# 中国食品药品国际交流中心文件

国药交〔2023〕1号

# 关于举办 2022 第十六届中国制药工程大会的通知

### 各有关单位:

由中国食品药品国际交流中心、国家药品监督管理局食品药品审核查验中心与国际制药工程协会(ISPE)合作举办的 2022 第十六届中国制药工程大会(China Pharmaceutical Engineering Conference, CPEC)将于 2023年1月11-12日举办。

本次大会的主题是:落实药品质量安全责任,促进产业健康发展。大会由全体大会和十一场平行分会组成,汇聚众多监管政策研究、医药行业技术专家,聚焦最新药品监管政策、药品安全专项整治工作、我国申请加入PIC/S面临的挑战及机遇、前沿创新药品生产工艺和技术、药品生产质量管理技术指南等热点、焦点话题展开演讨、交流和分享(详见附件会议议程)。

现将大会有关事项通知如下:

#### 一、会议组织单位

主办单位:中国食品药品国际交流中心(CCFDIE) 国家药监局食品药品审核查验中心(CFDI) 国际制药工程协会(ISPE)

支持单位:中国外商投资企业协会药品研制和开发行业委员会(RDPAC)中国医药企业管理协会(CPEA)

### 二、时间与地点

会议时间: 2023年1月11-12日

会议方式:本次会议采取线上方式。参会代表完成注册报名并成功缴费后,将获得线上参会方式。

### 三、报名办法及收费标准

参会代表在线报名入口:

https://biaodan100.com/web/formview/6389a928fc9 18f4104d99552

或扫描二维码:



会议费: 3800 元/人(凡报名且成功缴费者,再赠送一人的参会名额)。

报名后请同时汇寄会议费至以下账户:

户 名: 中国食品药品国际交流中心

开户行:工商银行北京学院路支行

账 号: 0200025509006763272

汇款时请注明:制药工程参会人员姓名

### 四、联系方式

单位:中国食品药品国际交流中心

地址:北京市西直门北大街32号枫蓝国际中心 B座写

字楼 11 层 1106 室

邮 编: 100082

联系人:张鼎衡,孙辉

电 邮:zhangdh@ccfdie.org;sunhui@ccfdie.org

电话: 010-82211162;010-82212866-6006

中国食品药品国际交流中心 2023年1月4日

# 2022 中国制药工程大会

# 2023年1月11-12日

大会主题: 落实药品质量安全责任, 促进产业健康发展

主办:中国食品药品国际交流中心(CCFDIE) 国家药品监督管理局食品药品审核查验中心(CFDI) 国际制药工程协会(ISPE)

支持:中国外商投资企业协会药品研制和开发行业委员会 (RDPAC) 中国医药企业管理协会 (CPEA)

1月11日上午	全体大会			
1月11日下午	分会场 A MAH主体责任交流会	分会场 C 智能制造和智能工厂	分会场 L 药品生产新工艺和新技术	分会场 F PIC/S培训
1月12日上午	分会场 B 国际最新监管法规 (远程核查)	分会场 M 抗体药研制全生命周期 的挑战与应对	分会场 I 临床试验用药品 供应链管理	分会场 E
1月12日下午	分会场 H 质量风险管理 (ICH Q系列)	分会场」 连续制造(ICH Q13)	分会场 K 工艺研究及工艺验证	生物制药的 趋势和挑战

# 1月11日上午

	全体大会	
	08:30 - 08:50	国家药品监督管理局赵军宁副局长致辞
	08:50 - 09:10	药品监管法规建设近况 国家药品监督管理局政策法规司 (拟请)
	09:10 - 09:30	药品上市后监管工作进展 国家药品监督管理局药品监管司司长 袁林
上	09: 30- 09:50	药品核查检查工作的最新要求 国家药品监督管理局食品药品审核查验中心副主任 高天兵
_	09:50 - 10:10	中国药品监管的国际协调与合作 国家药品监督管理局科技和国际合作司副司长 刘景起
午	10:10 - 10:30	美国 FDA 药品监管最新进展 FDA 中国办公室助理主任、公共卫生硕士 贝妮娜
	10:30 - 10:50	中国医药工业发展形势分析 中国医药企业管理协会副会长 王学恭
	10:50 - 11:10	药品上市许可人制度的机遇与挑战 中国药科大学药品监管科学研究院教授 邵蓉
	11:10 - 11:30	2022 年 PIC/S 主要工作情况 PIC/S 主席 Paul Gustafson
	11: 30-11: 50	ISPE 总裁致辞 总裁兼 CEO Thomas B. Hartman

# 1月11日下午

	分会场 A MAH	l 主体责任交流会
	13:30 - 14:00	解读《药品上市许可持有人落实药品质量安全主体责任监督管理规定》
下		国家药品监督管理局药品监督管理司四级调研员 鄢可书
	14:00 - 14:30	《药品年度报告管理规定》对 MAH 的相关要求 国家药品监督管理局信息中心药品应用处干部 张波常
午	14:30 - 15:00	药品上市后变更沟通交流 上海市药品监督管理局注册处四级主任科员 王青洋
	15:00 - 15:30	"十四五"药品监管网络安全与信息化规划及涉企电子证照推进进展 国家药品监督管理局信息中心电子政务处处长 张喆
	15:30 - 16:00	境外持有人境内指定企业法人管理探讨 清华大学药品监管科学研究院教授 杨悦

	分会场C 智能制造和智能工厂		
下	13:30-14:00	疫苗生产检验电子化记录技术指南介绍 国家药品监督管理局食品药品审核查验中心检查三处 马岩松	
	14:00 - 14:30	GAMP5良好自动化生产实践指南第二版概述 Sion Wyn, Director, Conformity Ltd.	
午	14:30 - 15:00	数字化工厂的设计要素 礼来苏州制药有限公司工程部副总监 武应倩	
	15:00 - 15:30	孤儿数据的审计 上海勃林格殷格翰药业有限公司亚太审计中心质量审计经理 周惠	

		分会场L 药品生产新工艺和新技术	
_	13:30-14:00	注册核查和有因检查启动工作模式介绍 国家药品监督管理局药品审评中心 何辉	
	下	14:00 - 14:30	药品共线生产质量管理指南介绍 辽宁省检验检测认证中心首席专家 魏晶
	午	14:30 - 15:00	无菌产品的污染控制策略 CCS 礼来苏州制药有限公司技术与制造科学副总监 苏虹
	15:00 - 15:30	药物晶型与临床疗效 中国医学科学院北京协和药物研究所 吕晓希	

	分会场F PIC/S	S 培训(省局及省级检查员)
下	13:30-14:00	中国加入 PIC/S 工作的进展 国家药品监督管理局药品监督管理司监管二处处长 周乐
	14:00 - 14:30	GMP 无菌附录 世卫组织前专家检查员和预认证团队检查服务负责人 Ian Thrussell
午	14:30 - 15:00	ICH Q9 - 质量风险管理的持续修订 HPRA 市场合规部门负责人 Kevin O' Donnell 博士
	15:00 - 15:30	PIC/S 对各国监管机构评估经验的分享 PIC/S 前主席 Tor Gråberg
	15:30 - 16:00	FDA 检查趋势和一般观察 Zhihao Peter Qiu, Ph.D., External Advocacy Lead China, Roche Genentech, Washington DC.
	16:00 - 16:30	我国申请加入 PIC/S 工作的思考 国家药品监督管理局食品药品审核查验中心检查四处副处长 曹轶

# 1月12日上午

	分会场B 国际:	最新监管法规(远程核查)
	09:00 - 09:30	美国FDA检查实践 FDA中国办公室助理主任公共卫生硕士 贝妮娜
上	09:30 - 10:00	境外远程检查工作的考虑 国家药品监督管理局食品药品审核查验中心检查四处 黄莺
午	10:00- 10:30	MAH 检查要点监管解读 上海市药品监督管理局药品监管处处长 史岚
	10:30 - 11:00	美国 FDA 远程合规评估 强生制药事业部全球制药法规合规部高级总监 Joseph F. McGinnis
	11:00 - 11:30	欧盟反思文件的实施情况介绍 阿斯利康全球运营质量,合规和对外事务负责人 Tor Gråberg

	分会场 M 抗体	药研制全生命周期的挑战与应对
	09:00 - 09:30	一次性使用系统风险控制的探讨 国家药典委员会 洪小栩处长
上	09:30 - 10:00	抗体类药品现场检查指南 国家药品监督管理局食品药品审核查验中心检查三处 张平
午	10:00- 10:30	漫长且时而荆棘丛生的创新药研发之路 杨森全球研发中心生物治疗开发分析方法研发部总监 林超美
	10:30 - 11:00	生物药的质量控制和效价可追溯性策略 杨森全球研发中心注册事务部 CMC 总监 万兴生
	11:00 - 11:30	生物制药产业质量文化 赛诺菲大中华区质量负责人 阮克萍

	分会场1 临床	· 试验用药品供应链管理
	09:00 - 09:30	《药品生产质量管理规范》临床试验用药品附录 国家药品监督管理局食品药品审核查验中心检查四处 叶笑
上	09:30 - 10:00	药品临床试验管理最佳实践 精鼎医药临床试验供应链运营负责人 汪小欧
午	10:00- 10:30	供应中国的试验用药品的GMP保证 GSK战略产品质量、产品质量负责人 Philip Butson
	10:30 - 11:00	WHO临床试验用药品GMP指南修订草案 WHO检查员 Stephanie Croft
	11:00 - 11:30	制药供应链数字化应用探索 明度智云生命科学行业·咨询顾问 张特

# 1月12日全天

分会场	分会场E 生物制药的趋势和挑战		
	09:00 - 09:30	生物制药上市许可监管政策的解读 国家药品监督管理局注册司二级调研员 宋婷	
上	09:30 - 10:00	抗体偶联药物非临床研究技术指导原则 国家药品监督管理局药品审评中心 闫莉萍	
	10:00 - 10:30	生物药产业发展趋势和挑战 IQVIA艾昆纬副总裁、大中华区商务解决方案总经理 邵文斌	
午	10:30 - 11:00	CAR-T自体细胞治疗项目的质量控制 GSK全球供应链战略产品质量副总裁、博士 Nolan Polson	
	11:00 - 11:30	污染控制策略(CCS)在细胞与基因治疗产品生产中的实施路线 STERIS全球高级技术服务经理 Walid EL Azab &奥星集团制药污染控	
		制技术总监 张进	
	休息		
	13:30 - 14:00	基因治疗制品质量控制策略及技术规范 中国食品药品检定研究院生物制品检定所重组药物室研究员 周勇	
	14:00 - 14:30	生物制药共线生产和柔型制造 赛诺菲疫苗,高级质量总监 Khoury, Jean-Michel	
下 午	14:30 - 15:00	生物药生产用培养基的一般要求及培养基的国产化替代 东富龙科技集团股份有限公司生命科学实验室主任、生物试剂总经 理、资深技术官 胥坤	
	15:00 - 15:30	带量采购形势下单抗类药物产能保障影响因素思考 中国药科大学副教授 蒋蓉	
	15:30-16:00	满足欧盟新版 Annex 1 的 PUPSIT 设计与实践 礼来苏州制药有限公司技术与制造科学高级工程师 杨欢	

### 1月12日下午

分会均	分会场H 质量风险管理(ICH Q系列)			
	13:30-14:00	ICH Q9风险管控理念在质量管理体系中的应用 国家药品监督管理局食品药品审核查验中心检查四处 王立杰		
	14:00 - 14:30	ICH Q 中国转化实施进展 国家药品监督管理局药品审评中心(ICH中国办公室) 赵一飞		
下	14:30 - 15:00	ICH Q1 Q6修订版及新 ICH 质量体系 Matt Popkin博士,葛兰素史克全球药品注册CMC卓越部高级总监 EFPIA lead on the ICH QDG		
'	15:00 - 15:30	ICH Q9与供应链稳健性 强生政策与法规风险管理合规的高级总监 Denise DiGiulio		
	15:30 - 16:00	ICH Q10 PQS 阿斯利康全球生物制品质量副总裁 Darrin Cowley		
	16:00-16:30	ICH M4 CTD 诺和诺德全球监管科学副总裁、ICH EWG专家 Henrik K. Nielsen		

	分会场J 连续制造(ICH Q13)		
	13:30-14:00	连续生产控制策略进展 ICH Q13 EWG专家工作组,GSK日本,注册事务,CMC注册事务经理 Keiji Inoue	
下	14:00 - 14:30	ISPE GEP技术指南 Chip Bennett, Associate Director, Global C&Q, CAI	
午	14:30 - 15:00	单克隆抗体及相关生物制品的连续生物制造方法 默克雪兰诺 Isabelle Colmagne-Poulard (默克全球注册事务&科学 政策负责人) & Hervé Broly (生物技术工艺科学)	
	15:00 - 15:30	从行业视角看连续制造 辉瑞全球药学高级总监、博士 Meike Vanhooren	

	分会场K 工艺研究及工艺验证	
下午	13:30-14:00	药品注册核查要点与判定原则(药学研制和生产现场)(试行) 国家药品监督管理局食品药品审核查验中心检查四处 杜婧
	14:00 - 14:30	无菌产品的污染控制策略 赛诺菲(中国)投资有限公司无菌保证经理 王萃
	14:30 - 15:00	注射剂内包材全自动清洗工艺的研发和验证 礼来苏州制药有限公司技术与制造科学工程师 李昕
	15:00 - 15:30	FDA/EU对无菌培养基模拟灌装的要求及常见问题解析 独立咨询师、制药工程高级工程师 张新