附件：

问题收集表

|  |  |
| --- | --- |
| 参训单位名称 |  |
| 培训内容 | 存在的疑问 |
| 1.中国正式加入PIC/S 洁净室的GMP验证与互认 |  |
| 2.全球GMP洁净环境的修订及中国药品GMP更新动向 |  |
| 3.生物医药洁净生产车间的GMP检查常见案例分析 |  |
| 4.聚焦双碳 洁净室设计、运维节能面临的挑战 |  |
| 5.ISO14644洁净室及相关受控环境系列标准的修订及转化最新动态 |  |
| 6.洁净环境检验检测标准的实践解读 |  |
| 7.生物医药和医疗手术室的检测常见案例分析 |  |
| 8.生物医药和医疗智慧手术室的发展动态 |  |
| 9.生物医药和医疗智慧手术室的性能及合理性评价 |  |
| 10.洁净环境新产品、新技术、新方法 |  |
| 其他内容或建议 |  |

注：问题收集表，请于10月10日前提交到邮箱：tianlin@nifdc.org.cn