

動物用藥廠人員教育訓練-

年度產品品質審查 (PQR) 作業探討

➤ 課程大綱：

依據 2025 年 10 月 27 日歐盟官方公報，為建立歐盟境內動物用藥品製造之統一 GMP 要求，確保產品品質、安全與有效性，避免因品質不良而對動物或使用者造成風險。要求動物用藥品製造業者應建立「藥品品質系統」(Pharmaceutical Quality System, PQS)，並依品質風險管理 (Quality Risk Management, QRM) 原則運作，且將年度產品品質審查 (Product Quality Review, PQR) 列為第一要務。本課程將整理國內現行動物用藥 GMP 對於產品品質評估作業要求，並分析 PIC/S GMP 之相關規範，祈學員於短時間內能掌握年度產品品質審查重點並順利執行。機會難得，歡迎產業先進踴躍參加！

➤ 講 師：

呂理福顧問 /財團法人醫藥工業技術發展中心 GMP 顧問

➤ 學歷：台北醫學大學 藥學研究所 碩士
中國醫藥大學 藥學系 學士

➤ 經歷：衛生福利部食品藥物管理署 醫粧組 簡任技正
行政院衛生署食品藥物管理局 藥品組 科長
行政院衛生署藥物食品檢驗局 科長/薦任技正/薦任技士/委任技士

➤ 參加對象：國內動物用藥廠相關從業人員，及對此議題有興趣者(以動物用藥廠人員為優先)

➤ 時 間：<北區> 114 年 12 月 5 日(五) PM 13:00 - 16:00

<中區> 114 年 12 月 10 日(三) PM 13:00 - 16:00

➤ 地 點：<北區>集思台大會議中心 阿基米德廳

台北市羅斯福路四段 85 號 B1

<中區>集思台中新烏日會議中心 303 會議室

台中市烏日區高鐵東一路 26 號 3 樓(台鐵新烏日車站)

➤ 費 用：免費

➤ 報名方法：採線上報名，請至中心網站報名，網址：

<https://pitdclist.fong-cai.com.tw/index.asp>

議 程 表

時間	課 程 內 容	講師
12:30-13:00	報 到	
13:00-15:50	1.動物用藥 GMP 法規中有關產品品質審查規範 2.PIC/S GMP 中有關產品品質審查規範 3.製程管制與品質趨勢分析	呂理福顧問
15:50-16:00	Q&A	

➤ 主辦單位：農業部動植物防疫檢疫署

➤ 執行單位：財團法人醫藥工業技術發展中心

➤ 聯絡電話：(02)6625-1166 轉 5219 曾小姐

E-mail：jennifer_tseng@pitdc.org.tw

➤ 傳真電話：02-66251177

交通資訊

集思台大會議中心 交通位置圖



- ◆ 捷運：新店線【公館站】2號出口出站，左轉步行2分鐘。

集思台中新烏日會議中心 交通位置圖



- ◆ 台鐵新烏日站：直走約 30 秒抵達會議中心。
- ◆ 高鐵台中站：請往出口 3 台鐵車站方向直行，右轉往台鐵售票大廳，會議中心位於左側。