附件2：

第五届药物检测质量管理学术研讨会会议拟定日程

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 中国药学会第一届药物检测质量管理专业委员会第五次会议 | | |
| 时 间：2018年6月28日 15:00-18:00 | | |
| 地 点：常州马哥孛罗酒店 | | |
| 参加人员：全体委员 | | |
| 第五届中国药学会药物检测质量管理学术研讨会 | | |
| 主会场 | | |
| 时 间：2018年6月29日 8:30-12:00 | | |
| 地 点：常州马哥孛罗酒店马哥孛罗宴会厅 | | |
| 参加人员：全体代表 | | |
| 一、开幕式   * 介绍领导和嘉宾 * 领导和嘉宾致辞 | |  |
| 二、特邀报告 | |  |
| * + 新版ISO 17025：2017认可政策 | 毕玉春 | 中国合格评定中心 |
| * + 检验报告的法律效力与责任承担 | 赵 因 | 四川明炬律师事务所 |
| * + 国家药监局重点实验室申报过程出现的问题分析 | 王 青 | 中国食品药品检定研究院 |
| * + 新版ISO 17025的风险分析 | 项新华 | 中国食品药品检定研究院 |
| * + 新准则下管理体系文件转换实施构想 | 李 睿 | 江苏省食品药品检验院 |
| 第一分会场报告 | | |
| 时 间：2018年6月29日 14:00-17:30 | | |
| 地 点：常州马哥孛罗酒店迎宾阁 | | |
| 第二分会场报告 | | |
| 时 间：2018年6月29日 14:00-17:30 | | |
| 地 点：常州马哥孛罗酒店紫薇阁 | | |
| 时 间：2018年6月30日上午 代 表 撤 离 | | |