

邀请函 Invitation

美国药典委员会中华区总部诚挚地邀请您参加将在南京举办的药典培训课程
USP-China sincerely invites you to attend the following USP Pharmacopeial Education course.

药物产品的稳定性研究方案 Stability Program of Pharmaceutical Products

时间/地点 Time/Location:

2018 年 7 月 13 日 江苏 南京
July 13, 2018 Nanjing, China

课程简介 Course Description:

稳定性研究在药物产品开发过程中起着至关重要的作用。可持续的稳定性方案对新药注册和支持药品市场营销都非常关键。

课程通过全面阐述 FDA 与 ICH 指南、行业惯例以及美国药典相关要求，在法规、执行操作、测试、调查等方面对小分子药物的稳定性方案进行深入介绍。课程将讨论广泛应用于稳定性方案设计的 GMP、USP、FDA、ICH、WHO 相关法规，为建立药品有效期和储存信息提供支持。同时，课程将对监控整个药品货架期质量的稳定性指示方法的开发和验证要求、简化试验方法（矩阵法和括号法）、稳定性数据评估和 OOS 调查等内容进行详细介绍。通过丰富的实例分析，您将学习如何设计兼具成本效益与合规性的全球稳定性方案。

Stability program plays a pivotal role in pharmaceutical development, thus a sustainable stability program is critical not only to new product registration but also to support marketing program for pharmaceutical products. This course presents a comprehensive overview of stability program for small-molecule pharmaceutical products. It will cover regulations, operations, testing and investigations. For regulations, GMP, USP, FDA, ICH and WHO stability requirements for pharmaceutical products applied in designing stability programs to establish expiration dating and label storage will be discussed. Technical and regulatory aspects to design a global stability program which is cost effective and in compliance will be discussed in depth as well as the needs for stability-indicating methods to monitor product quality throughout its shelf life. Reduced testing will also be reviewed through matrixing and bracketing options. Stability data evaluation and Investigation of Out-of-Specifications will also be addressed.

参加对象 Who Should Attend:

QC分析员/经理/总监、QA人员、法规事务员、审查员、分析技术员、稳定性研究协调员、CMC提交审核员等。参加者包括所有必须深入了解相关FDA法规和ICH指导原则以建立、实施和管理稳定性方案或测试的人员。

Quality Control (QC) analyst, managers, directors, Quality Assurance (QA), Regulatory Affairs, Investigators, Analytical Scientists, Stability Study Coordinators, CMC submission and review scientists. Because of its comprehensive content, this course will prove most valuable to those involved in conducting and managing stability testing or program. This includes those whose job responsibilities require an in-depth knowledge of FDA regulations and ICH guidelines as applied to establishing stability programs and conducting stability testing.

讲师 Instructor:

USP 资深药典培训特聘专家 The USP Professional Education Faculty.

报名请登录 USP 会议与培训中文平台，[点击这里](#)（[课程报名](#)）在线报名（报名截止日：2018 年 7 月 6 日）

药物产品的稳定性研究方案
Stability Program of Pharmaceutical Products
2018 年 7 月 13 日 南京

授课语言 Language:

中文 (Chinese)

课程纲要与日程安排 Course Outline & Agenda:

9:00-9:30 签到 Registration

9:30-12:00 了解 cGMPs 的稳定性测试要求 Understanding cGMPs of Stability Testing Requirements

- 药物稳定性的重要作用 Critical Role of Drug Stability
- 中国 GMP 和 21 CFR 211 对稳定性的影响 Impact of Chinese GMPs and 21CFR211 on Stability
- ICH 方法和 Q1AR2 ICH process and Q1AR2
- 用于全球申请提交的稳定性研究方案 Stability protocol for global submission

稳定性指示方法介绍 Stability Indicating Test Methods

- ICH Q2 A/B 对验证的要求 ICH Q2 A/B on Validation
- USP 通则<1225>方法验证 USP <1225> Validation
- USP 通则<1226>方法确认 Method verification based on USP<1226>
- 稳定性指示测试方法 Stability-indicating test methods

12:00-13:30 午餐 Lunch

13:30-16:00 关键的稳定性方法 Critical Stability Operations

- 稳定性方法的关键步骤 Critical steps of Stability Process
- 矩阵法和括号法的简化试验 Reduce testing with bracketing and matrixing
- 矩阵法和括号法的优缺点 Benefits and drawbacks of bracketing and matrixing
- 稳定性数据评估 Stability Data Evaluation

稳定性结果的 OOS 调查 Conduct Out-of-Spec investigation for Stability Results

- FDA OOS 指南草案和 FDA 调查指南 FDA draft guidance on OOS and FDA Guides to inspection
- 分析员与上级在 OOS 调查中的角色 Analyst's and supervisor's roles in OOS investigation
- 稳定性数据 OOT Out-of-Trend for Stability Data
- 确定纠正措施/预防措施 Determine Corrective Actions/Preventive Actions

16:00-16:30 问答 Q&A

This agenda is subject to change. 此表仅供参考，具体日程以最后版本为准

药物产品的稳定性研究方案
Stability Program of Pharmaceutical Products
2018年7月13日 南京

培训费用 Fee: 1,800 元人民币/人 RMB1,800/attendee

注：1、费用包含培训费、资料费、日程表中提及的餐饮费；其它费用自理。

Including training, teaching materials, and food indicated in the agenda only.

2、若同一公司/单位选派 3 名以上人员参加此次培训，自第三人起可享受 20%折扣。

The 3rd and more people from the SAME COMPANY can get 20% discount.

3、政府药检系统或科研院校，享受 20%折扣。

20% discount will be offered to applicants from Government Labs and Universities.

报名方式 Register Procedures:

1. 在线报名、缴费（截止日：2018 年 7 月 6 日） Make online registration and payment by Jul. 6th, 2018.

请点击[这里](#)（[课程报名](#)）进行在线报名

USP-China 收款账户: USP-China account

收款人 Beneficiary: 美药典标准研发技术服务（上海）有限公司

账号 Account No.: 6841 12464 120

银行 Bank: 美国银行有限公司上海分行

2. 发票领取：课程当天签到时领取、或课后快递提供

Invoice is available at the Registration Desk of training room or after the course.

药物产品的稳定性研究方案
Stability Program of Pharmaceutical Products
 2018 年 7 月 13 日 南京

培训地点路线图 Path Map:

南京金鹰国际酒店

地址：江苏省南京市秦淮区汉中路 101 号金鹰新街口店 B 座（近新街口螺丝转弯）

电话：025-86678888



酒店坐落于新街口金鹰商城 B 座，位于地铁 1、2 号线的交汇点，
 乘地铁可轻松到达著名的夫子庙、玄武湖、总统府、中山陵，至南京火车站、高铁南站也很是便捷。

交通路线：

- 地铁一号线新街口站 20-22 出口，地铁 2 号线上海路站 1 号出口，步行 5-10 分钟到达酒店

会议酒店住宿信息 Accommodation Info:

会议协议房价：	商务房（大床/双床）：¥800/间夜（含单早），加一份早餐需另加¥98 元
酒店客房预订 联系方式：	林洁（销售总监） 025-86678888，18936038677 （订房时请说明“参加 7 月 13 日美药典培训会”）

备注：

- 主办方不统一安排住宿；请根据上述信息自行联系酒店安排住宿。
- 酒店客房比较紧张，为避免房源不足，请尽早预订住宿。