附件1：

2019年中国药学会药物临床评价研究专业委员会学术年会会议拟定日程

|  |
| --- |
| 10月18日：报到 |
| 10月18日晚 |
| 时间 | 内容 | 负责人 |
| 18:30-20:00 | 专委会工作会议 | 许重远 |
| 10月19日上午 |
| 主会场会议 |
| 时间 | 内容 | 讲者 | 主持 |
| 8:00-9:00 | 开幕式 | 学会领导 | 许重远 |
| 9:00-9:30 | 什么是真实世界研究 | 王睿 | 单爱莲、张菁 |
| 9:30-10:00 | 真实世界研究中的药物相关研究 | 马迎民 |
| 10:00-10:30 | 基于Trial-Link网络共享平台的临床试验运行与进度管理 | 许重远 |
| 10:30-10:50 | 茶歇 |
| 10:50-11:20 | “7·22”后一致性评价种的经验与问题介绍 | 赵秀丽 | 李海燕、范红 |
| 11:20-11:50 | “4+7”政策解析与实施 | 崔一民 |
| 11:50-12:20 | 药品检查的价值和发展 | 董江萍 |
| 12:30-13:30 | 午餐会 |
| 10月19日下午 |
| 主会场会议 |
| 时间 | 内容 | 讲者 | 主持 |
| 13:30-14:00 | 公共卫生、重大传染病伦理审查评估标准及细则的制定与实施 | 王美霞 | 胡蓓、童荣生 |
| 14:00-14:30 | 创新药物临床药理研究审评思路与案例解析 | 王涛 |
| 14:30-15:00 | 基于模型方法在在新药中的作用 | 刘波 |
| 15:00-15:15 | 优秀论文颁奖 | 许重远 |
| 15:15-15:45 | 茶歇 |
| 10月19日下午 |
| 分论坛1 |
| 时间 | 内容 | 主持 |
| 15:45-17:00 | 圆桌论坛1：药物真实世界研究问题及策略——临床医生 | 马迎民 |
| 分论坛2 |
| 时间 | 内容 | 主持 |
| 15:45-17:00 | 圆桌论坛1：药物真实世界研究问题及策略——循证药学 | 许重远 |
| 10月20日上午 |
| 分论坛1 药物上市前研究 |
| 时间 | 内容 | 讲者 | 主持 |
| 8:00-8:30 | 信息化管理在新药试验中的重要性 | 童荣生 | 赵立、韩英 |
| 8:30-9:00 | 新形势下桥接试验：种族敏感性分析 | 王洪允 |
| 9:00-9:30 | 生物分析的技术挑战 | 李浩 |
| 9:30-10:00 | 茶歇 |
| 10:00-10:30 | 定量药理学在创新药研发中的价值及一般考虑白皮书解读 | 刘东阳 | 许重远、范红 |
| 10:30-11:00 | 美国临床研究数据信息化建设与发展的介绍 | 范德堡大学专家 |
| 11:00-12:00 | 圆桌会议1（受试者的保护及风险准备金机制，7-8位专家邀请） | 许重远（负责人） |
| 分论坛2 药物上市后研究 |
| 时间 | 内容 | 讲者 | 主持 |
| 8:00-8:30 | 身体内环境改变对抗菌药物体内过程影响研究 | 吕媛 | 俞云松、谷清 |
| 8:30-9:00 | 抗菌药II、III期临床试验实施注意事项 | 王明贵 |
| 9:00-9:30 | PPK及PK/PD在抗菌药物TDM中应用及实例分享 | 张菁 |
| 9:30-10:00 | 茶歇 |
| 10:00-10:30 | 伦理委员会的管理与研究者之间的协调沟通 | 白桦 | 马迎民、王瑾 |
| 10:30-11:00 | 抗真菌药物的合理应用 | 施毅 |
| 11:00-12:00 | 圆桌会议2（药物再评价的策略和意义，7-8位专家邀请） | 蔡芸（负责人） |