附件1：

2023年中国药学会药事管理学术年会暨首届苏州未来新药大会日程

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **报到**  **（2023年10月13日）** | | | | | |
| 工作会议 | 21:00-22:00 | 中国药学会药事管理专业委员会工作会议 | | | |
| **大会开幕式及主论坛**  **（2023年10月14日上午）** | | | | | |
| **主题** | **时间** | | **内容** | | **报告人** |
| 开幕式及主旨报告 | 09:00-09:15 | | 领导致辞 | | 有关领导 |
| 09:15-09:30 | | 苏州医药产业介绍 | | 苏州市吴中区领导 |
| 09:30-09:55 | | 医药科技政策与新药创制 | | 陈凯先，中国科学院院士、中国科学院上海药物研究所研究员 |
| 09:55-10:20 | | 在研究中升华认知，做好中国原创药 | | 蒋建东，中国工程院院士、中国医学科学院药物研究院院长 |
| 10:20-10:40 | | 药品审评审批政策解读 | |  |
| 10:40-11:00 | | 药品安全监管政策解读 | |  |
| 11:00-11:20 | | 体细胞临床研究政策解读 | |  |
| 11:20-11:40 | | 医药科技政策解读 | |  |
| 11:40-12:00 | | 生物制品产业发展前沿进展国家 | |  |
| **大会分论坛**  **（2023年10月14日下午）** | | | | | |
| 分论坛1 | **13:30-18:00 药品审评审批与安全监管政策** | | | | |
| 13:30-14:00 | | 新药临床审评审批 | |  |
| 14:00-14:30 | | 细胞基因药物的审评 | |  |
| 14:30-15:00 | | ADC类新药的审评 | |  |
| 15:00-15:30 | | 《中国药典》2025年版规划 | | 洪小栩，国家药典委 |
| 15:30-16:00 | | 休息 | | |
| 16:00-16:30 | | 创新药生产与临床试验核查 | |  |
| 16:30-17:00 | | 细胞基因药物的质量控制研究与变更 | |  |
| 17:00-18:00 | | 圆桌论坛：药品政策助推生物医药产业高质量发展 | | 部分报告嘉宾 |
| 分论坛2 | **13:30-18:00 医疗机构药事管理与医药产业发展政策** | | | | |
| **13:30-15:30 医疗机构药事管理**  论坛主席：胡欣 | | | | |
| 13:30-14:00 | | “医疗机构”国考要素分析 | | 赵靖，国家卫生健康委医疗管理服务指导中心处长 |
| 14:00-14:30 | | 三医协同助推改善用药权衡能力 | | 胡欣，北京医院药学部主任药师、首席专家 |
| 14:30-15:00 | | 医疗机构药事管理的治理与规则 | | 邵蓉，中国药科大学国家药物政策与医药产业经济研究中心执行副主任 |
| 15:00-15:30 | | 医院药事管理的核心要素 | | 缪丽燕，苏州大学附属第一医院副院长 |
| 15:30-16:00 | | 休息 | | |
| **16:00-18:00医药产业发展政策**  论坛主席：史录文 | | | | |
| 16:00-16:30 | | 大健康价值驱动的医药产业发展策略 | | 史录文，北京大学医药管理国际研究中心主任 |
| 16:30-17:00 | | 创新药药物经济性评价核心考量 | | 吴晶，天津大学药物科学与技术学院副院长、中国药学会药物经济学专业委员会主任委员 |
| 17:00-17:30 | | 待定 | |  |
| 17:30-18:00 | | 中国医药产业发展形势分析 | | 王学恭，中国医药企业管理协会常务副会长 |
| **大会分论坛**  **（2023年10月15日）** | | | | | |
| 分论坛3 | **09:00-12:00青年学者论文报告**  论坛主席：高泽诚，《中国药事》副主编、编辑部主任 | | | | |
| 09:00-09:10 | | 开场致辞 | | 有关领导 |
| 09:10-09:20 | | 我国医药企业研发、生产儿童药的意愿及制约因素分析 | | 丁瑞琳，中国药科大学 |
| 09:20-09:30 | | 罕用药注册审评制度的国际现状及对我国的启示 | | 杨润锋，南京中医药大学 |
| 09:30-09:40 | | 基于政策工具的我国抗肿瘤创新药物政策文本分析 | | 李雅，哈尔滨医科大学 |
| 09:40-09:50 | | “三结合”注册审评证据体系下古代经典名方研发上市的现状与问题 | | 洪立信，南京中医药大学 |
| 09:50-10:00 | | 药品监管科学研究的现状、热点与趋势：基于文献计量分析 | | 刘强，沈阳药科大学 |
| 10:00-10:10 | | 基于国家药品监督管理局公布藿香正气水质量抽检不合格问题的分析与提示 | | 张翠莲，中国医学科学院北京协和医院 |
| 10:10-10:20 | | 人工智能制药进展及监管对策探讨 | | 李帅，上海药品审评核查中心 |
| 10:20-10:30 | | 国内外视角探讨细胞和基因治疗伦理审查的完善 | | 贾国舒，中国药科大学 |
| 10:30-10:50 | | 休息 | | |
| 10:50-11:00 | | 生物制品生物安全管理相关法规及风险防控策略思考 | | 梅妮，上海药品审评核查中心 |
| 11:00-11:10 | | 基于产业集群视角的我国生物医药产业技术创新效率分析 | | 党子悦，北京中医药大学 |
| 11:10-11:20 | | 网上药店医保支付的演化博弈研究 | | 李易兴，成都医学院 |
| 11:20-11:30 | | 我国罕见病用药多层次医疗保障体系发展研究 | | 韩雨倍，西安交通大学 |
| 11:30-11:40 | | 我国药品临床综合评价相关案例及方法学研究进展 | | 乔元，西安交通大学 |
| 11:40-11:50 | | 我国高等院校药事管理学位授权点及课程建设情况调查研究 | | 时佳琪，四川大学华西药学院 |
| 11:50-12:00 | | 新冠肺炎疫情期间限制性政策对我国抗菌药物利用的影响 | | 赵航，西安交通大学 |
| 分论坛4 | 08:30-12:10 **高校协作组药事管理教育交流会**  论坛主席：方宇 | | | | |
| 8:30-8:40 | | 开场致辞 | | 史录文，北京大学医药管理国际研究中心主任 |
| 8:40-9:00 | | 药事管理学科：传承与创新 | | 方宇，西安交通大学药学院副院长、中国药学会药事管理专业委员会副主委 |
| 9:00-9:20 | | 我国高等院校药事管理学科发展现状及展望 | | 胡明，四川大学华西药学院教授 |
| 9:20-9:40 | | 药事管理学科发展思考 | | 管晓东，北京大学药学院药事管理与临床药学系主任 |
| 9:40-10:00 | | 休息 | | |
| 10:00-10:20 | | 国家健康战略背景下药事管理学科建设与人才培养实践 | | 蒋蓉，中国药科大学国际医药商学院副教授 |
| 10:20-10:40 | | 药事管理专业人才培养模式探讨 | | 黄哲，沈阳药科大学工商管理学院常务副院长 |
| 10:40-11:00 | | “四新”背景下药事管理教学改革探索与实践 | | 谢雪峰，安徽医科大学教务处副处长 |
| 11:00-11:50 | | 圆桌论坛   1. 药事管理学科发展面临的主要机遇和挑战 2. 新时代药事管理教育教学创新与高质量发展   主持：方宇 | | 邵蓉，中国药科大学国家药物政策与医药产业经济研究中心执行副主任  刘新社，北京中医药大学管理学院教授  刘兰茹，哈尔滨医科大学药事管理教研室主任  臧恒昌，山东大学药品监管科学研究院副院长  李歆，南京医科大学药学院副院长  李璠，昆明医科大学科技成果孵化中心主任  舒丽芯：第二军医大学药学院教授  刘佐仁，广东药科大学药学院教授  刘伟，郑州大学药学院教授  龚时薇，华中科技大学同济医学院药学院教授 |
| 11:50-12:10 | | 会议总结 | | 杨世民，西安交通大学医学院药学院教授 |
| 分论坛5 | **09:00-12:00 临床开发与未来新药** | | | | |
| 09:00-09:10 | | 开场致辞 | | 论坛主席：沈琳 |
| 09:10-09:40 | | 胃癌新药，从靶点到临床应用 | | 沈琳，北大肿瘤医院消化科和I期临床主任 |
| 09:40-10:10 | | 肺癌新药，从靶点到临床应用 | | 周彩存，国际肺癌联盟候任主席，同济大学附属上海市肺科医院教授 |
| 10:10-10:40 | | 肝癌新药开发的挑战 | | 朱秀轩，天境生物总裁及董事 |
| 10:40-11:00 | | 休息 | | |
| 11:00-11:30 | | 中国医药创新的临床需求和临床能力 | | 李宁，国家癌症中心/中国医学科学院肿瘤医院副院长 |
| 11:30-12:00 | | 创新药立项：基于未来，回应当下 | | 何静，阿斯利康全球高级副总裁及全球研发中国中心负责人 |
| 分论坛6 | **09:00-12:00加速临床开发策略** | | | | |
| 09:00-09:05 | | 开场致辞 | | 论坛主席：陈刚，诺思格CSO |
| 09:05-09:25 | | 早期临床试验对加速新药开发的影响 | | 刘萍，领初医药CEO |
| 09:25-09:45 | | 加速新药临床开发企业经验分享 | | 隋滋野，乐普生物CEO |
| 09:45-10:05 | | 加速新药临床开发-新药创新探索模式 | | 华烨，烨辉医药创始人、CEO |
| 10:05-10:25 | | 新药临床开发的策略及项层设计 | | 李继刚，诺思格CMO |
| 10:25-10:45 | | 休息 | | |
| 10:45-11:05 | | RWD,RWE在加速新药临床开发中的作用 | | 吴莹，南方医科大学副教授 |
| 11:05-11:25 | | 数智化与出海临床研究 | | 朱博贡，耀乘健康科技首席业务架构师 |
| 11:25-12:00 | | 圆桌论坛：加速临床新药开发的策略 | | 陈刚，诺思格CSO  刘萍，领初医药CEO  隋滋野，乐普生物CEO  华烨，烨辉医药创始人、CEO  李继刚，诺思格CMO  吴莹，南方医科大学副教授 |
| 分论坛7 | **13:30-17:45 罕见病与CGT新药** | | | | |
| 13:30-13:40 | | 开场致辞 | | 论坛主席：张宇，中源协和CSO、同写意CGT俱乐部理事长 |
| 13:40-14:05 | | 罕见病患者的药物需求 | | 王奕鸥，北京病痛挑战公益基金会创始人、副理事长 |
| 14:05-14:30 | | 抗肿瘤免疫细胞创新药开发策略分享 | | 韩德平，百吉生物CMO |
| 14:30-14:55 | | 罕见病药物研发策略 | | 陈霞，泰格医药CMO |
| 14:55-15:20 | | 干细胞治疗特发性肺纤维化等罕见病的临床进展 | | 张宇，中源协和CSO、同写意CGT俱乐部理事长 |
| 15:20-15:45 | | CART实体瘤临床研究进展及展望 | | 孙敏敏，易慕峰CEO |
| 15:45-16:05 | | 休息 | | |
| 16:05-16:30 | | 基因治疗药物开发中的CMC关键点 | | 李军辉，行诚生物CTO |
| 16:30-16:55 | | 眼科基因治疗的进展 | | 郭晓宁，纽福斯医药CMO |
| 16:55-17:20 | | 基于mRNA递送的体内基因编辑药物 | | 王子君，尧唐生物联合创始人、CTO |
| 17:20-17:45 | | 通用型CAR-T细胞临床研发 | | 陈杰，北恒生物CMO |
| 分论坛8 | **13:30-18:00 新药出海**  论坛主席：余国良 | | | | |
| 13:30-13:55 | | 肿瘤药创新出海的经验之谈 | | 余国良，健新原力董事长 |
| 13:55-14:20 | | 新药出海需要顺应的FDA新趋势 | | 王亚宁，朗来生物CEO |
| 14:20-14:45 | | 出海东南亚，中国医药机遇何在？ | | 洪坦，君联资本董事总经理 |
| 14:45-15:10 | | 新药中美双报临床、注册相关主要因素分析、讨论 | | 肖申，思路迪医药CMO |
| 15:10-15:30 | | 新一代体重管理药物开发的国际化思考 | | 曹春来，联邦生物CEO |
| 15:30-15:50 | | 基因力量加速全球生物医药创新 | | 张金镭，因美纳大中华区药企事务总监 |
| 15:50-16:10 | | 休息 | | |
| 16:10-16:30 | | 溶瘤病毒中美临床策略和进展 | | 周国瑛，亦诺微医药创始人、董事长兼CEO |
| 16:30-16:50 | | 待定 | | 王青松，同写意药学院秘书长，清普生物创始人 |
| 16:50-17:10 | | 以脓毒症为例探析比利时和英国临床试验的注册策略 | | 史琳，远大医药CMO |
| 17:10-17:30 | | 持续推动核心技术创新，布局多元化全球合作 | | 戎一平，和铂医药CSO |
| 17:30-18:00 | | 圆桌论坛：中国新药出海的路径与策略 | | 张金镭，因美纳大中华区药企事务总监  部分报告嘉宾 |
| 分论坛9 | **13:30-18:00 代谢与抗感染新药**  论坛主席：高鑫 | | | | |
| 13:30-14:00 | | 肠促胰素受体激动剂药物的多效性疗效的启发 | | 高鑫，复旦大学附属中山医院副院长 |
| 14:00-14:25 | | HTD1801: 糖肝共治，为患者提供综合获益的源创新药 | | 刘利平，君圣泰CEO |
| 14:25-14:50 | | 抗呼吸道合胞病毒新药爱司韦的发现和临床开发 | | 邬征，爱科百发CEO |
| 14:50-15:15 | | AI助力GLP-1RA小分子口服药物研发 | | 牛张明，德睿智药创始人、CEO |
| 15:15-15:40 | | GLP-1药物的开发历程：从β细胞靶向到机体多器官代谢调控 | | 王庆华，银诺医药董事长 |
| 15:40-16:05 | | 慢性乙型肝炎研发进展及研发策略 | | 姚文奇，斯丹姆集团医学中心医学总监 |
| 16:05-16:25 | | 休息 | | |
| 16:25-16:50 | | 乙肝功能性治愈的出路 | | 马彦琴，星曜坤泽执行总裁 |
| 16:50-17:15 | | 抗流感病毒 FIC新药昂拉地韦的研发 | | 陈小新，众生睿创CEO |
| 17:15-18:00 | | 圆桌论坛 | | 部分报告嘉宾 |
| 分论坛10 | **13:30-17:40 自免与抗过敏新药** | | | | |
| 13:30-13:35 | | 开场致辞 | | 论坛主席苏彦景，百明信康创始人、CEO |
| 13:35-14:00 | | 过敏原免疫治疗：现状与进展 | | 程雷，江苏省人民医院耳鼻咽喉科主任、中华医学会变态反应学分会候任主委 |
| 14:00-14:25 | | 过敏：疾病还是矫情？ 过敏性疾病的免疫药物开发 | | 苏彦景，百明信康创始人、CEO |
| 14:25-14:50 | | JAK- STAT：从基础研究的原创发现，到一批炎症药物的涌现，在全球治病救人 | | 傅新元，健艾仕生物董事长，四川大学华西医院人类疾病和免疫治疗实验室主任 |
| 14:50-15:15 | | 自身免疫疾病小分子药物研究 | | 张翱，上海交通大学药学院院长 |
| 15:15-15:40 | | 新一代CD20抗体治疗慢性自免疾病领域的探索 | | 李锋，天广实生物董事长、CEO |
| 15:40-16:00 | | 休息 | | |
| 16:00-16:25 | | IGA肾病的抗补体治疗 | | 韩照忠，领诺医药创始人、CEO |
| 16:25-16:50 | | 自身免疫疾病的靶向治疗 | | 吴奕涵，瑞石生物CMO |
| 16:50-17:15 | | FOXP3+调节性T细胞及其临床应用FOXP3+调节性T细胞及其临床应用 | | 李斌，上海市免疫学研究所科研副所长 |
| 17:15-17:40 | | A rheumatologist view on an oncology project | | 朱伟，博锐生物CMO |
| **大会分论坛**  **（2023年10月16日上午）** | | | | | |
| 分论坛11 | **09:00-12:00 未来抗肿瘤新药** | | | | |
| 09:00-09:05 | | 开场致辞 | | 论坛主席：马军，哈尔滨血液病肿瘤研究所所长、CSCO监事会监事长 |
| 09:05-09:30 | | 未来抗肿瘤药物开发，申报方要重点思考的问题 | | 马军，哈尔滨血液病肿瘤研究所所长、CSCO监事会监事长 |
| 09:30-09:55 | | 肿瘤细胞免疫治疗临床进展 | | 张毅，郑州大学第一附属医院生物细胞治疗中心主任 |
| 09:55-10:20 | | 免疫疗法的未来：指引个体化诊治的“高德地图”时代 | | 李斌，上海市免疫学研究所科研副所长 |
| 10:20-10:45 | | Thymosin alpha1 - Reimagine it’s broader applications in the immuno-oncology field | | 毛力，赛生药业副总裁、研发总经理兼CMO |
| 10:45-11:10 | | 下一代靶向CLDN18.2的抗体药物的设计及全球开发 | | 钱雪明，创胜集团创始人、CEO |
| 11:10-11:35 | | 癌症药物研发：监管科学及创新临床试验设计趋势 | | 谢志逸，英派药业CMO |
| 11:35-12:00 | | 关于肿瘤耐药的困惑 | | 吴颢，贝达药业杭州研发中心主任 |
| 分论坛12 | **09:00-12:00 未来ADC新药** | | | | |
| 09:00-09:05 | | 开场致辞 | | 论坛主席：薛彤彤，宜联生物创始人、董事长兼CEO |
| 09:05-09:30 | | 抗体小分子偶联药物的差异化开发 | | 薛彤彤，宜联生物创始人、董事长兼CEO |
| 09:30-09:55 | | HER2ADC的竞争格局和开放策略 | | 周宇虹，百力司康联合创始人、CSO |
| 09:55-10:20 | | 突破DS-8201神话的协同创新 | | 秦刚，启德医药CEO |
| 10:20-10:45 | | ADC联合用药的临床考量 | | 胡朝红，乐普生物执行董事、联席总经理 |
| 10:45-11:10 | | 抗肿瘤ADC临床研究中影像终点评估差异根本原因及解决方案 | | 王伊，影研医疗科技医学总监 |
| 11:10-11:35 | | 从临床成败看ADC技术发展 | | 聂秀清，新码生物CMO |
| 11:35-12:00 | | ADC 的发展历程，面临的挑战和方向 | | 吴幼玲，特瑞思药业创始人、麦联科创始人 |
| 分论坛13 | **09:00-12:00 未来CNS新药** | | | | |
| 09:00-09:05 | | 开场致辞 | | 论坛主席：毛军文，北京脑科学与类脑研究中心科研总监 |
| 09:05-09:30 | | 机遇与挑战：脑科学时代生物医药创新发展 | | 毛军文，北京脑科学与类脑研究中心科研总监 |
| 09:30-09:55 | | 促进Aβ聚集以治疗Alzheimer’s Disease的新策略探究 | | 窦非，北京师范大学生命科学院院长 |
| 09:55-10:20 | | CNS创新研发概览 | | 沈一峰，上海市精神卫生中心机构办主任 |
| 10:20-10:45 | | 阿尔茨海默病关键病理损害因子、与β-淀粉样蛋白沉积之间的关系及其对新药研发的启示和实践 | | 钟春玖，复旦大学附属中山医院神经内科教授,上海日馨联合创始人 |
| 10:45-11:10 | | CNS 药物临床研发为什么失败率高？案例分析与启示 | | 申华琼，纽欧申医药创始人、CEO |
| 11:10-11:35 | | 原位神经再生引领神经制药新赛道 | | 陈功，暨南大学大脑修复中心主任、NeuExcell 神曦集团创始人、首席科学家 |
| 11:35-12:00 | | 入脑免疫调节剂ACT001的全球临床试验 | | 陈悦，南开大学教授，尚德药缘创始人、CEO |
| 分论坛14 | **09:00-12:00 未来中医药** | | | | |
| 09:00-09:10 | | 开场致辞 | 论坛主席：玄振玉 | |
| 09:10-09:40 | | 中药制剂人用经验与临床研究 | 玄振玉，苏州大学药学院教授,中药创新转化研究院院长 | |
| 09:40-10:10 | | 新法规背景下中药新药研发技术展望 | 张磊，上海中医药大学教授 | |
| 10:10-10:40 | | 治疗症状类中药新药临床试验方案设计的关键问题 | 元唯安，上海中医药大学附属曙光医院副主任医师 | |
| 10:40-11:00 | | 休息 | | |
| 11:00-11:30 | | 儿童类中药新药临床研究 | 胡思源，天津中医药大学第一附属医院主任医师 | |
| 11:30-12:00 | | 中药新药临床研究统计学 | 贺佳，海军军医大学教授 | |