附件2：

第十一届中国药学会生物技术药物质量分析研讨会

日程

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 开幕式 | | | | |
| 时 间：2023年9月10日 08:30～08:40  主持人：中国药学会生物药品与质量研究专业委员会副主任委员 饶春明  致 辞：中国药学会领导致辞  中国药学会生物药品与质量研究专业委员会主任委员 徐 苗 | | | | |
| 会议报告 | | | | |
| 时 间：2023年9月10日 08:40～11:40 | | | | |
| 会务负责人：陈保文 文 瑾 余传英 | | | | |
| 时 间 | 报告人 | 报告题目 | 单 位 | 主持人 |
| 08:40-09:10 | 杨晓明 | 中国疫苗的创新发展 | 中国生物技术股份有限公司 | 张云涛 |
| 09:10-09:40 | 王华庆 | 疑似预防接种异常反应因果关联评估 | 中国疾病预防控制中心 |
| 09:40-10:10 | 邹全明 | 原创超级耐药细菌疫苗研究进展及科学难题 | 陆军军医大学国家免疫生物制品工程技术研究中心 |
| 10:10-10:40 | 聂爱英 | LC-MS技术在蛋白药物研发与质量控制中的完整应用 | 沃特世科技（上海）有限公司 | 孙 黎 |
| 10:40-11:10 | 赵 雄 | 《中国药典》2025年版（三部）编制进展 | 国家药典委员会生物制品处 |
| 11:10-11:40 | 徐 苗 | 新冠中和抗体评价标准化研究 | 中国食品药品检定研究院生物制品检定所 |
|  | | | | |
| 时 间：2023年9月10日 13:00～17:10 | | | | |
| 时 间 | 报告人 | 报告题目 | 单 位 | 主持人 |
| 13:00-13:30 | 徐隆昌 | 腺相关病毒载体类体内基因治疗产品申报临床的审评考虑 | 国家药品监督管理局药品审评中心生物制品药学部 | 饶春明 |
| 13:30-14:00 | 曹 阳 | AAV基因治疗产品的质量控制和研究策略 | [武汉纽福斯生物科技有限公司](https://aiqicha.baidu.com/detail/compinfo?pid=20030381807059" \t "_blank) |
| 14:00-14:30 | 张 颖 | iPSC衍生细胞产品的质量研究和质量控制策略 | 中盛溯源生物科技有限公司 |
| 14:30-15:00 | 黄维金 | 疫苗免疫原性的中和广谱性分析 | 中国食品药品检定研究院艾滋室 |
| 15:00-15:30 | 陈泓序 | iCIEF-MS在线联用技术对蛋白药电荷变异体的表征分析 | SCIEX中国 | 梁成罡 |
| 15:30-16:00 | 王绿音 | 罕见病酶替代疗法药物重组人α-糖苷酶A酶活性测定方法研究 | 中国食品药品检定研究院激素室 |
| 16:00-16:30 | 陈 熙 | 抗体不溶性微粒与可见异物形成原因与控制策略相关的分析方法与考量 | 安捷伦科技（中国）有限公司 |
| 16:30-17:00 | 孟淑芳 | 间充质干细胞产品质量研究及生物学效力初探 | 中国食品药品检定研究院细胞室 |
| 17:00-17:10 | 会议总结 | | | |