

# 江苏省医药包装药用辅料协会

## 关于召开《已上市化学仿制药（注射剂）一致性评价技术要求》交流会的通知

各有关单位：

2017年12月22日，国家食品药品监督管理总局药品审评中心仿制药质量与疗效一致性评价办公室发布了关于公开征求《已上市化学仿制药（注射剂）一致性评价技术要求（征求意见稿）》意见的通知。协会定于2018年1月10日下午1点30分在双峰格雷斯海姆医药玻璃（丹阳）有限公司召开《已上市化学仿制药（注射剂）一致性评价技术要求》交流会。会议将邀请江苏省食品药品监督管理局药品注册处、江苏省食品药品监督管理局认证审评中心、江苏省食品药品监督检验研究院、江苏恒瑞医药股份有限公司等单位的领导和专家交流分享一致性评价方面的专业见解和经验。欢迎协会会员和各有关单位派人参加，由于会议时间仓促和场地受限，建议各单位派出1-2人参会。为便于会务工作安排，参会报名时间截止到1月8日。

会议时间：2018年1月10日，下午1点30分-下午4点30分；

会议报到时间：1月10日上午至下午1点30分前。

会议地点：双峰格雷斯海姆医药玻璃（丹阳）有限公司；江苏省丹阳市经济技术开发区黄金塘西路6号（沪宁高速丹阳出口左转400

米即到)。

报名形式：1、通过电话联系会议联系人报名参会；

2、发送报名参会的邮件到协会邮箱 [sppea@sppea.org](mailto:sppea@sppea.org)

会议联系人：朱丽萍 13913433322 ， 0511-86997000

江苏省医药包装药用辅料协会

2018年1月2日

