附件1：

拟定会议日程

|  |
| --- |
| **时间：**7月22日 **全天报到 地点：**北京万方苑国际酒店一楼大厅 |
|  |
| **时间：**7月22日下午 **技术培训班**（两个培训同时进行） |
| **理化特性分析培训一** | **理化特性分析培训二** |
| 地点：**六层多功能厅** | 地点：**六层综合厅** |

|  |
| --- |
| **时间：**7月23日 **开 幕 式 地点：**北京万方苑国际酒店七层大宴会厅 |
| **嘉宾致辞：** | **王军志** | 中国工程院院士、中国食品药品检定研究院生物制品检定首席科学家中国药学会生物药品与质量研究专业委员会主任委员 |
| **时间：**7月23日 **会 议 报 告** |
| 报告题目 | 报告人及单位 | 主持人 |
| AAV基因治疗产品开发中的质量控制 | 蒋威 上海信致医药科有限公司 | 王兰中国食品药品检定研究院单抗室 |
| 间充质干细胞体外免疫调控能力评价 | 韩晓燕 中国食品药品检定研究院细胞室 |
| Native MS与抗体偶联药物：从表征到批放行 | 尹思成 上海复旦张江生物医药股份有限公司 |
| 新冠中和抗体抗SARS-CoV-2病毒的体外活性检测模型的建立及方法验证 | 王安 迈威（上海）生物科技股份有限公司 |
| 基因治疗产品质量分析方法研究进展 | 秦玺 中国食品药品检定研究院重组室 | 孟淑芳中国食品药品检定研究院细胞室 |
| CD19-CAR-T细胞CAR阳性率流式检测方法开发及验证分享 | 毛美斯 复星凯特生物科技有限公司 |
| 蛋白质制剂中不溶性微粒形成的机理研究 | 吴昊 沈阳药科大学 |
| Bioluminescent cell-based bioassays during immunotherapy drug development life cycles | Jey Cheng 普洛麦格（北京）生物技术有限公司 |
| 关于抗体药物未配对半胱氨酸的研究与思考 | 刘伯宁 石药集团巨石生物有限公司 | 周勇中国食品药品检定研究院重组室 |
| 高效液相色谱法测定单抗药物中聚山梨酯80含量的方法开发及联合验证 | 俞小娟 中国食品药品检定研究院单抗室 |
| 培养基、细胞培养上清液分析方法包助力细胞培养工艺建立和优化  | 张曼玉 安捷伦科技（中国）有限公司 |
| 人胰岛素及其类似物的液质联用分析研究 | 胡馨月 中国食品药品检定研究院激素室  |
| 运用BioAccord MAM工作流程加速蛋白药物多质量属性方法实施 | 陈维斌 美国沃特世公司 | 梁成罡中国食品药品检定研究院激素室 |
| 重组药物质量分析策略 | 周勇 中国食品药品检定研究院重组室 |
| 赛默飞的创新技术平台和流程：解决生物制药的瓶颈 & 提升研究水平 | 张晓夕 赛默飞世尔科技（中国）有限公司 |
| Byos&Byosphere在生物制药产品开发中质量控制及案例分享 | 殷薛飞 Protein Metrics Inc |
| **时间：**7月23日 **会 议 总 结** |