

# 中国药学会

国药会〔2024〕165号

---

## 关于举办 2024 年中国药学会医药生物分析学术年会的通知（第二轮）

各有关单位，各位委员、各位专家：

为促进国内学术界和制药工业界的生物分析和药物代谢同仁之间的学术交流与技术合作，促进医药生物分析专业人才培养，为制药企业、科研院所、高等院校、医疗机构、检验检测机构与政府监管部门等搭建交流与沟通平台，由中国药学会医药生物分析专业委员会主办的“2024 年中国药学会医药生物分析学术年会”拟定于 2024 年 11 月 8-10 日在江苏省苏州市召开。

本次会议包括大会报告、分会论坛、墙报展示活动等内容。会议将邀请业内专家就生物分析与药物代谢相关领域作学术报告，主要围绕生物分析新方法和应用、生物技术药物分析的挑战与解决策略、临床 PK/PD 和生物标志物应用研究、新型药物 ADME

的研究策略和示例、药物代谢在新药发现和研发中的新方法和应用方面进行交流与展示。

现将有关事宜通知如下：

## 一、会议主题和内容

### （一）会议主题

创新医药生物分析技术，促进生物医药高质量发展

### （二）会议内容

#### 1、开幕式

领导与嘉宾致辞。

#### 2、大会报告

医药生物分析领域知名专家作大会主题报告。

#### 3、学术论坛

##### （1）药物代谢研究新方法与应用

围绕新药发现和研发中药物代谢研究面临的难点，进行药物代谢新技术新方法研究进展，以及转化应用和未来发展趋势进行交流与研讨。

##### （2）生物分析新方法和应用

围绕生物分析技术新研究进展、生物技术药物分析的挑战与解决策略，进行生物分析新技术、生物技术药物分析新策略、临床 PK/PD 和生物标志物应用研究、新型药物 ADME 的研究等方面进行交流与研讨。

## 二、时间与地点

1. 时间：2024年11月8日至10日，11月8日全天报到。  
会议拟定日程见附件。

2. 地点：苏州阳光城希尔顿酒店（地址：苏州市吴中区环湖路1688号）。

### 三、墙报征集和展示

请在10月18日前把墙报的摘要通过报名系统中会议投稿页面进行提交，由组委会组织的评审专家选定。论文经专家审核后，符合要求者会务组将通过电子邮件等形式通知作者。

### 四、会议注册

请于2024年10月30日前通过以下方式完成报名注册：

#### 1、网站报名

请登录大会网站链接 <https://www.instrument.com.cn/cs/cpa2024/index>，进入会议系统进行注册报名。

#### 2、手机端扫码报名

参会报名扫描下方二维码进行注册。



### 五、会议收费

#### 1. 会议注册费缴费标准

注册类别	学生代表	其他人员
收费标准	1100元/人	1600元/人

会议注册费包含会议资料和会议午餐。参会代表住宿及交通费自理。

## 2. 注册费缴纳方式

10月30日后仍可上传缴费凭证,为避免报道现场拥挤建议提前缴费并上传相关凭证至平台。

(1) 电汇方式: 参会人员报名注册后请以银行汇款方式进行缴费。请汇款(转账)至如下账户:

收款单位: 中国药学会

开户行: 中国银行总行营业部

帐号: 778350009320

电子汇款时,请在汇款单附言中务必注明“医药生物分析年会+参会人姓名+单位名称”,并将汇款凭证及时上传至会议网址并通过电子邮件反馈给会务组联系人,以便款项确认,开具发票。

(2) 报到现场缴纳: 可通过手机网银汇款的方式缴纳注册费; 报到现场无POS机,不支持刷卡、银联闪付等方式付款。

## 3. 发票有关事宜

(1) 会议可提供“会议注册费”的增值税普通发票(电子发票)。缴费凭证上传后,请在会议系统准确填写开发票信息,开具的增值税普通发票(电子发票)将于会后15个工作日内,发送到申请人提供的手机和邮箱中,请注意查收。

(2) 汇款人和参会人员姓名不一致,或单位给多名参会代表汇款须统一开发票、团体办理等情况,请每位参会代表务必在各

自提交的开票信息备注里写清楚。

(3) 汇款后因为特殊原因未能参会的代表可以通过给会务组发送电子邮件方式申请全额退还注册费，退费工作需要会后统一汇总办理，按照原汇款路径原路退回，为便于准确退款，请提交退款申请时将原汇款人员（或单位）及账号信息在邮件中写清楚。

## 六、会议学分

授予全程参会代表中国药学会继续教育学分 4 分。

## 七、联系人与联系方式

### 1. 联系人和联系方式:

郑博文 13801276295（负责注册、缴费等）

邓 泮 15921140616（负责报告、墙报等）

2. 邮 箱: z37@cpa.org.cn

附件：2024 年中国药学会医药生物分析学术年会拟定日程



---

抄送（分送）：学会领导。

---

中国药学会

2024 年 10 月 9 日 印发

---

附件：

# 2024 年中国药学会医药生物分析学术年会 拟定日程

2024 年 11 月 9 日，星期六		
8:30-8:40	开幕致辞	
8:40-10:15	主题报告 1: 药物相互作用研究指导原则：机遇和挑战（钟大放，中国科学院上海药物研究所） 主题报告 2: 小核酸药物的研发现状及发展前景（童成，苏州博瑞）	
墙报/休息		
10:30-12:00	分会场 1: 药物代谢研究技术发展与应用（邓泮，姜勇） <ul style="list-style-type: none"> <li>• Hybridization-based HPLC-fluorescence assay for the quantitation of Oligonucleotide therapeutics: Challenges and Case studies（蒙敏，Resolian Bioanalytics）</li> <li>• 干细胞生物分析在非临床与临床研究中的关键考虑因素及案例分析（姜宏梁，华中科技大学）</li> <li>• 生物技术药物药代动力学前沿技术研究及推广应用（车津晶，军科院）</li> </ul>	分会场 2: 生物分析的新发展与机遇（董菁，金凡） <ul style="list-style-type: none"> <li>• First successful case of using PK, PD and ADA data to waive Nab assay.（徐卫锋，Merck）</li> <li>• mRNA 疫苗临床前生物分析研究策略（巨亚坤，赛赋）</li> <li>• 核酸类药物的生物分析策略（张杨，武汉宏韧）</li> </ul>
墙报/午餐		
13:00-15:00	分会场 3: 新分析技术助力药物代谢研究（李鹰飞，洪战英） <ul style="list-style-type: none"> <li>• 创新检测技术平台助力新药临床研发（王洪允，北京协和医院）</li> <li>• 质谱数据驱动的药物体内代谢过程研究策略及其应用（吴彩胜，厦门大学）</li> <li>• 药物代谢酶的可视化分析与精准调控（葛广波，上海中医药大学）</li> <li>• 吸入药物肺部/全身暴露特征和机制研究（庄笑梅，军事医学研究院）</li> </ul>	分会场 4: 生物技术药物和疗法研发中生物分析技术的新进展（唐蕾，姜宏梁） <ul style="list-style-type: none"> <li>• 多结构域药物生物分析策略 Hybrid LC/MS（梁文忠，药明康德）</li> <li>• 多功能抗体 ADC/多 Payload ADC 分子的生物分析策略（李开通，昭衍）</li> <li>• ADC 方法学开发验证过程中 DAR 敏感度评估和控制（毕吕存，徕博科）</li> <li>• 自免疾病生物标志物生物分析方案（付佳，熙宁）</li> </ul>
墙报/休息		
15:30-17:30	分会场 5: 代谢物鉴定技术研究与应用（朱明社，蒙敏） <ul style="list-style-type: none"> <li>• 核酸药物生物分析和代谢研究（邓泮，苏州大学）</li> <li>• ADC/PDC 新药物类型代谢物鉴定的难</li> </ul>	分会场 6: 生物标志物的生物分析技术（王坚，王洪允） <ul style="list-style-type: none"> <li>• BAV vs CLIA and drug development vs clinical diagnostic（王坚，Crinetics）</li> <li>• 从卫材 Lepembi (Ben2401) 临床成功案</li> </ul>

	<p>点、策略、实例（刁星星，中国科学院上海药物研究所）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 疟原虫感染对哌喹代谢清除的影响（邢杰，山东大学）</li> <li>• 生物技术药物的代谢转运及其调节（马国，复旦大学）</li> </ul>	<p>例阐述生物标志物在支持药物开发中的重要性（李东骏，方达）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 临床试验中细胞因子定量检测的专家共识（2024 版）（吴妮，协和医院）</li> <li>• China Industry Consensus on Best Practice of Clinical Flow Cytometry（施婧，益诺思）</li> </ul>
	墙报/休息	
20:00-21:00	专家论坛	

2024 年 11 月 10 日，星期日		
8:30-10:00	<p>主题报告 3: 如何运用 AI/ML 加速新药研发（陈秉钧，fGSK）</p> <p>主题报告 4: The Importance of Tracking “Missing” Metabolites: How and Why?（张东鲁，Genentech）</p>	
	墙报/休息	
10:15-12:15	<p>分会场 1: 药物发现中的代谢研究新技术与思考（余露山，沈晓航）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• DMPK considerations in ADC discovery（李秀立，罗氏中国研发中心）</li> <li>• PBPK 模型引导的药物代谢研究（相小强，复旦大学）</li> <li>• 基于微流控技术的肝芯片构建及应用（姜勇，北京大学医学部）</li> <li>• Cocktail 探针药物法评估小分子 JAK 抑制剂的临床药物相互作用（林宏达，恒瑞研发中心）</li> </ul>	<p>分会场 2: 生物技术药物免疫原性和疫苗研究中生物分析（汤晓东，张金兰）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ADA Positive Control vs Clinical Positive Sample - Representative or Not（何麟，第一三共）</li> <li>• 细胞免疫评价策略及要点的探讨（董立厚，军科正源）</li> <li>• 靶标蛋白在 ADA 检测中的干扰与假阳性排除的经验分享（邹灵龙，康维讯）</li> <li>• Luminex 多重分析平台在多价疫苗临床研究中抗体检测的应用（顾为华，熙华）</li> </ul>
	墙报/午餐	
13:00-14:30	<p>分会场 3: 药物相互作用分析技术研究与应用（吴春勇，吴彩胜）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 药物外排转运体抑制剂的高效筛选方法研究（洪战英，海军军医大学）</li> <li>• OATP1B1 选择性转运荧光底物二氯荧光素的分子机制研究（贵春山，苏州大学）</li> <li>• 药物转运体和代谢酶介导的化疗耐药和靶点发现(余露山，浙江大学)</li> </ul>	<p>分会场 4: 临床 PKPD 研究的进展（叶斌，魏敏吉）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Implementation of Patient Centric Microsampling to Support PK（宛峡，辉瑞）</li> <li>• 选取合适的分析物测试用于加快临床试验的推进（魏敏吉，北京大学临床药理研究所）</li> <li>• 来源于临床问题的双环醇代谢分析与治疗价值（范国荣，上海交大第一医院）</li> </ul>
	墙报/休息	
14:45-16:30	<p>分会场 5: 体内安全风险因素的代谢与分析研究（施婧，庄笑梅）</p>	<p>分会场 6: 行业前沿技术的新发展（汤瑶，车津晶）</p>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 吉西他滨对当归补血汤主要成分在大鼠体内的药代动力学影响研究（宋敏，中国药科大学）</li> <li>• 药用辅料聚山梨酯 80 的体内代谢研究（王喆，中国医学科学院药物研究所）</li> <li>• 新药研发中药物相互作用的风险评估和管理（任宏灿，劲方医药）</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 类器官的构建及其在体内药物分析中的应用（吴春勇，中国药科大学）</li> <li>• The microbe-GUS-metabolite axis in carcinogenesis and chemotherapy in colorectal cancer patients（燕茹，澳门大学）</li> <li>• 信息化技术在合规性生物样本分析中的应用与实践（楼洪刚，浙江大学医学院附属第二医院）</li> </ul>
闭幕		