

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