

2019 年溶出度与药品质量研究学术研讨会 会议通知（第一轮）

溶出度技术作为固体口服等制剂质量研究与质量控制中重要的手段，在药物研发、工艺转移/放大、质量控制等领域发挥着越来越重要的作用。为对标国际标准，跟踪先进药物研发技术动态，增进国内外同行在药品监管科学技术特别是溶出度技术领域的交流与研讨，促进国内药品研发与质控技术水平的提质升级。中国食品药品检定研究院、美国药学科学家协会（AAPS）和《中国新药杂志》定于 2019 年 5 月 30 日—6 月 1 日在烟台组织召开 2019 年溶出度与药品质量研究学术研讨会。现将具体事宜通知如下：

一、会议时间与地点

（一）2019 年 5 月 30 日—6 月 1 日（5 月 30 日全天报到）。

（二）山东烟台（具体地点另行通知，请及时关注大会官网更新）

二、参加人员

药品质量监督部门、检验检测机构、高校、科研机构和国内从事药品研发及生产企业的工作人员。

三、会议主题及会议内容

(一) 会议主题：溶出度技术与药品关键质量指标一致性。

(二) 会议内容：会议邀请国内外著名专家进行专题演讲：口服普通释放及缓释固体制剂质量控制；溶出度及体内外等方面进行信息交流、学习与研讨。

四、组织机构

(一) 主办单位：

中国食品药品检定研究院

美国药学科学家协会 (AAPS)

《中国新药杂志》

(二) 承办单位：

山东省食品药品检验研究院

(三) 协办单位：

烟台市食品药品检验检测中心；

《中国药事》；

《药物分析杂志》

五、会议注册及收费

(一) 本次会议实行网上预登记注册，请登录会议官方网站注册参会。

(二) 参会代表注册费（含会务费、资料费、翻译费和餐费）

1500 元/人（全国药监系统及学生代表）

2000 元/人（企业代表）

(三) 汇款信息详见会议官网。

(四) 代表交通费及住宿费自理。

六、其他事项

(一) 联系人及电话：冯宇 18610319789，周露妮 15201610036

(二) 大会官网：www.drugworkshop.org，请及时登录了解会议最新信息。

