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日程

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 10 月 18 日晚（地点：天泰宾馆五层第五会议室） | | | | |
| **时间** | **内容** | | | **负责人** |
| 19:00-20:30 | 专委会工作会议 | | | page1image33424128许重远 |
| 10 月 19 日上午 主会场（地点：天泰宾馆三层报告厅） | | | | |
| **时间** | **内容** | **讲者** | | **page1image33428736主持** |
| 8:30-9:00 | 开幕式 |  | | 许重远 |
| 9:00-9:25 | 真实世界研究与与药物安全有效性再评价 | 王 睿 | | 单爱莲  赵 立 |
| 9:25-9:50 | 真实世界中的药物临床研究 | page1image33431616马迎民 | |
| 9:50-10:15 | 基于网络共享平台的临床试验运行与管理新模式 | 许重远 | |
| 10:15-10:40 | 讨论 | | |
| 10:40-11:05 | 美国临床研究数据信息化建设与发展  的实例介绍 | Sunny WANG | | 王天友  韩 英 |
| 11:05-11:30 | 创新药审评如何与国际接轨 | 王 涛 | |
| 11:30-11:55 | 我国一致性评价的现状与展望 | 杨进波 | |
| 11:55-12:10 | 讨论 | | |
| 午餐及专题会 | | | | |
| **时间** | **内容** | **讲者** | | **主持** |
| 12:10-13:10 | 专题会1：呼吸系统吸入剂的临床研究 | 马迎民 | | 倪力强 |
| 13:10-13:30 | 专题会2：双管齐下，减负前行 | 王新芳 | | 陈 迁 |
| 10 月 19 日下午主会场（地点：天泰宾馆三层报告厅） | | | | |
| **时间** | **内容** | **讲者** | | **主持** |
| 13:30-13:55 | “7·22”后一致性评价的经验与问题介绍 | 赵秀丽 | | 李海燕  王 瑾 |
| 13:55-14:20 | 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 | |
| 14:20-14:45 | 临床研究国际合作模式探讨 | 游广智  黄嘉慧 | |
| 14:45-15:10 | 我国国际标准化多中心临床试验的差距 | 鲍 靖 | |
| 15:10-15:30 | 讨论 | | |
| 15:30-16:30 | **圆桌论坛1:建设示范性GCP平台的机遇和挑战**  **讲课专家**：汪秀琴、李宁  **点评专家**：曹彩、李海燕、张兰、王永生 | | | 王 睿  王 涛 |
| 16:30-17:30 | **圆桌论坛2:** **真实世界证据支持新药审评的考量和讨论**  **讲课专家**：高培、陈平雁  **点评专家：**王涛、丁发明、胡蓓、郑青山、蔡芸 | | | 许重远  马迎民 |
| 10 月 20 日上午 | | | | |
| 分论坛 1（天泰宾馆三层报告厅A厅） | | | | |
| **时间** | **内容** | | **讲者** | **主持** |
| 8:00-8:30 | 专题会1：呼吸重症的营养治疗 | | 马迎民 | 谷 清 |
| 8:30-8:55 | 抗菌药II、III期临床试验实施注意事项 | | 黄海辉 | 王明贵  曹 玉  陈世财 |
| 8:55-9:20 | 抗真菌药物的临床评价 | | page4image33504064施 毅 |
| 9:20-9:45 | 创新药物临床药理研究审评思路与案例解析 | | page3image33489472张学辉 |
| 9:45-9:55 | 讨论 | | |
| 9:55-10:20 | “十三·五”重大专项临床试验平台建设 | | 李 苏 | 王兴河 徐 波 |
| 10:20-10:45 | 身体内环境改变对抗菌药物体内过程影响研究 | | 吕 媛 |
| 10:45-10:55 | 讨论 | | |
| 10:55-11:20 | 基于模型方法在新药中的作用 | | 刘 波 | 李劲彤 田 蕾 |
| 11:20-11:45 | 生物分析的技术挑战 | | 李 浩 |
| 11:45-11:55 | 讨论 | | |
| 分论坛 2（天泰宾馆三层报告厅B厅） | | | | |
| **时间** | **内容** | | **讲者** | **主持** |
| 8:00-8:30 | 专题会2：药品生产线介绍 | | | |
| 8:30-8:55 | 大型综合性医院临床研究示范平台建设的经验介绍 | | 赵 俊 | 谷 清  李德强 |
| 8:55-9:20 | “4+7”政策解析与实施 | | 崔一民 |
| 9:20-9:45 | H型高血压的新药研发和临床评价设计与实施 | | 徐希平 |
| 9:45-9:55 | 讨论 | | |
| 9:55-10:20 | 新药临床试验的常见方案违背的风险及管理 | | 王 瑾 | 汪秀琴 陈勇川 |
| 10:20-10:45 | 药物临床试验管理人员培养与发展 | | 田 鑫 |
| 10:45-10:55 | 讨论 | | |
| 10:55-11:20 | PPK及PK/PD在抗菌药物TDM中应用及实例分享 | | 张 菁 | 曲恒燕  赵青威 |
| 11:20-11:45 | PD-1抗体药代动力学和药效学特征  —Keytruda临床研究中的剂量选择和优化 | | 王洪允 |
| 11:45-11:55 | 讨论 | | |
| 闭幕式（天泰宾馆三层报告厅A厅） | | | | |