

2017生物医药协同创新(宁波)峰 会

| 尊敬的 | 先生/女士 | . 您好 | ! |
|-----|-------|------|---|
| | | | |

2017生物医药协同创新(宁波)峰会将于2017年09月在宁波召开。

会议内容

温馨提示:会议延期,时间地点待定

作为我国的战略性新兴产业,生物医药产业具有市场引领性、安全性、成长性、规模性和成熟性五个基本要素。结合目前我国新药研发周期长、风险高及耗资巨大等特点,对于药企而言,越早的进入市场,就会越快的收回投资成本并且获取收益。2016年药品上市许可人制度(MAH)及药品一致性评价等制度给国内制药企业环境带来重大影响,可以预见未来医药行业的合同研发(CRO)和合同制造(CMO)将迎来快速发展,相比国外成熟的CMO、CRO合作,如何提前布局和跟上未来的政策发展趋势是生物制药企业、药物研发人员及科研院所都需要慎重思考的重大问题。

2016年药品上市许可人制度(MAH)及药品一致性评价等制度给国内制药企业环境带来重大影响,可以预见未来医药行业的合同研发(CRO)和合同制造(CMO)将迎来快速发展,相比国外成熟的CMO、CRO合作,如何提前布局和跟上未来的政策发展趋势是生物制药企业、药物研发人员及科研院所都需要慎重思考的重大问题。

宁波杭州湾生命科技园正着力打造国家生物医药产业基地核心区,构建专业化、国际化的产业高地。本次峰会的举办,将对全面搭建国际市场与国内市场、构筑创新与产业化密切融合的交流平台、培育区域生物医药产业环境, 释放创新合作信号,创建区域产业名片,具有重大的推动作用。

本次会议将着重国内外生物医药研发与生产的最新态势,新的政策和影响,包括药品上市许可人制度试点,药品 责任管理和知识产权问题等,邀请优秀和创新企业分享新技术和新突破,探讨我国生物医药未来发展面临的机遇和 挑战,促进产业合作和协同创新。

为此,我们热枕邀请您前来参加本次会议,共聚宁波!

会议议题

• 药物"创新工厂"全解析

- 生物药在肿瘤治疗方面的市场策略
- 创新药物评审、上市研究
- 欧美生物类似药临床疗效认证与上市后监管
- 新药专利知识产权重视和保护
- 新药研发VIC(VC风投+IP知识产权+CRO)模式探讨
- 如何分别制定生物创新药和类似药进入最佳战略
- 生物医药产业协同创新案例分析

• 从根本改善药物质量

- 生物药物研发进展分析 (肿瘤、抗体类似药物等)
- CART免疫治疗相关研发进展
- PD1/PD-L1抗体药物
- 生物类似药相似性及质量控制的关键点
- 模式生物在医药研发中的应用技术进展
- 生物制药与QbD
- 生物制药的临床前与临床研究策略

• 政策引导协同与创新

- 药品上市许可人制度 (MAH) 试点政策解读
- 仿制药药物质量和疗效一致性评价
- 临床试验机构管理创新改革政策解读
- 新药研发临床前价值与风险评估
- 新药研发中CRO的选择战略布局
- 跨国药企在中国市场CMO布局

• 更多活动、更多机遇

- 生物制药技术转移案例分析及对接项目展示
- 创新企业A:新药研发进展
- 创新企业B: 高价值药物候选展演
- 深度圆桌讨论
- 1. 跨国药企与本土药企如何合作,才能更好地实现互利共赢的目的?
- 2. 中国创新药如何走向世界?

会议特色

国内外药坛环境和政策

会议以"创新"和"协同"为关键词,汇集生物药、仿制药企业,全面分析国内外药坛环境和政策,为药企提供前所未有的掘金机遇

药企发展之路

会议剑指药企发展路上所遇瓶颈,邀请业界大咖——解答,扫清路障,从困难中找机遇,为各大药企指明发展之路

助力新药研发

结合我国国情,助力新药研发的同时为中小型创业公司提供机遇,为提高药物和医疗质量新添羽翼

50+ 医药研发科研单位

50+创新药研发和生产链设备耗材、试剂厂家、投资机构

会议门票

科研院所:1800元

企业:3500元

