附件1：

第十三届中国药学会生物技术药物质量分析研讨会

日程

|  |
| --- |
| **开 幕 式** |
| 时 间：2024年9月20日 08:30～08:40主持人：中国药学会生物药品与质量研究专业委员会副主任委员 王兰致 辞：中国药学会领导致辞中国药学会生物药品与质量研究专业委员会主任委员 徐苗 |
| **会议报告** |
| 时 间：2025年9月28日 08:40～12:00地 点：成都龙之梦大酒店四层迎晖厅 |
| 时 间 | 报告人 | 报告题目 | 单 位 | 主持人 |
| 08:40-09:10 | 赵 雄 | 中国药典2025年版三部增修订概况介绍 | 国家药典委员会生物制品处 | 孙 黎 |
| 09:10-09:40 | 张可华 | iPSC遗传稳定性评价技术 | 中国食品药品检定研究院生检所细胞室 |
| 09:40-10:10 | 史新昌 | 蛋白质电荷异质性解析 | 中国食品药品检定研究院生检所重组药物室 |
| 10:10-10:40 | 李 萌 | ADC药物质量控制研究进展 | 中国食品药品检定研究院生检所单抗室 | 于传飞 |
| 10:40-11:10 | 吴 宁 | 载体整合位点检测在药物研发、IND申报和临床研究阶段的评估重点 | 上海唯可生物科技有限公司 |
| 11:10-11:40 | 李 懿 | 聚乙二醇化生长激素质控研究与国家标准制修订要点解析 | 中国食品药品检定研究院化药所激素室 |
| 11:40-12:00 | 戴阳光 | AAV制品创新质量评价 | 北京锦篮基因科技股份有限公司 |
| **午 休** |
| 时 间：2025年9月28日 13:30～17:10 |
| 时 间 | 报告人 | 报告题目 | 单 位 | 主持人 |
| 13:30-14:00 | 马岩松 | 细胞治疗药物现场核查要点 | 国家药品监督管理局食品药品审核查验中心 | 孟淑芳 |
| 14:00-14:30 | 李沁桐 |  肿瘤新生抗原研究进展 | 四川大学华西第二医院 |
| 14:30-15:00 | 焦吉祥 | ADC药物产品特定质量属性的表征 | 罗氏制药 |
| 15:00-15:30 | 胡馨月 | 复杂重组糖蛋白激素药物多属性质谱表征与新药审评难点问题研究 | 中国食品药品检定研究院化药所激素室 | 梁成罡 |
| 15:30-16:00 | 刘家池 | 新型基因编辑工具在体内基因治疗产品上的开发和应用 | 辉大（上海）生物科技有限公司 |
| 16:00-16:30 | 王光裕 | 病毒载体药物主成分和杂质分析方法案例分享 | 中国食品药品检定研究院生检所重组药物室 |
| 16:30~17:00 | 吴雪伶 | 复制型慢病毒载体检测方法开发验证及应用 | 中国食品药品检定研究院生检所细胞室 |
| 17:00~17:10 | 会议总结 |