



诚邀演讲嘉宾

2012 年 ISPE 中国年会
2012 年 4 月 16 日~17 日, 北京

联结全球制药知识资源

2012 年 ISPE 中国年会旨在为从事制药行业的专业人士建立一个平台, 供大家在制造技术、设备工程、质量管理以及其它制药工程方面分享信息, 交流经验。

2012 年度年会包括主旨演讲和 3 个分组论坛, 我们将围绕以下 5 个分组论坛征集发言稿:

分组论坛将涵盖如下内容:

- A. **产品与工艺**
- B. **生产及质量管理**
- C. **厂房的设计, 改造及运营管理**

ISPE 对您论坛内容方面的建议和想法非常感兴趣, 真诚邀请业内专家参与并提交您的发言摘要。

投稿需知:

- 发言时间为 40-60 分钟。
- 演讲内容与分组论坛内容相关联
- 发言内容不可以有商业倾向
- 个人或团队有意向针对以上论坛主题发言, 都可填写该表格。
- 请根据您的情况, 有选择性的填写。
- 请于 **2012 年 2 月 29 日前**填写该表发送至 chinaevent@ispe.org 进入第一轮审阅。
- 我们将在收到您的提案后, 根据提交日期分批审阅。
- 请将您的提交记录进行备份。

联系人:
ISPE 会员号 (知道请填写):
关键词或短语 (例如无菌/无菌生产)
联系人信息
公司:
职务:
地址:

ISPE China Office

Suite 2302, Wise Logic International Center, No. 66 North Shanxi Road Shanghai, China 200041
Website: www.ispe.org.cn | Tel: +86 21-5108-1569 | Fax: +86 21-5116-0260 | Email: chinaevent@ispe.org

城市:		
省份:	国家:	邮编:
电话:	传真:	
E-Mail 地址:		

1. 发言题目:

2. 内容摘要: (200 字以内)

3. 是否有 **Case Study**, 有的话请提供相关内容。

4. 请阐明为什么该题目及内容是一个好的提议, 该题目与分组论坛涵盖内容有哪些关联, 或其它对该提议重要性和时效性的说明:

5. 该内容有在其它组织或会议上发布过吗? 如果有, 请写明时间、地点、组织或会议名称, 并请说明为何该内容对 **ISPE** 的会议仍然重要:

6. 请写明提交该发言内容的作者或发言人
例如: 姓名、职务、公司、国家。

7. 请以类似“理解、分析、描述、应用”等词汇, 用三到五个短句说明该提议内容的学习目标。

通过对该演讲内容的总结, 参会者在哪些方面能有所提高:

-
-
-
-

8. 推荐参加人:

ISPE China Office

Suite 2302, Wise Logic International Center, No. 66 North Shanxi Road Shanghai, China 200041
 Website: www.ispe.org.cn | Tel: +86 21-5108-1569 | Fax: +86 21-5116-0260 | Email: chinaevent@ispe.org

- 专业领域:
- 职务:

9. 请勾选与该提议内容相关的 ISPE 社区讨论组 (COP):

- 可多选 (请双击选择框, 并点击“选择”)
- 如果可以, 请将最主要的 1-2 个社区讨论组用**粗体**标出

<input type="checkbox"/> API	<input type="checkbox"/> GAMP	<input type="checkbox"/> PAT
<input type="checkbox"/> Biotech	<input type="checkbox"/> Good Control Lab Practices	<input type="checkbox"/> Product Process Devt
<input type="checkbox"/> C&Q	<input type="checkbox"/> HVAC	<input type="checkbox"/> Project Management
<input type="checkbox"/> Containment	<input type="checkbox"/> Investigational Products	<input type="checkbox"/> Sterile Products Processing
<input type="checkbox"/> Critical Utilities	<input type="checkbox"/> OSD	<input type="checkbox"/> Sustainable Facilities
<input type="checkbox"/> Disposables	<input type="checkbox"/> Operations Management	
<input type="checkbox"/> Eng Stds Benchmarking	<input type="checkbox"/> Packaging	

10. 请列出其它与该提议内容相关 ISPE 技术刊物, PE 杂志, JPI 协议, 或者其它 ISEP 的资源:

11. 请将该提议涉及的 CPIP (制药行业专业人士认证) 的内容用**粗体**标出。

- 1 - Product Development
 - A. Formulation, clinical phases, and manufacture
 - B. Technology transfer
 - C. Production scale-up and optimization
- 2 - Facilities and equipment
 - A. Design and construction/installation
 - B. Commissioning and qualification as a risk management strategy
 - C. Operation and maintenance
 - D. Controls and automation
- 3 - Information systems
- 4 - Supply chain management
 - A. Materials management
 - B. Operational economics
 - C. Warehouse and distribution management
- 5 - Production systems
 - A. Production unit operations - drug (small molecule) and biologics
 - B. Production management
 - C. Production Control
- 6 - Regulatory compliance (includes drugs, environmental, health and safety)
 - A. Government regulations
 - B. Standards, practices, and guides
- 7 - Quality systems
 - A. Risk management and Quality Management System (QMS)
 - B. Systems validation (changed from Validated Controls)

ISPE China Office

Suite 2302, Wise Logic International Center, No. 66 North Shanxi Road Shanghai, China 200041
 Website: www.ispe.org.cn | Tel: +86 21-5108-1569 | Fax: +86 21-5116-0260 | Email: chinaevent@ispe.org

12. 是否有其它组织或机构可以帮助对本大会进行营销宣传？或者我们可以向哪些其他专业团体/协会进行宣传？

ISPE China Office

Suite 2302, Wise Logic International Center, No. 66 North Shanxi Road Shanghai, China 200041
Website: www.ispe.org.cn | Tel: +86 21-5108-1569 | Fax: +86 21-5116-0260 | Email: chinaevent@ispe.org