

中国药品监督管理研究会文件

关于举办第三届中国药品监管科学大会(2018) 的通知

一、会议组织

二、时间与地点

三、大会主题

四、大会报告

时间：2018年9月6日 地点：北京会议中心会议楼报告厅

时间	内容	演讲人
开幕式	大会主旨报告	国家药品监督管理局领导
上午	中药经典名方开发与中药注射剂质量再评价的关键考量	张伯礼 中国工程院院士、中国工程院医药卫生学部主任、天津中医药大学校长、中国中医科学院院长
	新时代我国医药创新发展相关政策解读	吴海东 工业和信息化部消费品工业司副司长
	国家医保改革政策与保障	国家医疗保障局领导

下午	药品监管新法规概要	徐景和 国家药品监督管理局副局长
	新时代中国特色药品监管科学理论构建	胡颖廉 国家行政学院副教授
	药品审批制度的改革与创新	王立丰 原国家食品药品监督管理总局药品化妆品注册司司长
	药品核查对医药产业高质量发展的推进	丁建华 原国家食品药品监督管理总局药品化妆品监管司司长
	新药研发的安全性评价策略	李 波 中国食品药品检定研究院院长
	创新药优先审评的原则与技术要求	许嘉齐 原国家食品药品监督管理总局药品审评中心主任

五、分论坛报告

分论坛一：药品科学监管论坛

时间：2018年9月7日 地点：北京会议中心9号楼多功能厅

时间	内容	演讲人
上午	当前药品审批制度改革促进行业发展	杨 胜 原国家食品药品监督管理总局药品化妆品注册司副司长
	药品监管政策及其影响	武志昂 沈阳药科大学亦弘商学院研究中心主任
	我国医药电商发展趋势浅析	林建宁 原国家食品药品监督管理总局南方经济所所长
	CAR-T 细胞治疗产品非临床评价研究考虑要点	霍 艳 中国食品药品检定研究院国家药物安全评价监测中心一般毒理室主任

下午	生物药物质控要点与新技术发展	王军志 中国食品药品检定研究院生物制品首席专家
	仿制药中美双报的法规与技术比较	何如意 原国家食品药品监督管理总局药品审评中心首席专家
	两票制对医药市场的影响及企业的选择	徐 伟 中国药科大学商学院教授
	药品临床试验设计与实践	临床试验专家
	ICH 指导原则在中国的转化与实施	周思源 原国家食品药品监督管理总局药品审评中心副主任

分论坛二：医疗器械科学监管论坛

时间：2018年9月7日 地点：北京会议中心8号楼会议厅

时间	内容	演讲人
上午	医疗器械审批注册制度改革进展与展望	王者雄 原国家食品药品监督管理总局医疗器械注册管理司司长
	医疗器械上市后监管改革政策与实践	孔繁圃 原国家食品药品监督管理总局医疗器械监管司司长
	我国加入国际医疗器械监管论坛进展与展望	王兰明 原国家食品药品监督管理总局医疗器械注册司稽查专员
	大力发展自主知识产权、物美价廉的医疗器械产品，造福中国百姓	赵毅武 纳通医疗集团董事长

下午	医疗器械技术审评改革与创新	孙 磊 原国家食品药品监督管理总局医疗器械审评中心主任
	国外医疗器械企业在中国设立生产基地监管的探讨	王雪峰 雅培贸易(上海)有限公司总监
	我国创新医疗器械鼓励政策与实践	王宝亭 中国药品监督管理研究会副秘书长

分论坛三：药品包材辅料科学监管论坛

时间：2018年9月7日 地点：北京会议中心8号楼多功能厅

时间	内容	演讲人
上午	致欢迎辞	侯惠民 中国工程院院士
	完善原辅包共同审评制度促进行业发展	李江宁 原国家食品药品监督管理总局药化注册司综合处处长
	原辅包与制剂共同审评的非临床安全性评价策略	王庆利 原国家食品药品监督管理总局药品审评中心药理毒理学部部长
	智能制剂与智能制药的现状与发展趋势	王 健 药物制剂国家工程研究中心副主任
	基因载体辅料的设计和评价	涂家生 中国药科大学教授、国家药典委员会药用辅料和包材专业委员会副主任委员
	覆膜胶塞对制剂一致性影响的研究	程继刚 安徽华峰医药橡胶有限公司总工程师

下午	高端制剂及其产业化	周建平 中国药科大学教授、国家药典委员会制剂专业委员会主任委员
	新辅料、新技术与新药开发	何仲贵 沈阳药科大学教授
	AI（人工智能）引领药用辅料与制剂的研发与大数据系统的建立	欧阳德方 澳门大学教授
	中美 DMF 申报资料要求比较	杨悦 沈阳药科大学国际食品药品政策与法律研究中心主任
	药包材药用辅料与制剂共同审评审批申报资料准备以及实验资料的研究	孙会敏 中检院包装材料与药用辅料检定所所长、中国药品监督管理研究会药品包材与辅料监管研究专业委员会副主任委员

六、大会注册及费用

注册方式：



会议费用（含材料及午餐费，不含交通和住宿费）

参会人数控制在 1200 人之内，超出员额，不再受理注册。

七、联系方式

