

邀请函

USP Seminar of CPhI China 2024

USP 研讨会 - 复杂仿制药、杂质控制与微生物标准更新

What's New in Complex Generics, Impurities Control and Microbiology

2024年6月20日 1:30 PM - 4:30 PM

上海新国际博览中心（中国上海浦东新区龙阳路 2345 号） E1M13 会议室

会议介绍:

美国药典委员会 (USP) 将于第二十二届世界制药原料中国展期间召开“复杂仿制药、杂质控制与微生物标准更新”研讨会。USP 专家们将现场分享美国药典关于复杂仿制药相关的辅料/溶出/可提取物与浸出物、各类杂质控制、以及微生物的标准要求和最新资讯。会议也将包含与参会代表们的现场交流和讨论环节。

会议日程:

- 13:30 开场介绍 Opening Remark
岑国山, 美国药典委员会副总裁兼中华区总经理
- 13:35 美国药典磷脂及聚合物辅料标准 USP Standards on Lecithin and Polymer Excipients
凌霄, 美国药典委员会中华区对外事务总监
- 14:05 USP溶出系统性能确认测试的重要性 USP Dissolution Performance Verification Test
曹文军, 美国药典委员会中华区战略客户发展高级经理
- 14:35 可提取物和浸出物评估 Assessment of Extractables and Leachables
袁和军, 美国药典委员会中华区战略客户发展高级经理
- 15:05 内毒素检测与控制 USP Standards Updates on Endotoxins Test and Control
邹铁, 美国药典委员会中华区生物制品高级经理
- 15:35 USP 杂质控制策略: 通则、标准物质及其他
USP Strategy on Impurity Control: General Chapters, RS and Others
陆国浩, 美国药典委员会中华区战略客户发展副总监
- 16:05 讨论 Discussion

报名方式:

本次会议免费参与! 请于6月14日前微信扫码、或点击“[这里](#)”在线报名。

(座位有限, 先报先得!)

