中关村玖泰药物临床试验技术创新联盟

【2019】第 53号

关于举办《中关村玖泰药物临床试验技术创新联盟药物、器械临床试验检查员、稽查员培训班》的通知 (第三轮)

随着新版《药品管理法》的颁布,药物临床试验机构实行备案管理即将进入实施阶段,这就对药品行业协会和相关社会组织在加强行业自律,建立健全行业规范,推动行业体系诚信建设等方面,提出了新的工作要求。

为了迎接药物临床试验机构备案制的推进,中关村玖泰药物临床试验技术创新联盟(以下简称"联盟")提早布局,经过3年多的筹备,携手联盟多家机构会员和几十位行业专家,共同起草药物临床试验机构能力评估系列标准,旨在推动行业自律体系的完善。

为了更好的推广系列标准,为行业培养优秀人才,促进行业健康发展,联盟拟于2019年11月在北京开展药物、器械临床试验检查员、稽查员培训班。具体事宜通知如下:

- 一、参加培训人员
- 1. 新老机构管理人员、临床研究医生:

- 2. 伦理委员会人员、 I 期临床研究室人员;
- 3. 企业会员单位人员;

二、日程安排

2019年11月28日(周四)		
时间	内容	讲者
8:30-8:50	开班仪式	曹彩
8:50-9:30	国家科技重大专项新药专项 GCP 平台建设要求	卫健委领导
9:30-10:10	药物临床试验机构规范运行管理要求及项目稽 查要点	药监局领导
10:10-11:00	从临床审评角度看药物临床试验风险控制	程龙
11:00-11:50	北京市生物医药产业发展规划	已邀
11:50-14:30	午餐及休息	
14:30-15:30	用标准规范行业	王钧
15:30-16:30	从统计学视角谈临床试验数据质量查验	姚晨
16:30-16:40	茶歇	
16:40-17:10	临床试验管理实现跨越式发展的思考	周昊
2019年11月29日(周五)		
时间	内容	讲者
8:30-9:30	药物临床试验全流程管理要点	梁茂植
9:30-10:30	临床试验机构能力评估标准	王少华
10:30-10:40	茶歇	

10:40-11:40	伦理委员会审查能力评估标准	王美霞
11:40-13:30	午餐及休息	
13:30-14:30	临床试验专业组能力评估标准	张黎
14:30-15:30	I期临床试验能力评估标准	王兴河
15:30-15:40	茶歇	
15:40-16:40	生物样本分析检测能力评估标准	王洪允
2019年11月30日(周六)		
时间	内容	讲者
8:30-9:30	新时代机构建设风险防范	李海燕
9:30-10:30	临床试验通用稽查标准	王豪
10:30-11:30	临床试验数据统计指导原则	李卫
11:30-12:30	考试	

三、会议时间及地点

签到时间: 2019年11月27日14:00-18:00

2019年11月28日7:30-8:20

签到地点: 北京河南大厦一层大厅

培训时间: 2019年11月28日-30日

培训地点: 北京河南大厦, 北京市朝阳区潘家园华威里28,

距离地铁10号线潘家园站C1口300米。

四、费用标准

注册费用: 800 元/人;

包含:培训费、资料费等;

备注:食宿、交通及差旅费用需自理。

五、缴费方式

报名缴费可转账、支付宝、微信、现金、POS 机刷卡等方式支付,缴费后开具发票。为使您能在参会期间及时获得发票,参会单位或个人可于2019年11月25日之前通过银行汇款,并注明单位全称或参会人员姓名,凭汇款凭证复印件在报到时提交作为开票依据。

六、缴费名称及账号

开户名: 中关村玖泰药物临床试验技术创新联盟

开户行: 工商银行北京分行安定门支行

银行账号: 0200001109021904348

汇款注明:检查员培训+参会人员姓名

七、报名方式

微信中搜索公众号"GCP 联盟"或扫描二维码,关注后进入 联盟公众号,进入"会议资讯"——"会议报名"栏目在线报名。 会议联系人: 尚伟 13552799456

柳宏丽 18813029135

此次《药物、器械临床试验检查员、稽查员培训班》,旨在提高我国药物临床试验机构管理、自律水平;发现和培养临床临床试验中青年管理人才,推进我国药物临床试验人才梯队建设,迎接机构备案带来的机遇和挑战。参加培训人员,纳入 GCP 联盟人才库,将有机会参与到联盟发起的机构评估、临床试验项目的稽查工作。望广大临床试验相关从业人员踊跃参加。

联盟微信公众号二维码:



八、培训证书

考试合格后,由联盟颁发《药物、器械临床试验检查员、稽查员》培训合格证书。

九、检查员培训班报名条件

- 1、拥护中国共产党领导、遵守国家法律法规;遵守联盟规章制度,坚持实事求是的原则、有责任感、热心公益事业;
- 2、具有较高的学术造诣,在所从事的专业领域具有一定的学术地位和影响力:

- 3、具有5年以上(包括5年)的临床试验实施或管理工作经验,掌握临床试验相关法律法规、管理办法、指南、指导原则,以及临床试验研究相关专业技术,并通过GCP、临床试验相关法律法规和临床试验专业技术等培训,获得培训证书;
- 4、具有或相当于副高及以上专业技术任职资格, 医学、药学、统计学和生物医学等及其他相关学科的专业背景;
- 5、有一定的时间支配自主权或可获得所在单位授权参加联 盟稽查员/检查员的工作;
- 6、曾参加国家药品监督管理局药品审核查验中心组织的药 物临床试验机构资格认定、复核检查及项目现场核查者优先。

