

# 中国食品药品企业质量安全促进会

---

## 关于召开《口服胶原蛋白产品的生物利用度评价》 团体标准立项评审会议的通知

### 各有关单位及专家：

为贯彻落实国务院《深化标准化工作改革方案》（国发〔2015〕13号）要求，依据国家标准化管理委员会、民政部印发的《团体标准管理规定》（国标委联〔2019〕1号）和《中国食品药品企业质量安全促进会团体标准管理办法》，中国食品药品企业质量安全促进会兹定于2022年12月30日召开《口服胶原蛋白产品的生物利用度评价》团体标准线上立项评审会议，会议资料见附件。现将具体事项通知如下：

### 一、会议时间

2022年12月30日（周五）09:30-11:30

### 二、参会形式

本次立项评审会议采用“腾讯会议”线上评审方式，请各参会人员提前下载“腾讯会议”APP，会议ID：322 203 841

### 三、参会人员

1、《口服胶原蛋白产品的生物利用度评价》团体标准立项评审专家组；

2、《口服胶原蛋白产品的生物利用度评价》团体标准牵头单位及参与起草单位代表；



3、中国食品药品企业质量安全促进会副秘书长及团体标准负责人。

#### 四、会议内容

1、《口服胶原蛋白产品的生物利用度评价》团体标准牵头单位项目负责人介绍标准立项背景、必要性、技术指标及主要编制内容等；

2、参会专家对该项团体标准的必要性、可行性和科学性进行审查和指导，并给出立项意见。

#### 五、会议议程

- 1、参会专家线上签到；
- 2、中国食药促进会团标负责人主持会议并介绍参会来宾；
- 3、牵头单位对《口服胶原蛋白产品的生物利用度评价》团体标准可行性报告及标准拟定框架内容进行介绍；
- 4、参会专家对《口服胶原蛋白产品的生物利用度评价》团体标准立项申请及标准框架进行讨论与质询；
- 5、形成专家立项意见。

#### 六、联系方式

联系人：冯斯雯

联系方式：010-62484982

邮箱：FDSA@fdsa.org.cn

中国食品药品企业质量安全促进会

2022年12月27日

