, 中国药学会医药信息专业委员会、北京大学人民医院承办的“医药信息研究与应用暨第四届临床研究规范化管理高峰论坛”定于2021年6月18-20日在北京举行。

会议将邀请国家卫健委、医保局、药监局等部门领导和专家, 全国牵头承接多项临床试验的主要研究者, 支撑性大数据平台专家, 临床研究统计学专家, 医药领域相关专家出席。现将有关事项通知如下:

一、基本信息

(一)会议主题

医药信息研究与应用及临床研究规范化实施与管理。

(二)会议时间

2021年6月18-20日。

(三)会议安排

6月18日: 外埠参会代表报到 (具体安排详见二轮通知);

6月19日: 本地参会代表报到 (具体安排详见二轮通知);

6月19日上午: 开幕式与专题报告 (现场会议+网络会议);

6月19日下午、6月20日上午: 分论坛 (现场会议+网络会议)。

(四)会议地点

北京大学人民医院科研教学楼三层陆道培学术报告厅 (地址: 北京市西城区西直门外南路1号院2号)。

(五)直播地址

详见二轮通知。

二、主要内容

会议旨在围绕临床试验的信息化、规范化管理, 前沿理念及技术, 探讨药学临床研究规范化管理的模式, 医药大数据、信息技术在医药研究领域及规范化管理中的作用和应用, 促进医药信息在临床研究中的应用与发展, 推动临床研究领域的学术交流合作, 加强和完善临床研究规范化、信息化的管理体系, 助力健康中国建设。

三、授予学分

现场参会代表和同时满足以下两个条件的网络参会代表, 授予中国药学会继续药学教育学分3分。

(一)需提前注册报名, 按要求填写信息;

(二)现场或网络全程参加会议。

四、报名方式

请计划现场参会的代表填写报名回执表, 并于2021年6月1日前将报名回执表 (详见附件) 发送至会务组邮箱: z34@cpa.org.cn。请在邮件主题注明“第四届临床研究论坛+单位+参会人姓名+手机号码”。因现场参会名额有限, 请以项目组回复报名成功的确认邮件为准。如名额已满, 可选择网络方式参会。

五、注册费用

本次会议免注册费，提供午餐，参会代表住宿及交通费自理。

六、联系人及联系方式

联系人：饶慧瑛、宋超

联系方式：13621390945、13811304015

E-mail: z34@cpa.org.cn

七、其他事项

请关注中国药学会网站 (<http://www.cpa.org.cn>)，及时查询会议相关信息。

附件：[现场参会报名回执表](#)

中国药学会

2021年4月28日

友情链接

[市场监督管理总局](#) [药品监督管理局](#) [中国科学技术协会](#) [民政部](#) [国家卫生健康委员会](#) [工信部](#) [国家中医药管理局](#) [国家知识产权局](#)

[FIP](#) [医药经济信息网](#) [中国药学杂志](#)