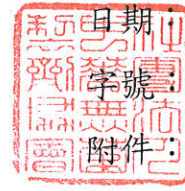


# 社團法人中華無菌製劑協會(函)

受文者：中華民國製藥發展協會、中華民國開發性製藥研究協會、臺灣製藥工業同業公會、台北市儀器同業公會、社團法人台灣藥物品質協會、中華民國學名藥協會、台灣區食品暨製藥機械工業同業公會、台灣區綜合營造工程工業同業公會、台灣醫療暨生技器材工業同業公會、醫療財團法人台灣血液基金會



日期：中華民國 115 年 3 月 31 日

字號：115 菌協字第〇一九號

附件：如文

副本收受者：衛生福利部食品藥物管理署

主旨：本會擬訂於 115 年 5 月 7 日(南區)、5 月 11 日(北區)召開二場次「無菌產品製造 GMP 作業論壇(一)」(詳見附件)，懇請貴會轉知所屬會員報名參加。

理事長

吳百豐

# 無菌產品製造GMP作業論壇(一)

主持人：**吳國雄** 計畫主持人/社團法人中華無菌製劑協會理事

講師：**吳百豐** 理事長 /社團法人中華無菌製劑協會

茲為協助國內業業 GMP 標準與國際同步化，食品藥物管理署委託本會於「精進核驗等先進製程藥品暨無菌製劑製造品質達國際 GMP 標準之策略」計畫項下舉辦無菌作業論壇，針對無菌藥品製造相關的技术性實務議題開效交流討論，期望協助業者對無菌作業管理建立正確觀念與共識，本次主題針對“人為介入與無菌製程之設計、操作、風險管理”介紹與討論，歡迎業界先進踴躍參加。

## 報名方法：

1. 南區、北區報名期間**即日起至4月27日(一)**或額滿時報名截止。
2. 請由本會網站 ([www.pdatc.org.tw](http://www.pdatc.org.tw)) 連結報名系統，由『本人』完成認知率調查填寫後送出，才算報名完成，每廠/公司以“**二名額**”為限(請務必自行協調)。請『**完整填寫報名表**』，不接受公司名稱/姓名簡寫或英文報名。
3. 最終錄取名單於**4月30日(四)13:00後**以 E-mail 寄發，或至 TPDA 網站“**訊息快報**”查詢『上課學員名單及序號』，當天請出示**錄取通知**依序號報到。

**參與對象：**無菌製劑廠 (北區 140 人；南區 100 人)

**費用：**全程免費 (請事先報名以利準備作業；**恕不接受現場報名**)

## 注意事項：

1. 課程結束請掃描講義封底“QR-code”填寫課後測驗與滿意度調查問卷，並將送出畫面保留給協會人員審查才可領取上課證明及相關認證文件。
2. “終身學習認證、GMP 教育訓練上課證明(3 小時)及藥事人員繼續教育認證積點(點數依審查認定給予，須由本人攜帶身分證**親自領取**)”，**請當天現場領取，恕不補發**。
3. 為響應環保，請自行攜帶環保杯！

470\_1150507&amp;11

## 時間 & 地點 & 報名連結：

南區：5月7日(四) 13:30-17:00

地點：國立成功大學光復校區國際會議廳**第三演講室**  
【台南市大學路1號；詳見背面交通指南】



北區：5月11日(一) 13:30-17:00

地點：台大醫院國際會議中心**301演講廳**  
【台北市徐州路2號3F；詳見背面交通指南】



## 時間 內容 講師人選

時間	內容	講師人選
13:30-13:40	長官致詞	TPDA 監管組代表
13:40-15:00	<ul style="list-style-type: none"> <li>➢ 人為介入之相關法規考量</li> <li>➢ 無菌性與人為介入的科學與風險考量</li> <li>➢ 人為介入之論述 (常規與矯正)</li> </ul>	TPDA 吳百豐 理事長
15:00-15:20	休息	
15:20-16:40	<ul style="list-style-type: none"> <li>➢ 人為介入之風險管理</li> <li>➢ Sterility By Design (相關無菌製程設計與操作)</li> </ul>	TPDA 吳百豐 理事長
16:40-17:00	<p>交流討論及課後測驗</p> <p>※<b>相關議題提問請於4月30日前 E-MAIL 至本會，以利事先準備於論壇時完整回覆。</b></p>	TPDA 長官及講師

主辦單位：衛生福利部食品藥物管理署

承辦單位：**TPDA** 社團法人中華無菌製劑協會

☎ 連絡電話：(02)2550-9301

網址：[www.pdatc.org.tw](http://www.pdatc.org.tw)

傳真：(02)2555-4707

e-mail：[pdatc@ms17.hinet.net](mailto:pdatc@ms17.hinet.net)

470\_1150507&amp;11

