

中国医药教育协会

药教协字[2025]第1889号

药物临床试验研究与评价研讨会 暨药物临床试验质量管理体系建设与AI应用学术会议通知

为深入学习贯彻党的二十大精神，紧紧围绕、推进健康中国建设的指导方针，以建设中国特色优质高效的医疗卫生服务体系，促进药品回归临床价值，保障人民群众健康权益为目标。进一步推动药物临床试验研究与临床评价工作，中国医药教育协会、中国医药教育协会药品研究与临床评价工作委员会将于2025年9月12日至14日举办“药物临床试验研究与评价研讨会暨药物临床试验质量管理体系建设与AI应用学术会议”。大会将以主题报告、政策解读及专题讨论等多种形式进行交流分享。

现将相关事宜通知如下：

一、主办单位

中国医药教育协会

中国医药教育协会药品研究与临床评价工作委员会

二、承办单位

新疆维吾尔自治区人民医院

新疆维吾尔自治区临床药学服务质量控制中心

新疆维吾尔自治区药品使用监测与临床综合评价中心

新疆药学会药物经济学专业委员会

三、会议时间

会议时间：2025年9月12日至14日。

报到时间：2025年9月12日（上午）

四、会议地点

乌鲁木齐君邦天山饭店（新疆乌鲁木齐天山区龙泉街68号）。

五、会议主要内容

2025年9月12至14日举行“药物临床试验研究与评价研讨会暨药物临床试验质量管理体系建设与AI应用学术会议”，会议主要涉及药物临床试验最新法规解读、临床试验伦理准则、临床研究数据管理、药物研发、信息技术与人工智能在临床研究质量控制中的应用等内容（会议日程详见附件）。

六、参会人员

中国医药教育协会、中国医药教育协会药品研究与临床评价工作委员会委员、国内各级医药管理部门、医疗机构、医药院校与研发机构、药品生产与经营企业等相关领导、专家学者及相关医药卫生工作者。

七、会议注册及相关安排

（一）免会议注册及注册费；

(二) 交通及住宿安排：参会人员交通及住宿费用自理，会务组可协助预订会议酒店（如需预定请于8月8日前联系秘书处）。

八、会议秘书处联系方式

项目责任人：于鲁海、吴建华（药物临床试验研究与评价）

联系人：焦敏、龚福恺 0991--8564264（新疆维吾尔自治区人民医院）

张晶 13394263939（中国医药教育协会）

张秀华 13941530881（中国医药教育协会）

（见附件）



附件：

药物临床试验质量管理体系建设与AI应用学术会议安排

药物临床研究 2025年9月12日（下午）	
1	开展临床试验需遵循的法规
2	开展IIT研究需要遵循的法规
3	如何保护受试者权益，伦理在临床研究中的重要性
医院药学学科高质量发展 2025年9月13日（全天）	
1	临床试验中PD的伦理如何评判
2	如何信息化管理人类遗传资源
3	开展临床研究相关数据的管理
4	如何建设药物临床试验质量管理体系
5	在质量控制信息化中AI如何应用
6	干细胞技术试验管理流程学习
7	临床试验对专业能力的价值
药品综合评价会议 2025年9月14日（半天）	
1	药品综合评价助力临床合理用药
2	新质生产力助推药品综合评价质量提升
3	药品临床综合评价工作实践及结果应用转化
离会	

