

疫苗临床试验设计研讨班参会通知暨邀请函

尊敬的参会者：

DIA 将于 2018 年 12 月 09 日在北京艾维克酒店举办疫苗临床试验设计研讨班。

会议介绍：

随着长春长生疫苗事件的爆发，背后引发的思考是疫苗质量安全的把控和监管政策的执行，而质量源于设计，科学严谨可行的方案设计是疫苗临床试验成功的基础。相对于药品而言，对预防性疫苗临床试验的评价又有其特殊性要求。国家药品监督管理局（NMPA，原 CFDA）于 2017 年 6 月加入 ICH 之后，不仅推进了我国药品审评审批制度的改革，同时也为预防性疫苗临床试验的设计与国际标准接轨提供了更好的平台。与此同时，为鼓励创新，加快新药研制，国家药品监督管理局于 2018 年 7 月 24 号颁布了关于调整药物临床试验审评审批程序的公告（2018 年第 50 号），为预防性疫苗临床试验的顺利开展进一步提供了法规层面的保障。



DIA

本研讨班拟邀请来自学术界以及工业界的知名专家和讲者，采用新颖的互动形式，通过实用案例分析和成功经验分享，使业界同仁在规范预防性疫苗临床试验方案设计方面更上一层楼，助力创新疫苗的早日上市，以造福于广大民众。

参会金额

企业（标准价格）	¥2,200
政府/学术机构（标准价格）	¥1,500

注：迪亚恩（北京）医药信息咨询有限公司为 DIA 在中国设立的全资子公司。

DIA 中国账户信息：

收款方：迪亚恩（北京）医药信息咨询有限公司

开户行：中国银行北京市朝阳区支行营业部

银行帐号：333757195112

SWIFT Code: BKCH CN BJ 110

银行地址：北京市朝阳区东三环北路霞光里 18 号佳程广场 A 座一层

迪亚恩（北京）医药信息咨询有限公司

2018 年 12 月