首页 | 工作动态 | 公告通知 | 政策法规 | 数据查询 | 科研教育 | 党团工作 | 技术论坛 | 关于我们 | 邮箱登陆

□ 当前位置: 首页一公告通知

生物制品质量控制与批签发管理国际研讨会通知(第一轮)

2009-05-27 16:05

由中国药品生物制品检定所主办,中国医药生物技术协会医药产品质量控制专业委员会、中国微生物学会生物制品专业委员会、中华预防医学会生物制品分会协办的"生物制品质量控制与批签发管理国际研讨会",将于2009年9月4~5日在北京召开。

大会将邀请来自世界卫生组织(WHO)、英国国家生物制品检定所(NIBSC)、美国药典会(USP)、德国疫苗及血清研究所(PEI)、加拿大卫生部的生物制品质量研究与控制领域的国际著名专家,中国药品生物制品检定所的知名专家以及国内外疫苗研究机构和生物制品企业的资深专家,进行报告与交流。

大会主要议题:

- 一、生物制品质量控制
- 1. 生物制品注册申报时的技术要求
- 2. 生物制品生产用细胞基质的质量控制
- 3. 疫苗生产的质量控制(包括病毒类疫苗:减毒活疫苗、灭活疫苗、重组DNA疫苗、亚单位疫苗等;细菌类疫苗:多糖类疫苗、蛋白类疫苗)
 - 4. 重组产品生产的质量控制
 - 5. 血液制品生产的质量控制
 - 6. 生物标准物质相关内容
 - 二、生物制品批签发
 - 1. WHO生物制品批签发指导原则
 - 2. 中国生物制品批签发现状(包括疫苗、血液制品的质量控制)
 - 3. 国际上生物制品批签发概况

研讨会将采用大会报告、热点问题讨论及论文张贴和论文编辑的形式进行广泛的交流。大会报告配有中英文同声翻译。欢 迎从事生物制品研究、开发、生产、质量管理的企业和管理机构的人士参加和投稿交流。

征文内容:

生物制品研究、开发、生产过程的质量控制标准以及生产用菌毒种、原液和成品的质量标准研究;新生物制品的质量标准及方法学研究;生物制品批签发相关经验。

征文要求:

- 1. 未公开发表的研究性论文、工作总结或综述。
- 2. 投稿如为摘要形式,请附1000字左右的中、英文摘要各一份。
- 3. 投稿如为论著形式,以5000字为宜,并附1000字左右的中、英文摘要各一份。
- 4. 要求Word文档, A4纸版面, 四个边距均为2. 5厘米, 行距1. 5倍; 论文题目4号黑体, 作者5号楷体, 单位地址五号仿宋体: 正文5号宋体: 分清上下角标和英文大小写。
 - 5. 请注明姓名、单位、通讯地址、邮编、电话及Email地址。

- 6. 征文截止日期: 2009年8月10日。
- 7. 征文请发至Email: zhangjie@nicpbp.org.cn

报名方式:

会议期间食宿统一安排,住宿费和交通费自理,大会收取注册费用2000元。为使本次会议组织有序,顺利召开,请拟参加本次会议的代表于2009年8月10日前以传真、Email或邮寄回执(信封上请注明"会议回执"字样)形式通知主办单位。

通讯地址:北京市崇文区天坛西里2号,单位:中国药品生物制品检定所生检处,邮编:100050;传真:010-67017683 电邮: zhangjie@nicpbp.org.cn 会议具体时间、地点等相关事宜详见第二轮通知。

会议联系人:

张 洁: 010-67095656 13611290914

刘志文: 010-67095372 13520050317

生物制品质量控制与批签发管理国际研讨会

会议回执

姓名	性别	单位名称	职称/ 职务	联系电话	住宿要求