

星期日, 2017年 5月21日 会前专题研讨会					
专题研讨会 1		专题研讨会 2		专题研讨会 3 / 专题研讨会 5	专题研讨会 4
8:30 - 12:00				五层, 5F 成为最懂统计的医学事务专家	
13:30 - 17:00		五层, 5F 临床试验中风险管理的考量: 从保护受试者安全、权益和福利到确证临床试验安全性数据的完整可靠		五层, 长江厅 CFDA/DIA 有关ICH的联合研讨会	五层, 5B+C 数据流程核查

星期一, 2017年 5月22日 大会日程 (第一天)					
13:30 - 17:00		全体大会 + 特别论坛 七层 上海厅 (茶歇 15:00 - 15:30)			
17:00 - 19:00		欢迎酒会			

星期二, 2017年 5月23日 大会日程 (第二天)					
专题 1		专题 3		专题 4	
监管科学		多方合作, 共同打造高质量临床研究		肿瘤药物开发	
8:30 - 10:00		分会场 0301 七层, 明珠厅 临床研究法规进展及影响		分会场 0401 五层, 5B+C; 5J 视频转播 肿瘤药物发现与临床前开发	
10:00 - 10:30 茶歇 一层展厅					
10:30 - 12:00		分会场 0302 七层, 明珠厅 专家讨论: 多方合作, 提高临床研究质量		分会场 0402 五层, 5B+C; 5J 视频转播 肿瘤药物早期临床开发	
12:00 - 13:30 午餐 七层, 上海厅					
13:30 - 15:00		专题2: 国家食品药品监督管理总局 (CFDA) 专题 - 第一部分 主会场: 三层, 国际厅 分会场: 三层, 黄河厅(视频转播)			
15:00 - 15:30 茶歇 一层展厅					
15:30 - 17:00		专题2: 国家食品药品监督管理总局 (CFDA) 专题 - 第二部分 主会场: 三层, 国际厅 分会场: 三层, 黄河厅(视频转播)			

星期三, 2017年 5月24日 大会日程 (第三天)					
专题 1		专题 3		专题 4	
监管科学		多方合作, 共同打造高质量临床研究		肿瘤药物开发	
8:30 - 10:00		分会场 0305 七层, 明珠厅 项目管理里的风险管理如何推动临床研究的质量		分会场 0405 五层, 5B+C; 5J 视频转播 肿瘤药物晚期临床开发	
10:00 - 10:30 茶歇 一层展厅					
10:30 - 12:00		分会场 0306 七层, 明珠厅 实现高质量临床研究各方的责任与管控		分会场 0406 五层, 5B+C; 5J 视频转播 肿瘤免疫疗法	
12:00 - 13:30 午餐 七层, 上海厅					
13:30 - 15:00		分会场 0307 七层, 明珠厅 如何确保临床试验中的数据真实完整性		分会场 0407 五层, 5B+C; 5J 视频转播 精准医疗与体外诊断	
15:00 - 15:30 茶歇 一层展厅					
15:30 - 17:00		分会场 0308 七层, 明珠厅 应用数据管理的新技术改善临床试验数据质量		分会场 0408 五层, 5B+C; 5J 视频转播 法规与全球开发	



2017中国国际药物信息大会暨第九届DIA中国年会

5月21-24日 | 上海国际会议中心 | 中国

恪守临床价值导向, 引领药物研发新趋势

星期二, 2017年 5月23日 大会日程 (第二天)					
专题 5		专题 6		专题 7	专题 8
变革中的定量科学		恪守临床价值, 满足患者需求		生物药和生物类似药的开发与监管	患者安全—持续关注焦点
分会场 0501 三层, 3C+D 定量科学与新法规指南		分会场 0601 三层, 3I+J 新形势下的医学事务发展方向		分会场 0701 五层, 长江厅 生物类似药临床试验设计专场第一部分	分会场 0801 五层, 5D+E 药物警戒新进展
10:00 - 10:30 茶歇 一层展厅					
分会场 0502 三层, 3C+D CDISC/EDC解读		分会场 0602 三层, 3I+J 解码真实世界研究与实践		分会场 0702 五层, 长江厅 生物类似药临床试验设计专场第二部分	分会场 0802 五层, 5D+E 成熟药品/注射剂药品安全监管与风险管理
12:00 - 13:30 午餐 七层, 上海厅					
13:30 - 15:00		专题2: 国家食品药品监督管理总局 (CFDA) 专题 - 第一部分 主会场: 三层, 国际厅 分会场: 三层, 黄河厅(视频转播)			
15:00 - 15:30 茶歇 一层展厅					
15:30 - 17:00		专题2: 国家食品药品监督管理总局 (CFDA) 专题 - 第二部分 主会场: 三层, 国际厅 分会场: 三层, 黄河厅(视频转播)			

星期三, 2017年 5月24日 大会日程 (第三天)					
专题 5		专题 6		专题 7	专题8/专题6-2
变革中的定量科学		恪守临床价值, 满足患者需求		生物药和生物类似药的开发与监管	专题8: 患者安全: 持续关注焦点 专题6-2: 临床申报文件: 如何应对新的监管要求
分会场 0505 三层, 3C+D 真实世界数据在药物开发与药物评价中的应用		分会场 0605 三层, 3I+J 多渠道医学沟通		分会场 0705 五层, 长江厅 生物制品监管法规的最新趋势	分会场 0805 五层, 5D+E 从监管部门、医疗机构和生产企业的角度如何更好的进行患者的安全性沟通
10:00 - 10:30 茶歇 一层展厅					
分会场 0506 三层, 3C+D 利用创新的统计方法加速新药研发进程		分会场 0606 三层, 3I+J 跨部门合作伙伴如何看待医学驱动		分会场 0706 五层, 长江厅 上市许可人制度试点之生物药监管研讨	分会场 0806 五层, 5D+E 抗肿瘤药物的安全性
12:00 - 13:30 午餐 七层, 上海厅					
分会场 0507 三层, 3C+D 临床开发中的统计学考量		分会场 0607 三层, 3I+J 医学事务在产品生命周期管理中的角色		分会场 0707 五层, 长江厅 早期临床开发中的定量药理学	分会场 0607-2 五层, 5D+E 按照中国药监局的要求准备注册临床文件, 主动应对核查要点
15:00 - 15:30 茶歇 一层展厅					
分会场 0508 三层, 3C+D 国际多中心临床试验统计问题的新思路与新趋势		分会场 0608 三层, 3I+J 医学事务人员的职业成长: 与医学事务资深领导者面对面		分会场 0708 五层, 长江厅 细胞治疗产品的发展和监管考量	分会场 0608-2 五层, 5D+E (英语专场) 在新法规下精诚合作, 高质量完成IND、pre-NDA和NDA中关键注册临床文件的准备

快速指南



星期二, 2017年 5月23日 大会日程 (第二天)					
专题 9		专题 10		专题 11	专题 13
创新药物早期研发战略与战术		立足中国的新药开发和创业论坛		热点话题	展商学术交流研讨会
分会场 0901 五层, 5F 临床医学战略		分会场 1001 三层, 3E 中国本土公司的新药开发		分会场 1101 三层, 3G 大数据及人工智能在临床研究和患者招募中的应用	分会场 1301 五层, 5H 新屿信息科技学术交流会 真实世界数据新玩法
10:00 - 10:30 茶歇 一层展厅					
分会场 0902 五层, 5F 首次人体研究的设计和风险控制		分会场 1002 三层, 3E 中国药企走向海外的研发与合作		分会场 1302 五层, 5H 科文斯学术交流会 方案创新和快速患者招募实现优化临床试验	
12:00 - 13:30 午餐 七层, 上海厅					
13:30 - 15:00		专题2: 国家食品药品监督管理总局 (CFDA) 专题 - 第一部分 主会场: 三层, 国际厅 分会场: 三层, 黄河厅(视频转播)			
15:00 - 15:30 茶歇 一层展厅					
15:30 - 17:00		专题2: 国家食品药品监督管理总局 (CFDA) 专题 - 第二部分 主会场: 三层, 国际厅 分会场: 三层, 黄河厅(视频转播)			

星期三, 2017年 5月24日 大会日程 (第三天)					
专题 9		专题 10		专题 5 / 专题 11 / 专题 12	专题 13
创新药物早期研发战略与战术		立足中国的新药开发和创业论坛		专题5: 变革中的定量科学 专题11: 热点话题 专题12: 罕见病论坛	展商学术交流研讨会
分会场 0905 五层, 5F 提高研发效率, 节约临床资源		分会场 1005 三层, 3E (英语专场) 新药研发的国际法规与实践		分会场 0505-2 三层, 3G 临床数据相关的法规要求	分会场 1305 五层, 5H 经纬传奇学术交流会 临床研究的质量和风险管理
10:00 - 10:30 茶歇 一层展厅					
分会场 0906 五层, 5F 专家讨论专场		分会场 1006 三层, 3E 药品研发过程的企业合作、授权许可以及交易		分会场 1106 三层, 3G 逐新论坛: 有关进口药品注册管理办法新政的特别讨论	分会场 1306 五层, 5H 太美医疗学术交流会 创新临床研究平台, 开启临床研究管理全新视角
12:00 - 13:30 午餐 七层, 上海厅					
13:30 - 15:00		分会场 1007 三层, 3E 初创企业专场		分会场 1207 三层, 3G 罕见病, 未被满足的市场需求	分会场 1307 五层, 5H DXC学术交流会 eCTD编辑制作和CDISC法规遵从性
15:00 - 15:30 茶歇 一层展厅					
15:30 - 17:00		分会场 1208 三层, 3G 论坛: 现有政策下, 中国孤儿药的发展路径?			