

The Triple Threat of PIC/S PE009-17: Mastering Pharma, Food, and Machine Compliance

This seminar introduces the updated PIC/S Guide to GMP for Medicinal Products, PE009-17, effective from August 2023, and its role in strengthening global alignment with GMP standards. It emphasizes contamination control, risk-based approaches, and enhanced pharmaceutical quality systems. Participants will learn how adopting PE009-17 not only meets regulatory requirements but also ensures patient safety and maintains international market access. The seminar will also cover machine requirements that comply with GMP and introduce equipment that supports the new guidelines.

Date & Time	28 May 2026 (Thursday) 10:00 – 12:00
Venue	SME One Classroom, G/F, HKPC Building, 78 Tat Chee Avenue, Kowloon
Language	Cantonese and Putonghua
Target Audience	Professionals in pharmaceutical manufacturing facilities in Hong Kong. Engineering and technical personnel from pharmaceutical industry

FREE SEMINAR

HONOURABLE SPEAKERS



Dr. Arvin Zhang
Head of Advanced Industries Development

New Industrialisation Division (NID), HKPC



Mr. Henry Ho

Consultant, Biomedical

Advanced Industries Development, NID, HKPC



Mr Gerald Wu

Area Sales Director

Rieckermann Pharmatech Ltd.



Dr. Alex Choi

Consultant, Biomedical

Advanced Industries Development, NID, HKPC

Agenda	Time	Activities	Speakers
	10:00 - 10:10	Welcome Speech & Introduction to HKPC	Dr Arvin Zhang
	10:10 - 10:40	Introducing the PIC/S Guide to GMP PE009-17 and summary the changes of the new version	Mr Henry Ho
	10:40 - 11:40	Introduction to the key requirements for GMP-compliant equipment and practical equipment solutions that help companies quickly adapt to new regulations.	Mr Gerald Wu
	11:40 - 11:50	Networking Break	
	11:50 - 12:00	Introduction of Funding Schemes and how HKPC Supports pharmaceutical Industry Development	Dr Alex Choi
12:00 - 12:10	Q&A		

Register Now:



Enquiry:
Henry Ho | +852 2782 8462 | henryho@hkpc.org
Sally S. | +852 2789 5132 | sallysupvithayanond@hkpc.org

「三位一體」解構 PIC/S PE009-17: 製藥、食品與機械合規的全面進化

本研討會將介紹自2023年8月起生效的新版PIC/S藥品GMP指南PE009-17及其在全球GMP標準一致性中的重要性。內容涵蓋污染控制、風險為本的方法及增強的藥品質量系統。參加者將了解如何通過採用PE009-17來確保符合法規要求、患者安全及國際市場准入。研討會還將討論符合GMP的機器要求，並介紹有助於遵循新指南的設備。

日期	2026年5月28日(星期四)
時間	10:00 – 12:00
地點	九龍達之路78號生產力大樓 G樓SME One Classroom
語言	廣東話和普通話
對象	香港製藥業工程及技術人士



免費活動

嘉賓講者



張布卿博士

先進產業發展主管
香港生產力促進局



何鎮賢先生

生物醫藥顧問
新型工業化部 先進產業發展
香港生產力促進局



吳楠先生

區域銷售總監
樂嘉文制藥科技有限公司



蔡永達博士

生物醫藥顧問
新型工業化部 先進產業發展
香港生產力促進局

活動流程

時間	活動內容	講者
10:00 - 10:10	歡迎致辭及簡介香港生產力促進局	張布卿 博士
10:10 - 10:40	介紹 PIC/S GMP PE009-17 並總結新版本的更新	何鎮賢先生
10:40 - 11:40	介紹符合GMP的設備關鍵要求以及有助於企業快速適應新規的實用設備方案	吳楠先生
11:40 - 11:50	交流時段	
11:50 - 12:00	介紹資助計畫以及香港生產力促進局如何支持製藥業發展	蔡永達博士
12:00 - 12:10	問答環節	

立即登記:



查詢:

何鎮賢先生 | +852 2782 8462 | henryho@hkpc.org
Sally 女士 | +852 2789 5132 | sallysupvithayanond@hkpc.org