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>集思台中新鳥日會議中心 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。

集思台中新鳥日會議中心 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。