

专家简介



钱承玉，研究员，现任职于国家食品药品监督管理局济南药品包装材料检验中心包装材料室主任。是国家药品包装容器及材料注册审评专家，是全国医疗器械质量管理和通用要求标准化技术委员会委员。

长期从事药品包装材料及容器的研究、质量控制及标准制修订工作；首次在医疗器械包装的货架有效期、包装运输试验及密封完整性领域开展了研究及评价工作。



Laetitia Clerc 杜邦健康事业部全球技术市场经理.

Laetitia 毕业于法国 CPE Lyon 大学化学工程专业，在杜邦公司拥有 20 年的工作经验，负责一系列技术工作，历经产品流程到应用发展各个环节，拥有六西格玛黑带。2018 年至 2019 年 6 月，担任医药包装欧洲市场部经理。目前作为全球技术市场总监，负责全球业务战略与创新产品的发展与执行。



Jenn Goff 拥有密歇根州立大学包装工程学位, Jen 在过去的 13 多年来一直专注于提高病患安全. 她在数个公司跟跨部门的团队合作致力于把挽救生命的技术应用在医疗健康领域. Jenn 在 Edwards 公司先后任职包装工程师, 新产品开发, 全球运营和质量工程; 离开 Edwards 后加入 Styker 公司, 分别负责组织变更, 成本管控和人才发展. Jenn 在医疗包装工程, 标识, 质量工程和电子审批等方面的广泛经验使得她可以非常有效识别和解决医疗行业相关问题. Jenn 现任职 Oliver 公司产品全球营销总监, 负责新产品开发来更好满足客户现在和未来的需求.。



李 勇 上海微创医疗器械（集团）有限公司集团品质副总裁/管理者代表
从事医疗器械产品质量管理工作 15 年，参与起草多项产品行业标；
全国医疗器械质量管理和通用要求技术委员会（SAC/TC221）委员；
全国外科植入物和矫形器械标准化技术委员会心血管植入物分技术委员会（SAC/TC110/SC2）委员；中国医疗器械行业协会医疗器械包装专委会技术工作组 组长；上海市医疗器械行业管理者代表协调工作委员会 副主任委员；上海市浦东新区生物产业行业协会第三届医疗器械专业委员会 副主任委员。



袁桂英 施洁医疗技术（上海）有限公司 工厂总经理

全面负责环氧乙烷灭菌工厂的运营管理。在施洁工作的十余年，分别担任过质量经理，施洁中国质量经理和施洁环氧乙烷工厂总经理职务，借助施洁全球资源，致力于为客户提供最优化的灭菌解决方案。在近期三年左右的时间，Jessica 为中国食品药品监督管理局提供过约 500 人次的培训，覆盖环氧乙烷灭菌过程确认，过程控制，员工职责健康保护和环境保护方面。Jessica 目前是医疗器械包装专委会灭菌小组组长。



崔红 女士自 2014 年加入 Ypsomed 公司, 之前在德国咨询公司北京办公室负责 Ypsomed 公司在中国的项目。她学习的是化学工程，在医疗器械、医药领域里从事注册、市场和销售有超过 15 年的工作经验



朱雨秋 第二军医大学药学学士及上海交通大学制药工程硕士。20 年的药物研发经验与注册及临床项目管理经验；拥有长期的工作经验在固体，半固体与液体制剂工艺，先进药物及高端制药技术，药用材料应用；熟悉实验室标准操作；熟悉 CFDA 法规和指导原则及注册流程；熟悉药物研发从立项评估到转移生产的项目管理。曾在法国爱的发集团上海制药有限公司担任药物研发与临床经理，在复兴药业担任药物开发项目经理。多项专利申请，曾获得上海市科技进步奖三等奖，上海市区级专利产品二等奖。现任路博润生命科学健康事业部亚太区技