

中国医药教育协会学术部

药教协〔学术〕第 210025 号

“2020 版《中国药典》医疗器械无菌微生物检(化)验员规范化实验实操培训班”的日程

制药企业如何系统性提升合规的计算机化系统验证与数据可靠性管理体系专题培训班,由中国医药教育协会主办,中国医药教育协会学术部和北京中工医药研究院承办的“2020 版《中国药典》医疗器械无菌微生物检(化)验员规范化实验实操培训会议”于 2021 年 5 月 21 日在杭州市举办。

会议日程(拟定)

- 5 月 21 日 10:00-20:00 签到
- 5 月 22 日 09:00-16:00 医疗器械纯化水化学及产品 EO 残留检测专题讲解
- 5 月 23 日 09:00-16:30 2020 版中国药典无菌微生物系列专讲
- 5 月 24 日 09:00-16:30 医疗器械产品细菌内毒素及无菌微生物限度检测专题
- 5 月 25 日 09:00-16:30 革兰氏染色及产品初始污染菌专题

