

保障公众健康，
共建和谐社会

首页 学会简介 学会章程 组织机构 专业委员会 地方学会 科普教育 科技信息 学术活动 毒理学通讯 下载专区 互动平台

互动平台

1 在线提问

2 查看问题

下载专区

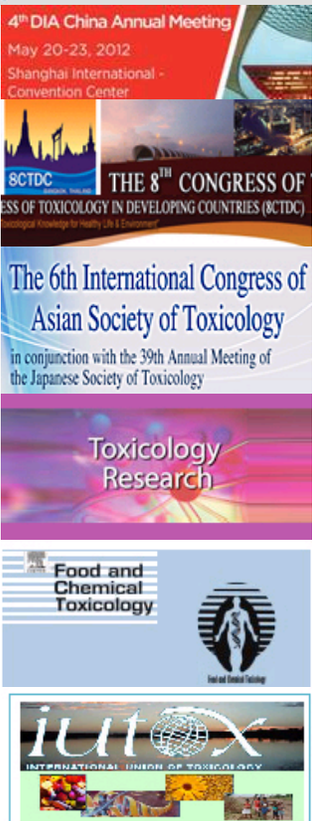
MORE

中国毒理学会资格认证申请表

中国毒理学会专业委员会换届改选表格



友情链接



当前浏览位置：首页 >> 新闻中心

2013年（第三届）中国药物毒理学会暨药物非临床安全性评价研究论坛（第一轮通知）

【日期：2012-12-21 发布：中国毒理学会】

为了庆祝中国GLP规范实施10周年，总结经验和制定未来GLP发展目标；为了加快我国自主知识产权和重大市场前景的创新药物的研发，推动我国医药产业结构的调整改善，转变医药经济的增长模式，提高我国制药企业的国际竞争力；为了促进国内非临床安全性评价研究数据资料在国内创新药物研发走向国际过程中的共享互认（MAD），实现国内非临床安全性评价研究的国际接轨，全面提高我国GLP规范化与标准化的水平。我们，即中国药理学学会药物毒理专业委员会、中国药学会药物安全评价研究专业委员会、中国毒理学会药物毒理与安全性评价专业委员会、中国毒理学会生殖毒理专业委员会、中国毒理学会遗传毒理专业委员会和中国毒理学会毒理研究质量保证专业委员会，共同决定：在2013年仲夏7月，在江苏苏州市，联合召开“2013年（第三届）中国药物毒理学会暨药物非临床安全性评价研究论坛”。本届年会由苏州药明康德新药开发有限公司和军事医学科学院毒物药物研究所承办。

届时，大会将邀请国内创新药物研究领域的院士、知名学者；SFDA主管部门领导和药物审评专家；国际大型制药公司高级研究者；美国FDA药物审评专家；国内著名药物毒理学家等，就目前国际创新药物研究的大趋势、药物毒理在创新药物研究的发展潮流和新技术、新方法和新理念作特邀报告。

为此，我们诚挚邀请制药企业（公司）与新药研发人员；药物安全评价研究机构负责人、专题负责人、实验人员；医药科研院（所）、药检单位和医药高等院校从事药物研究的相关人员等同仁共赴苏州参加此次盛会。

1、会议主题和内容

本次会议主题为：“促进创新药物研发，提升人类健康水平”。

主要内容：

- (1) 总结我国实施GLP 10周年取得的成就、经验和存在的问题
- (2) 我国GLP未来发展设想与规划
- (3) 我国GLP与国际GLP发展对比研究
- (4) 我国GLP规范实施与质量保证体系研究
- (5) 国际创新药物研发新理念、新技术、新趋势
- (6) 药物毒理学基础研究新理论、新技术和新方法
- (7) 转化医学与转化毒理学研究进展
- (8) 药物毒理学研究的现状及与创新药物研究的关系

- (9) 药物毒性靶器官与生物标志物研究新进展
- (10) 药物发现毒理学新技术、新方法
- (11) 药物临床前安全性评价研究新理论、新技术和新方法
- (12) 纳米药物毒理学与临床前安全性评价研究
- (13) 药物毒性病理新技术、新方法
- (14) 计算机系统在药物非临床安全性评价研究中的应用
- (15) 药物安全性评价的技术指导原则和注册中有关毒理学问题

2、会议时间、地点：

会议地点：江苏省苏州市太湖国际会议中心

江苏省苏州市吴中区太湖国家旅游度假区环太湖大道128号

住宿地点：苏州香山国际大酒店

江苏省苏州市吴中区太湖国家旅游度假区环太湖大道烟波路1号

时间：2013年7月16日-19日

3、大会会务组联系方式

通讯地址：苏州药明康德新药开发有限公司

中国苏州市吴中区吴中大道1318号

邮 编：215104

联 系 人：张云霞 胡光华

联系电话：0512-68837310, 0512- 66509531

传真： 0512-68837303

联系邮箱：glpcsot_meeting@wuxiapptec.com (第三届毒理年会会务组)

主办单位：中国药理学会药物毒理专业委员会

中国毒理学会药物毒理与安全性评价专业委员会

中国药学会药物安全评价研究专业委员会

中国毒理学会生殖毒理专业委员会

中国毒理学会遗传毒理专业委员会

中国毒理学会毒理研究质量保证专业委员会