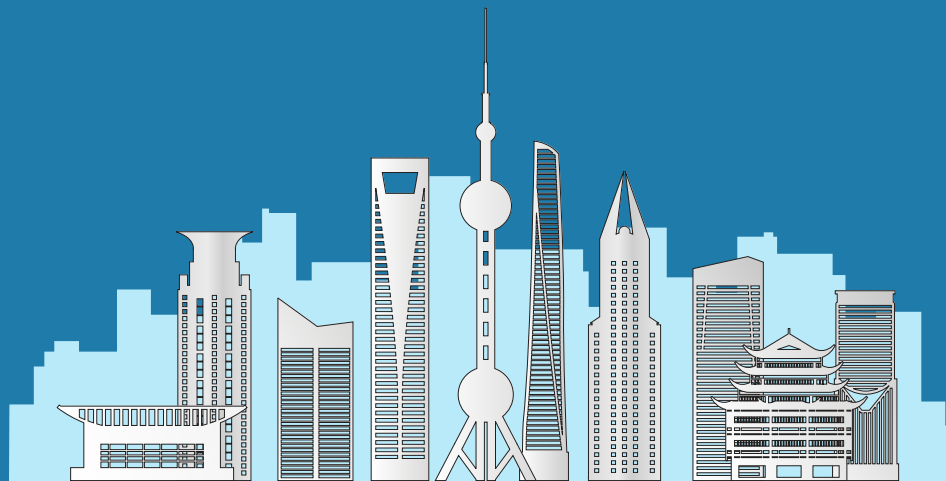


Pharma  研发客

联合组办方

CHINATRIALS 16

CLINICAL DEVELOPMENT LEADERS' SUMMIT



会议日程及活动安排

2024年11月11日-13日

上海明天广场JW万豪酒店

2024年大会主题：

中国生物医药创新：重新调整预期
推动行业重拾辉煌

www.chinatrials.com

会前研讨会日-星期一, 11月11日 研讨会主题汇总

请注意有些研讨会是在不同分会场同时进行, 请根据您的需要合理安排听会时间。会议主会和展区开放时间为11月12日-13日, 会议三天您都可以至注册台进行注册签到。

8:00 am – 9:00 am
研讨会日参会注册

9:00 am – 12:00 pm
早间研讨会: 下一代疗法风起: 先进治疗的全球开发与临床试验策略

早间研讨会主办方:  **NOVOTECH™**
Biotech's Partner at Every Phase

***提供中英同传服务**


12:00 pm – 1:30 pm
社交午餐

1:30 pm – 6:00 pm
研讨会2: 推动中国及海外临床开发的成功: 深度洞察与实践经验

午后研讨会主办方:  **ppd**
by Thermo Fisher Scientific

***提供中英同传服务**

1:30 pm – 3:30 pm
研讨会3: 迈向全球 睿见创新: 肿瘤临床终点管理的实践与价值

午后研讨会主办方:  **MERIT**
Your Clinical Endpoint Expert

早间研讨会 – 9:00 am – 12:00 pm – 星期一, 11月11日 (5楼宴会厅B厅)

主办方:  **NOVOTECH™**
Biotech's Partner at Every Phase

下一代疗法风起：先进治疗的全球开发与临床试验策略

在全球生物医药领域的迅猛发展中，中国正崭露头角，成为先进治疗的主要推动力量之一。伴随先进疗法的兴起，相关法规监管政策、全球化开发、临床试验策略等问题也亟待探讨。生物医药企业如何在当下抢滩蓝海，关注全球视野下的战略变革？如何在多重挑战下探索前沿，找寻企业适配的临床开发路径？如何适应发展，释放先进疗法的潜在机能？

诺为泰携手多位专家，特别聚焦放射性药物、RNA与基因治疗等新兴疗法，邀您共同参与探讨洞见，通过多方视角的思维碰撞，剖析新生代疗法的机遇挑战与未来。

9:00 am - 9:05 am

开场致辞

刘寒松，中国区总经理，诺为泰

9:05 am - 9:45 am

先进疗法的全球格局与法规监管考量

Scott Schliebner，药物开发咨询副总裁，诺为泰

9:45 am - 10:15 am

放射性药物疗法临床试验的实践分享

胡杰利，项目管理副总监，诺为泰

10:15 am - 10:30 am

茶歇

10:30 am - 11:00 am

RNA疗法药物出海开展临床试验的策略考量

徐书，临床运营副总监，诺为泰

11:00 am - 11:30 am

基因疗法的创新与未来方向

张宝弘，首席执行官，益杰立科

11:30 am - 12:00 pm

圆桌讨论：如何应对先进疗法临床开发中的机遇与挑战

主持人：

Barry Murphy，首席商务官，诺为泰

小组讨论嘉宾：

Scott Schliebner，药物开发咨询副总裁，诺为泰

张宝弘，首席执行官，益杰立科

李霄，临床研发医学副总监，诺华

林卿，创始人兼首席执行官，凌意生物

晋旭锐，合伙人，德睿智药

陈曦，首席执行官，和其瑞医药

研讨会 3 – 1:30 pm – 3:30 pm – 星期一, 11月11日 (5楼宴会厅A厅)



迈向全球 睿见创新：肿瘤临床重点管理的实践与价值

随着全球制药行业的快速发展和新药研发的创新不断，肿瘤药物的临床研究已经成为行业焦点。临床试验的终点管理作为衡量疗效和安全性的关键环节，直接影响药物的审批速度和上市进程。然而，终点管理不仅面临严格的监管要求，还需兼顾临床实践的复杂性和多样性，特别是在肿瘤药物研发中，如何平衡质量与效率成为行业内广泛讨论的话题。

此次论坛聚焦“迈向全球，睿见创新：肿瘤临床终点管理的实践与价值”，邀请了多名专家学者，共同探讨终点管理中的创新实践，分享成功经验，并展望未来发展趋势。

1:30 pm - 1:35 pm
欢迎致辞及会议介绍

黄强，中国区总经理，MERIT 迈睿

1:35 pm - 1:50 pm
谁来保护我的试验终点：如何避免医学监查的偏倚

林澄昱，医学副总监，MERIT 迈睿

1:50 pm - 2:05 pm
保护试验终点，从申办方利益出发 — 以终为始，兼顾质量与速度

汪洋，项目运营总监，MERIT 迈睿

2:05 pm - 2:25 pm
ADC— 全球视野下的临床布局和策略思考

秦续科，首席医学官，直联生物

2:20 pm - 2:45 pm
从评价角度谈中国肿瘤新药临床采用IRC的价值建议
彭健，执行副总裁，临床开发和注册策略，泽璟制药

2:45 pm - 3:30 pm
圆桌讨论：临床试验中的新挑战与未来发展

主持人：
周明，首席医学官，博安生物

小组讨论嘉宾：
卢原，临床策略及临床运营负责人，和誉医药
彭健，执行副总裁，临床开发和注册策略，泽璟制药
秦续科，首席医学官，直联生物
黄强，中国区总经理，MERIT 迈睿

Pharma  研发客

联合组办方

CHINATRIALS 16

CLINICAL DEVELOPMENT LEADERS' SUMMIT

主会内容

2024年11月12日-13日



7:45 am - 8:30 am

会议注册签到

8:30 am - 8:45 am

会议开幕致辞

江宁军
首席战略官
恒瑞医药

戴佳凌
总裁兼出版人
研发客

8:45 am - 9:15 am

中国生物技术：创新升级与全球化

张芳宁
全球董事合伙人
麦肯锡公司

9:15 am - 10:15 am

开幕主题讨论

中国生物医药创新：重新调整预期，推动行业重拾辉煌

主持人：

江宁军
首席战略官
恒瑞医药

讨论嘉宾：

张剑
一期临床研究中心主任，肿瘤内科主任
复旦大学附属肿瘤医院

陶维康
集团副总裁，全球创新药研发总经理
齐鲁制药

张芳宁
全球董事合伙人
麦肯锡公司

纪晓辉
联合创始人，董事会主席兼首席执行官
科望医药

张晓帆
董事总经理
康桥资本

10:15 am - 10:40 am

社交茶歇

10:40 am - 11:30 am

跨国企业视角：大型制药公司在中国的角色演变

主持人：

张维

大中华区医学和研发负责人

勃林格殷格翰

讨论嘉宾：

王兴利

执行总裁、创新药事业部联席首席执行官

全球研发中心首席执行官

复星医药

童岗

副总裁及临床开发负责人

武田亚太发展中心

陈瑜

中国药物开发负责人

安进

11:30 am - 12:20 pm

从FDA ODAC会议看临床试验设计新趋势

主持人：

陈峰

生物统计学教授

南京医科大学

讨论嘉宾：

刘晓妮

生物统计部中国负责人

诺华

朱超

医学科学负责人，药物发展与医学事务中心

礼来中国

邱婧君

全球研发中心副总裁

生物统计与数据科学部总经理

复星医药

陈刚

首席科学官 / 前生物统计部门负责人

诺思格 / FDA肿瘤药物评审中心

陈杰

董事长兼首席科学官

圣方医药研发

12:20 pm - 1:10 pm

社交午餐

1:10 pm - 2:00 pm

中国顶级临床中心开展试验的现状：来自研究者的观点

主持人：

蒋皓媛

首席医学官

上海弼领生物技术

讨论嘉宾：

张菁

药物临床试验机构常务副主任

复旦大学附属华山医院

王楠娅

药物I期临床试验病房副主任

吉林大学第一医院

王书航

副主任医师

中国医学科学院肿瘤医院

2:00 pm - 2:50 pm

DCT临床试验的中国创新实践和展望

主持人：

林峰

创始人

捷信医药/信华医药

讨论嘉宾：

元唯安

副院长

曙光医院

孙晓静

高级经理

辉瑞医药

王心宁

医学总监

恒瑞医药

陆志红

首席医学官

挚盟医药

施维维

临床供应链中国质量负责人

赛默飞Patheon

2:50 pm - 3:20 pm

社交茶歇

3:20 pm - 4:10 pm

中国生物技术公司在亚洲开展临床开发的机遇

主持人：

陈玮
主管合伙人
L.E.K.咨询

讨论嘉宾：

董瑞平
首席执行官
海和药物

李锦
药政事务部总经理
复宏汉霖

井ノ口 雄大
代表总监 & 合伙人
L.E.K.咨询

高野哲臣
创始人兼首席执行官
T2T HEALTHCARE

4:10 pm - 5:10 pm

中国中枢神经系统疾病药物开发

主持人：

陈柏州
首席执行官
加立生物科技

讨论嘉宾：

陈椰林
研究员
中国科学院生物与化学交叉研究中心

成燕
医学部医学执行总监
礼来公司

周显波
创始人兼首席执行官
阿斯诺来医药科技

申华琼
创始人兼首席执行官
纽欧申医药

5:10 pm - 5:40 pm

研究者的角度：肺癌药物研究的现状与未来趋势

周彩存
肿瘤科主任
上海市东方医院

5:40 pm

主会首日活动结束

8:45 am - 9:00 am

会议开幕致辞

毛冬蕾
主编
研发客

9:00 am - 9:30 am

药物研发中人工智能的趋势和应用

谢峥
合伙人，中国生命科学与医疗行业
德勤管理咨询

9:30 am - 10:20 am

主题讨论

年度中国领袖圆桌会议： Licensing时代的新战略

主持人：

杨建新
首席执行官
基石药业

讨论嘉宾：

朱俊
执行董事兼首席执行官
复宏汉霖

石明
执行副总裁、研发负责人兼首席医学官
和记黄埔医药

彭彬
首席顾问
轶诺药业 / 赛岚医药

华焯
董事长兼首席执行官
焯辉医药科技

10:20 am - 10:45 am

社交茶歇

10:45 am - 11:35 am

当前环境下的并购与交易

主持人：

潘文森

合伙人， 亚太区生命科学业务负责人
高赢律师事务所

讨论嘉宾：

王翀

首席业务官
再鼎医药

陈志宏

首席执行官
同润生物医药

祁昱

副总监， 亚太业务拓展与授权
默沙东

舒东旭

联合创始人兼首席执行官
舶望制药

靳照宇

董事长兼首席执行官
明济生物

钟敏

首席运营官
锐格医药

11:35 am - 12:25 pm

如何利用人工智能提高临床开发的效率和质量

主持人：

马东

高级副总裁兼首席产品官
太美医疗科技

讨论嘉宾：

刘莉

总监， 数据管理
先声药业

陈杰

董事长兼首席科学官
圣方医药研发

夏梦莹

临床运营总监
康方生物

叶杰平

大模型的技术负责人
阿里巴巴集团

12:25 pm - 1:15 pm

社交午餐

1:15 pm - 2:00 pm

新一代治疗方案放射性核素偶联药物(RDCs)

主持人：

徐颐

创始人兼首席执行官

观合医药科技

讨论嘉宾：

王子文

放射性配体疗法负责人

诺华中国

唐艳旻

总裁

先通医药

张晓侠

医学副总裁

智核生物

2:00 pm - 3:00 pm

解析成功推进新药从IND至NDA的策略：基于前美国FDA审评员视角的虚拟案例分析

主持人：

毛冬蕾

主编

研发客

讨论嘉宾：

王亚宁

创始人

瑞宁康生物医药

肖申

首席医学官

海森生物

王刚

工业事务高级副总裁 & 首席质量官

君实生物

陈刚

首席科学官

诺思格医药科技

3:00 pm - 3:30 pm

如何从临床需求开发肺癌药以确保通过CDE审评

陆舜

肿瘤科主任，兼药物临床试验机构副主任

上海市胸科医院

3:30 pm - 4:30 pm

IND从60个工作日到30个工作日试点对注册和试验启动带来的的机遇与挑战

主持人：

常建青

副总裁，政策法规事务

泰格医药

讨论嘉宾：

刘燕飞

主任，临床试验机构办公室

复旦大学附属肿瘤医院

龚倩

注册事务总监

罗氏中国

肖芳

策略与法规负责人

强生创新制药

蒋燕萍

高级副总经理，注册部

恒瑞医药

王蔓蓉

副总裁，临床开发

礼来中国

4:30 pm

CHINATRIALS 16 闭幕!