附件1：

2020年中国药学会药物临床评价研究专业委员会学术年会会议拟定日程

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 11月6日 全天 | 报到 | |
| 11月6日晚 | | |
| **时间** | **内容** | **负责人** |
| 19:00-20:30 | 专委会工作会议 | page1image33424128许重远 |
| 11月7日上午 | | |
| **时间** | **内容** | |
| 8:30-9:00 | 开幕式 | |
| 9:00-9:30 | 临床试验指导原则制定的一些考虑 | |
| 9:30-10:00 | 真实世界证据支持儿童药物研发的方向与进展 | |
| 10:00-10:15 | 休息 | |
| 10:15-10:45 | 受试者管理与运行的网络化管理前景 | |
| 10:45-11:15 | 真实世界中的药物临床研究与案例分析 | |
| 11:15-11:45 | 罕见药物的研发与审评的要点与案例 | |
| 11:45-12:00 | 讨论 | |
| 11月7日下午 | | |
| **时间** | **内容** | |
| 14:00-14:30 | 临床试验中的统计学指导原则制定的一些思考 | |
| 13:30-15:00 | 新冠病毒感染的诊断与治疗的回顾与展望 | |
| 15:00-15:30 | ICH E3政策下药物临床机构人员自身的管理和发展 | |
| 15:30-15:45 | 休息 | |
| 15:45-16:15 | 创新药物临床药理研究审评思路与案例解析 | |
| 16:15-16:45 | 药物临床试验质量控制与管理 | |
| 16:45-17:15 | 定量药理学在创新药研发中的价值及一般考虑 | |
| 17:15-17:30 | 基于网络共享平台的临床试验运行与管理新模式 | |
| 17:30-17:45 | 讨论 | |
| 11月8日上午 | | |
| 8:30-9:00 | 伦理委员会的管理与研究者之间的协调沟通 | |
| 9:00-9:30 | 生物样品检测的重要环节与经验介绍 | |
| 9:30-10:00 | 抗菌药临床试验指导原则的解读 | |
| 10:00-10:15 | 休息 | |
| 10:15-10:45 | 临床研究数字化发展 | |
| 10:45-12:00 | 专家论坛 | |