

生物制药的法规、工艺变更及药物制造平台的建设

upgradation of biopharmaceutical regulations and process, as well as the building of drug manufacturing platforms

时间: 8月24日下午 13:30-17:00

地点: 江苏省苏州市苏州独墅湖世尊酒店 EIII 会议室

承办单位: 东富龙生命科技有限公司

分论坛主席: 王学恭 中国医药包装协会副会长

分论坛主持人: 纪炜 中国医药包装协会资深会长

时间	议题	报告人
13:30-13:35	主持开场	纪炜所长 中国医药包装协会资深会长
13:35-13:45	主席致辞	王学恭会长 中国医药包装协会副会长
13:45-14:20	从审评、核查角度看药品上市后包材变更 Assessing Post-Marketing Modification of Pharmaceutical Packaging Materials from an Evaluation and Verification Perspective	葛渊源老师 上海药品核查中心药品审评员, 国家组长级药品检查员
14:20-14:55	生物制药产业化装备的探索与实践介绍 Development and Application of Industrial Equipment in Biopharmaceutical Manufacturing	李登科经理 东富龙生命科技有限公司/方案经理
14:55-15:15	茶歇	
15:15-15:50	COP 药包材的产品特点及应用 Characteristics and Applications of COP Pharmaceutical Packaging Materials	佘佑廷经理 四川东富龙药用包装材料有限公司/研发经理
15:50-16:25	上市后工艺变更分享 Post-Market Process Modification Sharing	巨晓敏老师 夏尔巴生物技术(苏州)有限公司 项目管理负责人
16:25-17:00	智能化细胞和基因治疗的车间设计 Intelligent Workshop Design of Cell and Gene Therapy	王飞经理 上海东富龙智能工程有限公司/工程技术经理