

附件 1

经开区总工会 2026 年药物制剂工培训班 实施方案

一、培训目标

本次 2026 年度经开区总工会药物制剂工实训，旨在依托悦康药业集团股份有限公司标准化生产场景、资深师资团队与合规化课程体系，通过 30 学时理论与实操相结合的系统化培训，全面提升参训人员综合能力与岗位适配水平。培训致力于帮助学员夯实药物制剂专业理论基础，熟练掌握药品行业核心法律法规、GMP 质量管理规范、安全生产、环保合规、药物警戒及智慧工具应用等专业知识，构建完备的行业知识体系；熟练掌握 D 级洁净区操作、多剂型药品生产、精密设备操作、车间现场管理及应急处置等一线核心实操技能，具备药物制剂岗位独立上岗作业能力。同时引导学员树立“质量第一、合规为先、安全从业”的职业理念，养成严谨规范的从业习惯，筑牢岗位风险防控意识，全面提升职业综合素养。

二、培训时间及培训人数

1. 培训周期：2026 年 9 月 5 日起至 2026 年 10 月 10 日，共计 30 学时。
2. 授课安排：仅开设周六授课班，授课日期为 9 月 5 日、9

月 12 日、9 月 19 日、10 月 10 日；单次上课固定时段：上午 08:00—12:00、下午 13:00—17:00。

3. 开班条件：单班报名人数需不少于 30 人、不超过 40 人，达到开班人数标准方可正常开课。

三、培训对象

本次实训面向医药制剂相关人员，分两类：一是区内药企在岗职工，含制剂新入职员工、需技能提升、轮岗晋级及技能复核的一线制剂从业人员；二是有意从事药物制剂岗位，希望系统学习专业技能，提升就业竞争力的人员。

四、培训内容及课表

相关内容安排见附件 2

五、培训地点

北京经济技术开发区科创七街悦康药业集团股份有限公司

六、主要授课教师

1. 李锦锦，悦康药业集团股份有限公司药物警戒部总监，工作年限 16 年，从事药物警戒法规、不良反应收集上报、药品安全风险管控教学。

2. 杨文龙，悦康药业集团股份有限公司环保部经理，工作年限 16 年，从事制药环保法规、污染物治理、低碳管理、AI 环保工具应用教学。

3. 范吉珍，悦康药业集团股份有限公司粉针车间主任，工作年限 23 年，从事粉针剂全流程设备操作、A 级区无菌操作、工

艺质量管控实操教学。

4. 杨建宇，悦康药业集团股份有限公司固体一九十车间主任，工作年限 18 年，从事车间 GMP 管理、D 级洁净区更衣、标准化清场实操教学。

5. 张俊民，悦康药业集团股份有限公司设备主任，工作年限 23 年，从事车间安全生产、制剂设备操作、各类安全事故应急处置教学。

6. 古迎迎，悦康药业集团股份有限公司固体三车间副主任，工作年限 14 年，从事《药品管理法》等法规解读、生产全流程合规风险防控教学。

7. 马宁，悦康药业集团股份有限公司冻干车间主任，工作年限 20 年，从事冻干制剂全工序实操、电子天平精密称量操作教学。

8. 郭少昆，悦康药业集团股份有限公司水针车间副主任，工作年限 19 年，从事安瓿水针剂洗烘灌封、灭菌灯检、无菌生产实操教学。

9. 冯浩宸，悦康药业集团股份有限公司制瓶车间工艺员，工作年限 8 年，从事药用瓶、盖包材生产工艺、质量检测及 GMP 管控实操教学。

10. 王恩典，悦康药业集团股份有限公司成品库经理，工作年限 15 年，从事药品仓储法规、入库储存养护、出库复核、库房安全管理教学。

具体授课老师可根据实际工作安排进行调整。

七、考核评价

结合实际情况制定考核评价体系。

八、注意事项

1. 职工需根据自身实际情况统一上报基层工会或者单位相关部门，由基层工会或者单位将报名表统一盖章，并于 2026 年 8 月 28 日前发送至 liuhongjiao@youcareyk.com 完成报名，额满即止。

2. 报名材料包含：学员报名表、参训学员身份证复印件（正反面）；如有技能人才评价证书或相关专业学历证书，请提供复印件等。

3. 本次培训为公益性培训，不收取相关费用。

4. 学员报到时间：2026 年 9 月 5 日

九、联系人

刘红姣 悦康药业集团股份有限公司 13520770361

张老师 经开区总工会 83508414