



目 次

学会动态

- 中国药学会党支部开展“走好第一方阵 我为二十大作贡献”主题
党日活动暨 2022 年“光荣在党 50 年”纪念章颁发仪式…………… (2)
- 中国药学会党支部组织开展“新时代共产党人的良好家风”主题
党日活动…………… (2)
- 中国药学会 ICH 生物制品临床前安全性评价指导原则 (S6)
研讨会在京举办…………… (3)
- 第十届中国药学会生物技术药物质量分析研讨会隆重召开…………… (5)
- 中国药学会非抗心律失常药物 QT/QTc 间期延长风险评估
(ICH E14 & S7B) 研讨会在烟台举办…………… (6)
- 第六届(通辽)中国药学会基层医院药学历学学术年会暨医院药学
专委会科技帮扶系列活动成功举办…………… (7)
- 中国药学会药用辅料专业委员会成立大会在京召开…………… (8)
- 第九届中国药学会药物检测质量管理学术研讨会召开…………… (9)

通知公告

- 关于报送 2023 年国际交流工作计划的通知…………… (11)
- 关于申报 2023 年中国药学会主办的国家级继续医学教育项目
通知…………… (12)
- 第十七届中国药学会科学技术奖拟获奖项目的公示…………… (13)
- 关于举办 2022 年中国药学会大会的通知(第三轮)…………… (13)

中 国 药 学 会 会 讯

中国药学会党支部开展 “走好第一方阵 我为二十大作贡献”主题党日活动暨 2022年“光荣在党50年”纪念章颁发仪式

2022年7月1日，为庆祝中国共产党成立101周年，贯彻落实局机关党委“走好第一方阵 我为二十大作贡献”有关要求，激发广大党员、干部职工爱党敬党、为党的事业不懈奋斗的热情和干劲，学会党支部开展“走好第一方阵 我为二十大作贡献”主题党日活动，同期举行2022年“光荣在党50年”纪念章颁发仪式，引导全体党员、干部职工听党话、跟党走、感党恩，传承红色基因，为学会改革事业创新发展作贡献。学会党支部纪检委员、副秘书长何莉主持活动。

学会党支部书记、副理事长兼秘书长王爱国以“走好第一方阵 我为二十大作贡献——新时代学会高质量发展的思考”为题面向学会党支部全体党员、干部职工讲党课。他从新时代学会工作重点、新时代新方位新目标、新时代新任务新作为等方面阐述了对新时代学会高质量发展的思考。在实际工作中，学会党支部将按照“四个最严”要求，认真履行“四服务”职责，以会员和药学工作者为中心，把广大会员和药学工作者紧密团结在党的周围，为服务药品监管、建设世界科技强国、保障人民健康建功立业。

在接下来的环节中，首先由王爱国领誓，带领全体党员面向党旗进行庄严宣誓，重温入

党誓词。随后，王爱国为学会原副理事长兼秘书长李少丽颁发“光荣在党50年”纪念章。李少丽同志感谢党组织对老党员的关怀和激励，作为老党员，她表示将初心不改，发挥余热，为党的事业贡献毕生力量。她勉励新一代党员接过老党员的接力棒，带着新时代赋予的新使命，继续砥砺奋进，为党和国家药学事业发展贡献自己的青春和力量。在“传承红色基因，我为学会作贡献”座谈环节，学会在职党员代表、退休党员代表发表感言，大家纷纷表示要始终牢记党员身份，不忘初心、牢记使命，更加紧密团结在以习近平总书记为核心的党中央周围，坚定不移听党话、跟党走，积极为党和人民药学事业发展贡献智慧和力量。

王爱国强调，在不同的历史时期，学会老党员、老同志在本职岗位上，勤勤恳恳、任劳任怨，把自己的青春汗水、工作热情、智慧经验无私奉献给药学事业发展，与党和国家荣辱与共。学会全体党员、干部职工要深入学习他们信念坚定、矢志不渝的政治品格，不畏困难、艰苦奋斗的精神风范，艰苦朴素、勤俭朴实的生活作风，以坚定的理想、优良的作风、实干的精神，担当作为、干出实绩，为新时代学会事业高质量发展作出新贡献，以实际行动迎接党的二十大胜利召开！

中国药学会党支部组织开展“新时代共产党人的良好家风”主题党日活动

2022年8月31日，按照《市场监管总局直属机关党委关于开展弘扬清廉家风主题宣

传教育活动的通知》及国家药监局机关党委《关于开展弘扬清廉家风主题宣传教育活动

的通知》要求，结合国家药监局开展的“良药祛百病，清廉安一生”廉洁文化建设工作，我会认真组织开展“新时代共产党人的良好家风”主题党日活动。学会党支部书记、副理事长兼秘书长王爱国主持党日活动，学会秘书处职工线下、实体机构职工线上参加活动。

王爱国领学了“《习近平谈治国理政》第四卷：以伟大自我革命引领伟大社会革命”，党支部纪检委员、副秘书长何莉领学了“习近平谈家风建设”及“《习近平关于注重家庭家教家风建设论述摘编》：以千千万万家庭的好家风支撑起全社会的好风气”，认真学习革命前辈、时代楷模家风事迹，并观看视频短片“习近平——在父亲的教育下养成勤俭持家习惯”。习近平总书记强调，不论时代发生多大变化，不论生活格局发生多大变化，我们都要重视家庭建设，注重家庭、注重家教、注重家风，紧密结合培育和弘扬社会主义核心价值观。全体党员干部职工在学习中受到教育和启发，营造了廉政教育的良好氛围。

随后，副秘书长车明凤以“专题教育”与个人成长为主题作专题讲座。她强调，在家庭教育成长中要重视自身建设，严于律己，紧握戒

尺、心存敬畏，努力砥砺道德品位。在个人成长中树立正确的世界观、人生观、价值观，积极走好人生每一步，在立德向善中深耕，在廉洁的清风中前行。

党员郑华翠在主题党日活动中分享其姑父作为一名抗美援朝老兵的清廉故事，孙绪海同志是一名 68 年党龄的老党员，在冒死完成入朝作战狙击任务后，选择扎根山村继续务农，无怨无悔跟党走，用其初心本色诠释了一名共产党员的清正家风。郑华翠全家也是继承了尊老爱幼、勤劳节俭的传统美德。

廉洁家风既是良好家庭文化的体现，也是健康政治生态在家庭内的体现，全体党员干部职工既要加强学习不断提升个人修养，又要深刻领会家风建设的重大意义，注重家庭家教家风建设，以良好家风筑牢拒腐防变的思想防线。学会将深入贯彻落实习近平总书记关于注重家庭家教家风建设重要论述精神，把对党忠诚纳入家庭家教家风建设，增强党员干部职工廉洁修身、廉洁齐家的思想自觉和行动自觉，通过树立好的家风，推动廉政文化建设，充分发挥党员干部先锋模范作用，以实际行动迎接党的二十大胜利召开。

中国药学会 ICH 生物制品临床前安全性评价指导原则（S6） 研讨会在京举办

2022 年 7 月 26-27 日，由中国药学会主办的 ICH 生物制品临床前安全性评价指导原则（S6）研讨会以线上会议形式顺利召开。中国药学会副理事长、沈阳药科大学校长程卯生教授出席开幕式并致辞。本次研讨会特邀国家药品监督管理局药品审评中心专家及学界和业

界资深专家，围绕生物制品临床前安全性评价和有关技术要求进行解读和案例分享。中国食品药品检定研究院、国家药典委、国家药监局药品审评中心、核查中心、评价中心、信息中心、及地方药监部门等监管机构代表 195 人，制药企业、高等院校、科研院所和医疗机构代

表 2228 人参会。

研讨会首日上午介绍了 ICH S6 实施概况,讨论了生物技术药物安全性评价新技术和新方法、动物种属选择等相关问题。国家药品监督管理局药品审评中心药理毒理学部副部长孙涛作“ICH S6 指导原则在中国实施的现状及挑战”报告,系统回顾了 ICH S6 系列指导原则在中国的实施过程,详细解读了 ICH S6 在我国实施过程中的相关考虑要点;中国科学院微生物研究所研究员严景华作“抗体药物在感染性疾病中的应用”报告,以呼吸道合胞病毒(RSV)疫苗、新冠病毒(SARS-CoV-2)中和抗体药物为例,介绍了预防和治疗感染性疾病的单抗药物研究相关情况;上海益诺思生物技术股份有限公司汤纳平博士作“生物技术药物安全性评价新技术和新方法研究”报告,系统回顾了生物技术药物研究进展,并分别就新生物标志物、类器官技术、转基因动物、替代分子等生物技术药物安全性评价新技术和新方法展开案例分享;山东欣博药物有限公司邵明香博士作“生物技术药物安全性评价相关动物种属选择的考虑”报告,基于生物技术药物分类,详细介绍了安全性评价试验中动物种属筛选方法。

下午解读了 ICH S6 相关技术要点。国家药监局药审中心药理毒理学部黄芳华副部长作“生物技术药物生殖毒性试验及案例分析”报告,详细介绍了生物技术生殖毒性试验相关指导原则,阐述了生物技术生殖毒性试验重点关注问题,并结合案例分析了相关试验要点;闫莉萍审评员作“生物技术药物的免疫原性评价及案例分析”报告,总体介绍免疫原性研究相关指导原则,深入解读了免疫原性研究的工作要点;北京昭衍新药研究中心股份有限公司张素才博士作“生物技术药物致癌性试验及案

例分析”报告,结合 ICH 相关技术要求,探讨了生物技术药物致癌性评估策略及致癌性风险管理;康龙化成(北京)新药技术股份有限公司梁晓南博士作“寡核苷酸类药物安评和生物分析新方法”报告,介绍了寡核苷酸类药物非临床安全评价指导原则、相关法规及受试分析等相关内容,分享了寡核苷酸类药物药代动力学特点及生物分析方法。

第二天上午以基因治疗和细胞治疗为主题研讨相关技术指导原则。国家药监局药审中心药理毒理学部叶旋审评员作“基因治疗产品非临床生物分布考虑”报告,围绕基因治疗产品非临床生物分布,从定义、评价时间进度安排、研究设计、特定考虑等方面进行了介绍;江苏鼎泰药物研究(集团)股份有限公司董天宇博士作“腺相关病毒(AAV)载体基因治疗产品安全性风险”报告,介绍了 AAV 基因治疗载体平台, rAAV 产品安全性风险及非临床安全性评价等;审评员张昱作“细胞治疗产品安全性评价相关指导原则的解读”报告,详细介绍了细胞治疗产品非临床研究评价策略,解读了 CAT-T 细胞产品非临床研究评价的相关考虑;中国食品药品检定研究院国家药物安全评价监测中心药理毒理学部黄瑛博士作“新型细胞治疗产品的安全性评价研究及案例分析”报告,比较了细胞治疗产品国内外监管要求及相关指导原则,分析了监管状况对非临床研究的影响,并基于细胞治疗产品风险因素探讨了非临床研究一般原则及策略。

第二天下午围绕疫苗和抗体药物展开讨论。国家药监局药审中心药理毒理学部审评员尹华静作“新冠疫苗非临床评价及审评关注点”报告,从全新新冠疫苗、改良型新冠疫苗等方面,解读了新冠疫苗非临床技术要点;成都华西海圻医药科技有限公司扈正桃博士作

“抗体类药物（不含 ADC）安全性评价研究及案例分析”报告，重点解读抗体药物种属选择、实验设计、安全药理学等非临床评价要点；中国食品药品检定研究院国家药物安全评价监测中心王欣博士作“ADC 产品的安全性评价研究及案例分析”报告，围绕 ADC 产品的安全性评价，作了详细的研究要点与策略分析。

授课专家与线上参会人员进行了互动交流，深入探讨 ICH 生物制品临床前安全性评价指导原则相关共性问题。本次研讨会增进了参会的药品监管人员及药品研发、生产和注册工作人员对 ICH 生物制品临床前安全性评价指导原则的理解，对于促进我国生物制品临床前安全性评价科学性与规范性发挥了积极作用。

第十届中国药学会生物技术药物质量分析研讨会隆重召开

由中国药学会主办，中国药学会生物药品与质量研究专业委员会承办，沃特世科技（上海）有限公司、安捷伦科技（中国）有限公司、普洛麦格（北京）生物技术有限公司、赛默飞世尔科技（中国）有限公司、上海爱博才思分析仪器贸易有限公司协办的第十届中国药学会生物技术药物质量分析研讨会于 2022 年 8 月 11-12 日以线上网络直播形式召开。来自中国食品药品检定研究院、生物制药企业、高等院校和科研院所的众多业内专家和药学同仁齐聚云端，会议共覆盖全国 30 多个省市，共计 6169 人次观看直播。开幕式由中国食品药品检定研究院化学药品检定所激素室主任梁成罡主持。

中国药学会副理事长兼秘书长王爱国在开幕式线上致辞中指出：今年是中国药学会成立 115 周年，中国药学会作为党和政府联系药学工作者的桥梁和纽带，始终坚持为科技工作者服务、为创新驱动发展服务、为提高全民科学素质服务、为党和政府科学决策服务的职责定位，更广泛把广大会员和药学科技工作者团结在党的周围，大力弘扬科学家精神，涵养优良学风作风。在国家药监局、中国科协坚强领

导下，中国药学会将一如既往，继续加强与社会各界的沟通联系，大力弘扬优良传统，坚定创新自信，为服务药品监管、推进科技强国建设、保障人民健康作出新的更大贡献，以实际行动迎接党的二十大胜利召开。中国食品药品检定研究院生物制品检定所所长徐苗、化学药品检定所激素室主任梁成罡、生物制品检定所单克隆抗体产品室主任王兰、细胞室主任孟淑芳、重组药物室主任周勇、艾滋室主任黄维金主持会议。

自 2013 年在上海首次举办“生物药品分析表征与质量研究技术研讨会”以来，本研讨会已连续举办了十届，为生物药品生产企业、高等院校、生物技术药物等各类研发机构与药品监管部门建立了一个科技与法规的沟通桥梁，涵盖内容包括法规要求、理化特性分析、活性分析以及生物医药行业新技术。参会代表利用这个平台，探讨先进的理化分析方法在我国生物制品领域的应用，分享和借鉴国内外生物技术药物和质量研究方面的先进经验。

本次研讨会围绕当前我国创新药的发展趋势和监管要求，分享和深入研讨包括细胞治疗与基因治疗药物、疫苗、抗体与抗体偶联药

物、mRNA、重组技术药物等的质量控制技术与分析方法等内容。专家报告涉及的内容有：《已上市生物制品药学变更研究技术指导原则（试行）》介绍；iPSC 质量控制研究进展；CD19-CART 体外效力方法验证研究；创新型 T 细胞免疫治疗产品 STAR-T 的开发及临床转化；通用型 CAR-T 细胞 IND 申请 CMC 要点分析；阿达木单抗国抽质量状况与质控方法标准化；AAV 基因治疗产品的纯度分析策略与技术；AAV 基因治疗产品质控策略和检测方法；高通量测序用于基因编辑进行质控的挑战和机遇；治疗性核酸药物递送关键技术进展；人生长激素体外活性质量分析方法研究；PEG 化人生长激素安全性相关的质量研究；HPV

疫苗体外效力检验方法验证；mRNA 疫苗质量控制法规解读与实际应用；QbD 分析方法开发和质量控制策略等。

王兰研究员在作本次研讨会总结时，回顾了十年来“中国药学会生物技术药物质量分析研讨会”发展历程和取得的成绩，该会议已经成为我国生物医药行业在产、学、研以及药品质量科学监管方面不可或缺的重要专业技术交流平台，为我国生物医药领域人才培养和我国生物技术药物质量分析水平的提升发挥了积极的作用。中国药学会将继续努力把这个学术交流平台做实做好，为我国生物医药事业高质量发展作出新贡献。

中国药学会非抗心律失常药物 QT/QTc 间期延长风险评估 (ICH E14 & S7B) 研讨会在烟台举办

2022 年 8 月 18-19 日，由中国药学会主办的非抗心律失常药物 QT/QTc 间期延长风险评估 (ICH E14 & S7B) 研讨会以线上线下结合形式在山东省烟台市顺利召开。中国药学会理事长孙咸泽出席开幕式并致辞。本次研讨会特邀国家药品监督管理局药品审评中心专家及学界和业界资深专家，围绕非抗心律失常药物 QT/QTc 间期延长风险评估机制进行解读和案例分享。共 1309 人参会，其中中国食品药品检定研究院、国家药典委、国家药监局药品审评中心、核查中心、评价中心、信息中心及地方药监部门等监管机构代表 120 人，制药企业、高等院校、科研院所和医疗机构代表 1189 人。

研讨会首日对 ICH E14 & S7B 知识要点

与指南进行解读。国家药品监督管理局药品审评中心化药临床二部副部长谢松梅作“药物心脏安全性评估与监管历史概论”报告，系统回顾了药品监管政策改革历史，详细解读了 2019 年实施的《药品管理法》下药品监管与审评审批机制创新中的要点；北京大学第三人民医院李海燕教授作“药物导致心律失常的基础与临床研究”报告，以 QT 间期延长导致尖端扭转型室性心动过速 (TdP) 为例，介绍了 QT 间期延长与 TdP 发生和防治、TdP 风险评估研究相关情况；国家药品监督管理局药品审评中心药理毒理学部张晓东审评员作“ICH S7B 概况及要点介绍”，从 ICH S7B 相关实验目的、试验方法、非临床研究策略等方面系统介绍了 ICH S7B 指导原则的要点；国家药品监督管理

局药品审评中心化药临床二部王水强审评员作“ICH E14 概况及要点介绍”，从 ICH E14 的背景、主要内容、成就与限制、指南进度、国内发展历史及现状等方面对 ICH E14 指导原则的要点进行系统介绍。

第二天上午以非抗心律失常药物非临床评价心脏安全评估为主题进行研讨。康龙化成新药技术股份公司高级副总裁汪巨峰作“非临床评估体系与策略”报告，详细介绍了 ICH S7B 非临床评估体系，阐述了 E14/S7B 问答 (Q & As) 的形成与关注点；北京爱思益普生物科技股份有限公司总经理李英骥作“药物致心律失常风险体外评价”报告，总体介绍 S7A、S7B、E14 等新药研发心脏安全性相关指导原则及常用的心脏安全性评价技术；国家成都新药安评中心安全药理高级总监赵斌作“非临床体内 QT 研究支持临床综合风险评估的最佳实践考虑”报告，从非临床体内 QT 研究中物种的选择、暴露评估、QT 间期校正、研究的敏感性、药效学和药代动力学 (PD/PK) 数据的呈现等方面，解读了非临床体内 QT 研究的最佳实践考虑。

第二天下午以非抗心律失常药物临床评价心脏安全评估为主题进行研讨。美国 FDA 药品审评与研究中心临床药理学办公室药物计量学部治疗审评室副主任刘江作“药物浓

度与 QT 延长的关系 (C-QT) 临床试验设计与模型分析”报告，简要回顾了 C-QT 的现状，介绍了实验设计的关键点、建模与数据分析中的细节、监管部门对分析计划书和报告的预期等方面内容；北京大学第三医院王方芳教授作“高质量临床 ECG 数据采集与 QT 间期分析”报告，详细介绍了药物联用的 QT 评价、高质量心电图的标准化采集流程等；科盛达 (上海) 医药咨询公司中国区首席科学官李改玲作“新药研发当中心脏安全的风险最小化策略与措施”报告，详细介绍了如何选择临床前阶段 QT 间期延长数据、如何通过合理设计临床试验方案减少药物上市后发生意外 QT 间期延长风险、影响临床试验心电图质量的因素控制、建立全面 QT 研究 (TQT) 模型方法及风险评估等。

授课专家与线上线下参会人员进行了互动交流，深入探讨非抗心律失常药物 QT/QTc 间期延长风险评估 (ICH E14 & S7B) 指导原则相关共性问题。本次研讨会增进了参会的药品监管人员及药品研发、生产和注册工作人员对非抗心律失常药物 QT/QTc 间期延长风险评估 (ICH E14 & S7B) 指导原则的理解，对于促进我国药物创新研究中有关非抗心律失常药物 QT/QTc 间期延长风险评估工作的科学性与规范性发挥了积极作用。

第六届 (通辽) 中国药学会基层医院药学学术年会暨 医院药学专委会科技帮扶系列活动成功举办

2022 年 8 月 22-28 日，由中国药学会医院药学专业委员会、内蒙古自治区食品药品学会、内蒙古自治区临床药事质控中心联合主

办，通辽医学会临床药学专科分会、通辽市药事管理质量控制中心、通辽市医院联合承办的第六届 (通辽) 中国药学会基层医院药学学术

年会暨医院药学会专委会科技帮扶系列活动在线上及内蒙古通辽市成功举办。

8月22-26日为线上会，8月27-28日线下线上同步召开。大会围绕“加强基层医院药事管理，促进基层患者安全用药”主题，组织全国知名医药学专家走进通辽，举办基层医院药学会年会，开展系列“科技帮扶”活动，活动口号为“喜迎二十大，上下手拉手，一起向未来”。中国药学会医院药学会专委会名誉主任委员朱珠、通辽市政协副主席朱瑞莲，以及内蒙古自治区食品药品学会、通辽市卫生健康委、通辽市医院有关负责同志出席并讲话。中国药学会副秘书长车明凤、中国药学会医院药学会专委会主任委员、华中科技大学同济医学院附属协和医院书记张玉作线上致辞。开幕式由大会执行主席/中国药学会医院药学会专委会委员/首都医科大学附属北京潞河医院药学部副主任陈世财主持。200余名基层医院药学同仁莅临现场参会，6万余人次线上平台参会观看直播。

会议设置了云参访、云课堂、云帮扶等系列学术活动，专为广大基层药学同仁量身定做。会议内容涵盖了医药政策解读和实施、药事管理新要求新举措、药学服务标准化同质化、药学服务新方向如药学门诊和慢病管理、药学科研、药学科普等，旨在通过学术引领、焦点研讨、示范分享和工作交流等形式，理清基层药学发展思路与工作方向，相互学习借鉴，促进基层医院药学高质量发展。5场云参

访医院：华中科技大学同济医学院附属协和医院、北京大学第三医院、苏州大学附属第一医院、中山大学附属第一医院、浙江大学医学院附属杭州市第一人民医院；4场基层药师技能培训云课堂：处方审核专题、发药交代专题、慢病管理专题、药学科普专题；1场中国基层药师脱口秀展示专场；1场年会主会场学术报告会；4场委员走基层帮扶分会场；2场基层药学发展分会场；1场大会征文分享分会场；2场大型义诊和药学科普宣教咨询会场；3场专委会委员走进基层医院帮扶活动：通辽市医院、通辽市第二人民医院、通辽市科尔沁区第一人民医院；3场专委会委员云帮扶座谈会，云端帮扶霍林郭勒市人民医院、科尔沁左翼中旗人民医院、科尔沁左翼后旗人民医院、奈曼旗人民医院、库伦旗人民医院、开鲁县医院、扎鲁特旗人民医院、锡林郭勒盟乌拉盖管理区人民医院和通辽市疾控中心综合门诊等9家基层医院；1场科创中国走进通辽帮扶当地医药行业高质量发展帮扶座谈会。多名专家向通辽基层医疗机构捐赠专业书籍1300多册，24家医疗机构参加了《中国药师之歌》音乐视频创作活动。

本次开展系列活动持续1周，共计29场活动，其中线下10场，线上19场，240余位医药专家及嘉宾参与，得到广大基层药学同仁的积极参与和认可，取得了较好效果。

中国药学会药用辅料专业委员会成立大会在京召开

2022年9月1日，中国药学会药用辅料专业委员会成立大会在北京召开。全国政协教科卫体委员会副主任、学会理事长孙咸泽，国家药品监督管理局药品安全总监、中国食品药

品检定研究院院长、学会副理事长李波，学会副理事长兼秘书长王爱国，中国食品药品检定研究院副院长邹健，中国工程院院士肖伟等领导专家和专家出席会议。第一届中国药学会药用辅

料专业委员会委员、中国食品药品检定研究院辅料包材所和学会秘书处的 40 余名代表参加了会议。

孙咸泽理事长代表学会致辞。他指出，随着我国新型制剂的不断涌现，推动了药用辅料和药包材的研究、开发和应用，药用辅料和包材正朝着专业化、规模化、集约化发展。辅料包材科研队伍逐步形成，技术装备大幅升级，质量管理不断加强，创新能力明显提升。但是，由于辅料包材行业起步晚，与欧美日等发达国家相比，我国药品质量总体上还有一定差距，高端制剂对国外依存度过高，尤其是高端制剂中辅料包材关键技术匮乏，目前已经成为制约我国医药产业发展的瓶颈和短板。中国药学会组建药用辅料专业委员会，主要目的就是为我国制剂全产业链上下游科研院所、企事业单位、研发机构，提供学术交流、产业合作及协同创新的平台，为补齐全产业链的短板，解决“卡脖子”的问题，提高我国药品整体技术水平和产业链安全贡献力量。

李波院长代表中国食品药品检定研究院致辞。他指出，药用辅料和药包材的质量直接关系到药品的整体质量。中检院高度重视药用辅料和药包装材料方面的技术工作，在 2005 年单独成立了包材辅料室，2011 年正式成立了药用辅料和包装材料检定所。十多年来，辅料包材检定、标准物质研制和学术研究等方面都取得了较好的成绩，特别在 2019 年成立的药用辅料质量研究与评价重点实验室，是国家局

首批重点实验室，是我们院首批设立的六个重点实验室之一。此次中国药学会药用辅料专业委员会的成立，必将带动辅料包材所的发展进入快车道，也一定能起到凝聚辅料包材领域科技工作者，促进我国药品整体又好又快发展的作用。

王爱国副理事长兼秘书长介绍了药用辅料专业委员会筹备及成立过程，宣读了第一届主任委员、副主任委员、委员名单。中国食品药品检定研究院辅料包材所所长肖新月研究员当选为主任委员，中国工程院肖伟院士、中国药科大学涂家生教授、中国科学院上海药物研究所张继稳教授、悦康药业集团药物研究院宋更申院长当选为副主任委员，37 位来自药用辅料和药包材领域的专家学者当选为第一届专业委员会委员。孙咸泽理事长向第一届专业委员会主任委员、副主任委员颁发了聘书。

肖新月主任委员在发言时表示，为积极促进我国药用辅料和药包材的学术发展，专业委员会将重点在研究产业政策、制定团体标准、加强关键技术研究、开展学术交流、组织科普培训等五个方面开展工作。随后，专业委员会委员们就专业委员会工作规划等相关工作进行了热烈讨论。

新成立的中国药学会药用辅料专业委员会，将致力于搭建学术交流、产业合作及协同创新的平台，为促进我国药物制剂的高质量发展，增强我国药品原始创新，为早日将我国从制药大国变为制药强国提供科技力量。

第九届中国药学会药物检测质量管理学术研讨会召开

2022 年 9 月 7-8 日，第九届中国药学会药物检测质量管理学术研讨会以线上线下结合的方式召开。本次研讨会由中国药学会主办，

中国药学会药物检测质量管理专业委员会、四川省药品检验研究院承办，成都康弘药业集团股份有限公司、北京三维天地科技股份有限公司

司、岛津企业管理(中国)有限公司、沃特世科技(上海)有限公司、安捷伦科技(中国)有限公司和布鲁克(北京)科技有限公司协办。会议旨在促进行业内药物质量检测技术交流分享,促进质量管理专业人才健康成长,为医药企业、科研院所、高等院校、医疗机构、检验机构与政府监管部门等搭建交流与沟通平台。来自全国食品药品检验检测机构、科研院所、高等院校、医药企业领域的 1895 名代表在线上云端观看了本次会议,总点击量达 14799 人次。

中国药学会药物检测质量管理专业委员会主任委员、中国食品药品检定研究院体外诊断试剂检定所所长张河战主持开幕式;中国药学会副秘书长车明凤出席开幕式并致辞;成都康弘药业集团股份有限公司董事长特别助理、总裁顾问郝晓锋线上作嘉宾致辞。

会议围绕国家药品监管政策要求和国内外药物检测质量管理领域最新进展,就疫情防控中发挥重要作用的疫苗研究、国家疫苗批签发制度的贯彻实施、新版药典的构思、我国接受 WHO 疫苗监管评估等重要议题,邀请四川大学华西医院肿瘤学教授、中国科学院院士魏于全,国家药典委员会党委书记、副秘书长丁丽霞,中国食品药品检定研究院副院长(国家药品监督管理局医疗器械标准管理中心副主任)张辉,国家药品监督管理局政策法规司孙京林,中国合格评定国家认可委员会(CNAS)能力验证高级主管贾汝静,四川省药品检验研究院安全评价中心主任王红平等行业专家,以及成都康弘药业集团股份有限公司质量工程师叶超、北京三维天地科技股份有限公司咨询总监张金平和工程师原庆、岛津企业管理(中

国)有限公司应用工程师董静和冀峰、沃特世科技(上海)有限公司资深工程师宋玉玲和张立、安捷伦科技(中国)有限公司应用工程师李功恒和吴春蓉、布鲁克(北京)科技有限公司大客户经理李晨等科技人员,分别以《新冠疫苗研发的新技术进展》、《《中国药典》的新任务与新进展》、《疫苗批签发与实验室检验》、《WHO 国家药品监管体系评估介绍》、《检验检测的能力验证》、《浅析我国 GLP 与检验检测领域质量体系的异同》、《实验室数智化趋势分析》等为题作大会特邀报告,将涵盖新冠疫苗研发的新技术进展、疫苗检验与质量控制、检验检测能力验证、医药企业生产质量把关等内容于会上报告交流。内容丰富,包罗万象,呈现了一场精彩纷呈的学术盛宴。

本次研讨会征集到来自全国食品药品检验机构、医药企业、高等院校、医疗机构等领域代表论文 84 篇,集中论述质量管理体系建设、疫苗批签发、能力验证、风险评估、OOS、检验检测技术及管理工具等可在药品检测质量管理的应用中迫切需要解决的热点难点问题,尤其针对疫苗批签发的 NRA、新型检验检测技术及风险管理,有多篇具有参考价值的文章,涵盖了药品的全生命周期。会议选出 26 篇代表性论文,于 9 月 8 日分上、下午在实验室管理和检测技术两个分会场进行了线上报告交流。

本次会议汇集了我国药物检验检测领域、质量管理领域专业人士,为新时代提升药物检测检验质量科学管理水平,促进药物创新和药品质量提高搭建了高端合作交流平台,取得了较好成效。

关于报送 2023 年国际交流工作计划的通知

各工作委员会，各专业委员会，各有关部门：

为科学制定我会 2023 年国际交流工作计划，促进药学领域学科建设，提升人才培养质量和科学研究水平，现征集 2023 年国际交流工作计划，有关事宜通知如下。

一、2023 年国际交流工作计划要求

（一）国际交流计划拟定

1. 拟在境内举办的国际或双边科技会议，应紧密围绕党和国家医药卫生科技工作重点，开展基础、前瞻及前沿学术交流，坚持“少而精”原则，切实把学术质量和学术水平放在第一位，注重会议征文和优秀论文交流。鼓励多个专业委员会联合举办学术活动。

2. 拟参加的国际（港澳台）的学术会议，须为各专业委员会所属学科或专业领域具有一定国际影响力的学术会议，并确保参会任务的实质性和必要性。

（二）国际交流计划申请

1. 2023 年国际交流工作计划由各工作委员会、各专业委员会、各有关部门提出申请，填写境内举办国际或双边科技会议申请表（见附件 1）或参加国际（港澳台）学术会议申请表（见附件 2）。表格填写应严谨、详实、完整，打印并由相关负责人签字后提交。请于 2022 年 10 月 31 日前，将申报材料填写完整并经申报单位负责人签字后寄送一份原件至我会国际合作部（科技评价与团体标准部），电子版请发送至邮箱 int-dept@cpa.org.cn。

2. 请将 2022 年已执行完毕的国际交流工作相关材料（包括会议手册、会议日程、论文集、签到表、照片等），于 2022 年 12 月 15

日前送交我会存档。如不及时提供 2022 年相关材料，将影响 2023 年国际交流工作计划的审批。

二、国际交流活动有关要求

举办或参加线下和/或线上国际会议，应严格按照国家有关要求事先报有关部门批准。

（一）在境内举办国际或双边科技会议，应认真落实国家及上级领导部门、学会有关规定。请严格遵守国家和当地疫情防控要求并制定相关预案；坚持勤俭办会、节约办会，严格执行财务管理制度，会议经费收支须纳入我会统筹管理；如需申报继续教育学分，请按照 2023 年中国药学会国内学术会议计划及继续药学教育项目相关要求申请。

（二）参加国际（港澳台）学术会议，需遵守因公出国（境）管理相关规定，参加人员及所在单位及时申报年度出国计划，避难要求办理审批手续。

三、联系人及方式

联系人：朱凤昌、钱秀玉

地址：北京市东城区天坛西里 2 号 中国药学会

邮编：100050

电话：010-67095820，010-67095728

E-mail: int-dept@cpa.org.cn

附件：

1. 2023 年中国药学会举办国际或双边科技会议申请表

2. 2023 年参加国际（港澳台）学术会议申请表

关于申报 2023 年中国药学会主办的国家级继续医学教育项目通知

本会各分支机构:

为积极推进继续医学教育工作深入开展,秉承鼓励引导、促进学习与简化管理的理念,更好地满足卫生专业技术人员对优质培训资源的需求,不断提高业务素质和能力水平,更好地维护人民群众健康,请各分支机构按照《关于申报 2023 年国家级继续医学教育项目的通知(全继委办发〔2022〕13 号)》,积极组织做好申报工作。现就做好 2023 年国家级继续医学教育项目申报(含备案项目)工作通知如下:

一、项目申报的时间

新申报项目:2022 年 7 月 26 日至 2022 年 8 月 21 日;

备案项目:2022 年 8 月 22 日至 2022 年 12 月 10 日。

逾期不予受理。

二、申报要求

(一)申办单位须认真阅读《国家级继续医学教育项目申报要求》(详见附件 1),以下简称《申报要求》,明确项目定位,项目总体要求、内容、课件、负责人及授课教师等应符合《申报要求》。

(二)按照“谁申报、谁主办、谁负责”的原则,各分支机构可申报冠名本分支机构或本分支机构作为唯一/第一主办单位的项目,不得为其他机构申报项目。同一项目只能通过一个单位申报,且只能选择以新申报项目或备案项目的形式申请,不得重复申报,同时也不得通过其他渠道向全继委申请。多单位联合申报的项目由第一申报单位负责申报。严禁冒用其他单位名称或名义进行申报。

(三)为提高项目申报质量,申办单位填

报国家级继续医学教育项目申报(备案)表(见附件 2)前,须认真阅读《国家级继续医学教育项目申报要求》和申报(备案)表中的填表说明。

(四)因受新冠肺炎疫情影响未能举办的 2022 年国家级继续医学教育新申报项目,如 2023 年拟继续举办的,项目申报单位可在“国家级 CME 项目网上申报及信息反馈系统”中填报备案表,申请作为 2023 年备案项目。备案项目须安排在 2023 年 4 月 1 日以后举办。

(五)鼓励申报新型冠状病毒肺炎等重大传染病防控或突发公共卫生事件的重症救治、院感控制、医德医风、政策法规、传染病防控、卫生应急等相关知识和技能培训项目。

(六)各省级继续医学教育委员会要按照属地化管理原则,加强项目监管,及时对项目执行情况进行审核,以便学员及时查询项目举办、所获学分等信息。项目申报单位要主动接受项目举办地的监管,提前报送项目举办相关信息,不得随意更改项目编号、名称、内容、举办时间、举办地等项目相关信息。授课教师、内容和课程总学时等原则上不得更改,确需调整的,变动范围应控制在 30%以内,且新更换的授课教师职称原则上不得低于原授课教师,所授学分数按照实际课程学时相应核减。

(七)每项国家级继续医学教育项目每年举办的期(次)数不得超过 6 期(次)。项目的举办地点须在中国内地。鼓励到西部省市举办项目。要注意树立正确的意识形态,不得出现意识形态相关问题。严禁到国家明令禁止举办会议的风景区举办项目,严禁组织与项目无关的参观、考察等活动,严禁组织学员旅游观光。按继续医学教育有关规定,凡弄虚作假

假等违规申报者，一经发现将视情节轻重分别给予不批准、批评、全国通报、责令停办、取消1~3年申报资格等处罚。其他未尽事宜按有关规定执行。

三、申报工作安排及联系方式

(一) 纸制版由申报单位负责人签字后报学会继续教育部；电子版发至学会申报专用邮箱(E-mail: jxjyb@cpa.org.cn)，并务请于2022年8月26日前上交纸制版，逾期将不予受理。

(二) 联系方式:

联系人: 胡延波、郭海英

电话:010-67095593

E-mail: jxjyb@cpa.org.cn

地址: 北京市东城区天坛西里2号。

我会将依据《国家级继续医学教育项目申报、认可办法》及《申办要求》的规定，认真组织好本会2023年国家级继续医学教育项目的申报及审核工作。

附件:

1. 国家级继续医学教育项目申办要求
2. 国家级继续医学教育项目申报相关表格

第十七届中国药学会科学技术奖拟获奖项目的公示

2022年8月11日，第十七届中国药学会科学技术奖评审会议在北京召开，与会评委经过认真讨论和评审，并通过投票推评出拟获奖项目12项，其中一等奖3项，二等奖4项，三等奖5项（见附件）。根据《中国药学会科学技术奖奖励办法》规定，现予以公示，公示期一个月。

对公示拟获奖项目有争议或者揭发弊端者，应在公示之日起一个月内（2022年8月12日至9月11日）采用书面材料，反馈至中

国药学会国际合作部（科技评价与团体标准部），并签署个人真实姓名、工作单位、联系地址和电话；如以单位名义提出争议，需由单位法定代表人须在书面材料上签字并加盖单位公章。

联系人: 钱秀玉、朱凤昌

联系电话: 010-67095728、67095820

邮箱: kjpjb@cpa.org.cn

联系地址: 北京市东城区天坛西里2号

关于举办2022年中国药学会大会的通知（第三轮）

各专业委员会，各省、自治区、直辖市药学会，各有关单位，各位代表:

因新冠肺炎疫情防控需要，2022年中国药学会大会现延期于2022年11月27-29日在江苏省南京市以线上线下结合的方式召开。大会

以习近平新时代中国特色社会主义思想为指导，全面贯彻党的二十大精神，认真落实习近平总书记关于科技创新重要论述，紧紧围绕“十四五”时期我国医药事业发展的目标和任务，重点围绕医药领域的关键核心技术和前

沿领域，面向健康中国建设重大需求进行深入研究。大会邀请我国医药领域政府部门领导、院士专家围绕大会主题和前沿热点难点问题作大会报告。同期召开中国药学会第二十五届理事会第二次会议等。

一、组织机构

主办单位：中国药学会

江苏省科学技术协会

承办单位：中国药科大学

江苏省药学会

协办单位：南京圣和药业股份有限公司

中国生物技术股份有限公司

二、大会主题

药物创新与高质量发展

三、大会日程

11月28日上午举行大会开幕式，颁发第十七届中国药学会科学技术奖；发布中国药学会-施维雅医院药学创新研究项目等，进行大会主题报告，下午进行特邀院士报告。11月28日全天同步进行线上直播。11月29日进行13个专业会场专题报告交流（其中第1至7分会场为现场报告加线上直播；第8至13分会场为线上直播）（见附件）。

四、注册及参会方式

（一）参会方式

本届大会对广大会员和医药学工作者开放。线上参会代表可通过手机、电脑端线上注册后参会学习。请11月27日前在大会官网注册，以便于大会召开期间登录网站及时观看。线下参会仅限于定向邀请人员。

参会人员线上注册并缴纳会议注册费，将作为正式代表，会收到会务组发送的电子版会议资料。请通过电汇方式缴纳注册费300元/人。收款单位：中国药学会；开户行：中国银行总行营业部；账号：778350009320。汇款单

附言中注明“药学大会+参会人姓名”。请将汇款回执发送至会务组邮箱（xsb@cpa.org.cn），请在邮件主题注明“药学大会+参会人姓名”，邮件正文中请提供开发票的准确信息：单位名称（发票抬头）+纳税人识别号或统一社会信用代码，以便确认款项归属并及时开具“会议注册费”的增值税普通发票（电子发票）。电子发票将在会后发送至申请人的电子邮箱中。

（二）线上注册方法

1. 由电脑端登录大会官网，进入会议系统进行注册报名，点击“个人代表注册”或“单位团体注册”按钮进行注册信息填写并提交完成注册，获得授权后可点击直播页面观看直播。

参会链接：<https://cpa2022.sciconf.cn/>

2. 由手机微信扫描大会微官网二维码（或长按识别），按照指引进入手机报名页面，点击参会注册进行注册信息填写并提交完成注册，获得授权后可点击“直播安排”观看。



（三）其他注意事项

1. 因会场防疫要求，本届大会不设置现场报名参会。

2. 按照本届大会第一轮通知的线下参会注册费标准已汇款的代表，我会将按原汇款路径退还差额注册费。为便于准确退款，请已经汇款代表将原汇款人员（或单位）全称及账户信息（账号、开户行）发电子邮件至会务组邮箱（xsb@cpa.org.cn）。

五、会议学分

全程收听2022年中国药学大会专家报告的正式代表可获得中国药学会继续教育学分4分。学分证书将在会后发送至正式参会代表的

电子邮箱中。

六、联系人和联系方式

联系人：孙文虹 文瑾 闫伟

地址：北京市东城区天坛西里2号

电话：010-67095861； 010-67095313；
010-67095594

E-mail: xsb@cpa.org.cn

七、情况查询

请登陆会议网站 (<https://cpa2022.sciconf.cn>)
和中国药学会网站 (<http://www.cpa.org.cn>) 查询
大会情况。

附件：2022年中国药学会大会拟定日程