北京药学会

关于组织开展《中国药典》(2025年版) 生物技术专场技术交流的通知

各药品生产企业:

《中国药典》(2025年版)即将颁布实施之际,为积极宣传和推广新版药典检验技术,提高药品安全性评价水平,根据前期调研企业需求,北京药学会药物分析专业委员会联合北京市药品检验研究院,积极发挥技术支撑和服务企业的重要作用,拟组织开展新版药典生物技术专场技术交流活动,现将有关事项通知如下:

一、时间及地点

时间: 2025年9月11日(周四)13:30-16:10

地点:北京市药品检验研究院(北京市昌平区北清路科学园路25号)A座二层多功能厅

二、主持人

胡琴 北京药学会药物分析专业委员会主任委员

三、主要内容

新版药典主要变化内容解读及交流:

- (一) 2025年版《中国药典》非无菌药品及原辅料的微生物控制及注册检验的要求(13: 30-14: 30)
- (二)2025年版《中国药典》无菌检查变化及无菌检查中MDD的应用(14:30-15:30)
- (三) 2025年版《中国药典》生物测定通用技术要求增修订概况(15: 30-16: 10)

四、参加人员

北京药学会会员、药品生产企业相关专业技术人员。

五、注意事项

- 1、因培训场地有限,每家企业限报名1-3人。
- 2、请于9月10日前,将参会回执反馈至邮箱: bjkjk@bidc.org.cn。

(联系人: 韩蓓、王琦: 联系电话: 52779509、52779535)



附件

回执

姓名	单位	职务	手机号码