

关于举办“疫苗临床试验质量管理培训班”的通知

各有关单位：

随着新版疫苗临床试验指导原则实施的深化，药监总局对临床试验质量监管的加强，原有的疫苗临床试验质量管理体系与之已不相适应。为使制药企业（申办方）在开展疫苗临床试验时，充分理解当前药监总局对疫苗临床试验质量的最新要求，进而提高临床试验的质量控制水平，保证申办方能够更好的实施疫苗临床试验的质量控制工作，中国疫苗临床研究协会定于 2016 年 2 月在北京市举办“疫苗临床试验质量管理培训班”，请各单位积极选派人员参加。现将有关事项通知如下：

一、会议安排

会议日期：2016 年 2 月 27 日、28 日（2 月 26 日报到）

报到地点：北京市朝阳区疾病预防控制中心二楼大会议室

地 址：北京市朝阳区潘家园华威里 25 号

二、会议主要内容

（详见日程安排）

三、参会对象

开展疫苗临床试验的申办方，包括制药企业、研发公司、科研院所的相关质量管理人员、研发部门负责人及有关技术人员；以及研究方的质量控制人员或者负责人。

四、会议说明

- 1、理论讲解, 实例分析, 专题讲授, 互动答疑。
- 2、主讲嘉宾均为全国疫苗临床试验资深专家。
- 3、企业如有特别想咨询的相关问题, 请提前与会务组联系, 会务组将问题在会前反馈给主讲老师。

五、会议主办方: 中国疫苗临床研究协会

会议承办方: 北京市朝阳区疾病预防控制中心

六、会议报名:

培训费: 1000 元/人, 交通费、食宿费自理。

(用餐费用参考: 广西大厦自助餐 98 元/位)

报名时间:

请报名参加培训班的各单位, 于 2016 年 2 月 22 日前将附件二中的报名回执表填写完整后, 发送至会务组邮箱进行报名。

会务组联系方式:

联系人: 廖倩如 186-0103-8992

邮 箱: thea.liao@contronpharma.com

联系人: 戴银燕 186-9797-0037

邮 箱: amy.dai@contronpharma.com

注: 因参会名额有限, 请各单位尽快报名为宜。各单位在报名时请备注参会人数, 并提前预定好机票、酒店。(原则上每个单位参加人数以不超过 2 人为宜, 如需额外增加参会人数, 请提前通知会务组, 以便及时调整会场安排。)

附件一：日程安排表

附件二：参会报名回执表

