

部分分论坛题目已公布，其他分论坛陆续更新中……

最终日程安排以现场为准

日期	专场名称/主题	承办方	分题	演讲嘉宾
10月27日 13:30-17:00	生物，创新，未来	中国医药包装协会	类风湿性关节炎生物治疗进展	李茹 教授，北京大学人民医院
			单抗类药物新分子的发现及应用价值	张成海 博士，麦齐生物 CEO
			新一代 CAR-T 产品的开发策略	李文鹏 博士，广州因明生物医药细胞治疗 CTO
			新型冠状病毒疫苗的临床研究	汪萱怡，上海复旦大学生物医学研究院治疗性疫苗中心副主任
			孤儿病的治疗未来，基因置换疗法的机遇	陈敏 硕士，北京大学人民医院
10月27日 13:30-17:00	聚焦包材性能与创新，赋能医药产业发展	尼普洛医药包装容器（上海）有限公司	尼普洛药品内包装和药械组合产品一站式解决方案	陈浩，尼普洛医药包装容器（上海）有限公司销售副总
			注射剂内包材选择及使用要点	田欣欣，南京健友生化制药股份有限公司研发中心总经理
			国内外药包材标准现状与发展	徐俊，上海市食品药品包装材料测试所
			预灌封注射器的性能要求等相关课题	平山寿和 (Hirayama Toshikazu)，尼普洛株式会社商品企划开发本部部长
			基于合规性要求的药品包装密封性与相容性研究实践与探讨	侯峰，广州法尔麦兰药物技术有限公司副总经理
10月27日 13:30-17:00	良好风险管理下的药械组合产品	中国医疗器械行业协会医疗器械包装专业委员会	药械组合产品的属性界定	母瑞红，中国食品药品检定研究院医疗器械标准管理研究所副所长、主任技师
			风险管理下的药械组合产品相容性案例解析	沈永 高级工程师，山东省医疗器械和药品包装检验研究院化学室主任
			EU-GMP Annex 1 最新法规解读	Ralf Gengenbach，gempex®德恩 GMP 咨询公司创始人、CEO
			FDA 对 CDER/CDRH 主导组合产品检查（7356.000）简介与影响	徐禾丰，香港奥星集团药政事务咨询总监

部分分论坛题目已公布，其他分论坛陆续更新中……

最终日程安排以现场为准

日期	专场名称/主题	承办方	分题	演讲嘉宾
			免洗待灭菌胶塞的质量保证	冯少明，江苏华兰药用新材料股份有限公司质量总监
			生物制药过程的污染风险分析和污染控制策略	徐炜，生物制药行业资深顾问
			灭菌包装和无菌转移解决方案在制药领域的应用	戴彦炯，杜邦 Tyvek® 健康事业部全球行业经理
10月27日 13:30-17:00	生物制药产品质量管理	睿知而行科技有限公司	生物制品质量控制策略与污染控制策略	顿昕，北京睿知而行科技有限公司创始人、高级咨询顾问
			细胞治疗产品特点及合规要点	刘桂莲，上海医药集团生物治疗技术有限公司
			生物制品取样质量控制	杨帆，江苏锐拓生物科技有限公司副总经理
			生物制药技术转移与供应商审计	吴兵，北京睿知而行科技有限公司高级咨询顾问
			渗透压在生物制药质量管理中的应用实例	杨敏，Advanced Instruments 公司亚太区产品应用专家
10月27日 13:30-17:00	创新助力中国制药企业全球化进程，技术引领行业生态新风向	碧迪医疗	勇攀生物制药全新高峰——“大剂量+高粘度生物药”趋势与包装给药解决方案	刘岩，碧迪医疗中国区制药系统全国销售经理
			组合产品宝典——生物药组合产品技术及法规解析	汪音爵 博士，信达生物工艺开发部总监
			产品升级超车道——包装新技术打造差异化竞争优势	徐可，碧迪医疗中国区制药系统助理产品经理
			齐心力、共飞跃——碧迪预灌封与组合产品技术服务平台	王礼明，碧迪医疗中国区制药系统高级技术服务工程师