

工作人员填写
收到日期：
申请编号：

企业内训申请表



基本信息 (此栏要求信息皆须填写, 如有不适用之处, 请务必填写"不适用"或"N/A")

单位名称:

联系人姓名:

职位:

联系地址:

电话:

传真:

Email:

期望的上课时间(段):

cGMP 认证主题培训课程 (请在您所需要的课程标题前的"□"上打"✓", 可多选)

- | | |
|---|--|
| ☐ 美国药品GMP: 法规解释和应用(制剂产品) (3 天) | ☐ 美国药品GMP: 法规解释和应用(原料药) (3 天) |
| ☐ 美国药品GMP: 实验室控制 (2 天) | ☐ 美国药品GMP: 批记录审核与偏差调查 (2 天) |
| ☐ 美国药品GMP: 确认与验证 (2 天) | ☐ 计算机系统验证和Part 11 (3 天) |
| ☐ 美国药品GMP: 审计和自检 (2 天) | ☐ 美国药品GMP: 审计和自检(无菌药品) (3 天) |
| ☐ 中国药品GMP的解释和应用 (3 天) | |

cGMP 认证专题培训课程 (请在您所需要的课程标题前的"□"上打"✓", 可多选)

- | | |
|---|---|
| ☐ 美国药品GMP: 厂房和公共设施 (0.5 天) | ☐ 美国药品GMP: 研发和技术转移报告 (0.5 天) |
| ☐ 美国药品GMP: 记录文件和 SOP (0.5 天) | ☐ 美国药品GMP: 变更控制 (0.5 天) |
| ☐ 美国药品GMP: 维护和校正 (0.5 天) | ☐ 美国药品GMP: 产品年度审核 (0.5 天) |
| ☐ 美国药品GMP: 标签和类标签控制 (0.5 天) | ☐ 美国药品GMP: 清洁验证可接受标准 (0.5 天) |
| ☐ 美国 FDA 批准前现场检查的准备 (0.5 天) | ☐ 美国 FDA 现场检查的准备和应对 (0.5 天) |

其他培训课程 (请在您所需要的课程标题前的"□"上打"✓", 可多选)

- | | |
|--|---|
| ☐ 美国 FDA 申报注册: 新药和仿制药 (3 天) | ☐ 美国 FDA 申报注册: 原料药和活性中间体 (2 天) |
| ☐ 美国 FDA cGCP 认证: 法规解释和应用 (2 天) | ☐ 美国 FDA cGLP 认证及现场检查达标 (2 天) |
| ☐ 美国 FDA: 临床试验的设计与分析 (3 天) | ☐ 美国 FDA: 药物经济学基本原理及其应用 (2 天) |

企业内训注意事项:

- 若您需要的培训课程不在待选列表中, 请致电 **86-21-62256060**, 与蓝钟咨询的工作人员沟通所需的培训主题及内容;
- 若您需要的培训课程在待选列表中, 请填写完此表后, 传真至 **86-21-62268357** 或发送邮件至 **bbc@bluebell-consulting.com**。蓝钟咨询在收到您的报名表后, 会立即与您确认;
- 蓝钟咨询将与您协调并提供培训时间。蓝钟咨询将以优先确认的原则, 将时间安排给最先与蓝钟咨询确认的客户;
- 您需要在与蓝钟咨询确认的 **5** 个工作日之内支付所有的培训费用;
- 若您在付款后取消此次培训安排的, 则蓝钟咨询将扣取培训费用的 **10%** 作为退款手续费, 并退回剩余的费用;
- 若您在付款后需要更改既定时间安排的, 在您每次提出更改要求后, 蓝钟咨询都会发送一张补充付款通知, 加收培训费用的 **5%** 作为更改时间的手续费, 在蓝钟咨询收到补充付款后, 与您协调时间; 若双方无法协调出合适时间的, 则蓝钟咨询将会退还初次所付的全部培训费用, 更改时间的手续费则不予以退还。