

生物制药论坛

2021.11.02-11.03

中国西部国际博览城·九号馆 成都厅

主办单位:中国国际制药机械博览会组委会

近年来,生物制药行业在全球范围内蓬勃发展,生物制药技术和产业化进程加速,技术更替和突破周期不断缩短。受益于我国庞大的市场需求和政策支持,中国生物制药在市场规模和发展速度上异军突起。伴随着生物制药行业快速发展的机遇,也对众多生物制药企业在法规解读、工艺优化、质量控制、产能提升、供应链管理等诸多方面带来新的挑战。

CIPM首次独立主办生物制药论坛,特别邀请了国内外生物制药领域的专家,围绕生物制药CMC和生物制药厂房设计及设备管理为主题,聚焦行业热点痛点,共同探讨新时代下生物制药行业的机遇与挑战,推动行业内的深入交流与合作。

11月2日 星期二
13:30-14:05 | 开场

生物制药行业的供应链挑战及国产化现状分析

刘军 博士

东曜药业 CEO/CSO

14:05-16:00 | 生物制药CMC

细胞和基因治疗工业化挑战和解决策略

邹萍

药明康德高端治疗事业部 生产执行主任

生物制药辅料选择的法规考量

郑菁

北京睿联技术服务有限责任公司&上海欧凡医药科技有限公司

合伙人&技术销售经理

无菌生产中的污染控制 —— 灭菌包装和无菌转运解决方案在无菌生产中的应用

张云霞 博士

杜邦(中国)研发管理有限公司 杜邦™特卫强®Tyvek®医疗事业部 亚太区技术经理

11月3日 星期三

10:00-12:15 | 生物制药厂房设计及设备管理

生物制药商业化生产厂房的设计风险讨论

吴海军

江苏康宁杰瑞生物制药有限公司 生产VP

生物制药洁净室的规划与设计

Gary Jeng

中国电子系统工程第四建设有限公司 医药行业专家

面向未来生物制药工厂设计思考

胡辉

上海盖浦生物科技有限公司 总经理 教授级高级工程师

13:30-16:00 | 生物制药厂房设计及设备管理

生物制药过程设备清洗的考量

张贵良

上海精川生物科技有限公司 CTO

生物制药技术PAT新参数与新技术进展

周星莉

梅特勒-托利多国际贸易(上海)有限公司 细分市场专家

生物制药4.0卓越制造 —— 高效液体制剂包装解决方案

Alexander Steglich

乌曼包装技术(上海)有限公司 项目工程总监

*论坛所有议程以现场为主

CIPM&ISPE制药工程论坛

2021.11.03

中国西部国际博览城·九号馆 重庆厅

主办单位:中国国际制药机械博览会组委会 | 国际制药工程协会

在新冠疫情影响及国内外监管不断强化的形势下,制药企业更加重视练好内功、管控风险,确保产品质量和合规运营。本次CIPM&ISPE制药工程论坛将与制药同行共同探讨在上市持有人制度不断推进之时,从研发到生产再到上市后的变更管理、风险控制,就行业关心的热点问题提供解决思路。

11月3日 星期三

10:00-12:15 | 制药工程:质量与合规

研发过程中的质量风险管理

刘伟强

上海万逸医药科技有限公司 总经理 高级工程师

无菌注射剂生产技术转移项目管理要点

程玥

杭州澳亚生物技术股份有限公司 总经理

药品上市后风险管理计划的制定

牛萍

齐鲁制药 质量体系管理高级顾问

13:30-16:30 | 制药工程:质量与合规

ICH Q12与产品生命周期的变更管理

夏祿华

无锡药明生物技术股份有限公司 全球质量合规部 副主任

MAH制度下委托企业质量管理

李锦茂

广州誉衡生物科技有限公司 高级质量总监 质量负责人

欧盟远程审计分享

周臻弘

浙江海正药业股份有限公司 质量副总经理

FDA单抗企业检查缺陷研究

韩亮

北京大学知识工程与监管科学实验室 研究员

*论坛所有议程以现场为主

新法规环境下制药企业实验室的合规管理论坛

2021.11.02-11.03

中国西部国际博览城·九号馆 长春厅

主办单位:中国国际制药机械博览会组委会 | 蒲公英

本次“新法规环境下制药企业实验室的合规管理论坛”由组委会与蒲公英联合举办。近年来国家药监局在“四个最严”、依法制药的行动准则下出台了系列政策法规,全面加强药品监管工作。实验室合规设计和检验管理是制药企业合法生产的生命线,实验室是药品生产环节的第一道防线也是最后一道防线,是保证药品质量的重要环节。

本次论坛针对制药企业(化药、生物药)实验室热点话题,聚焦从实验室设计到实验室管理的主要环节和要素进行交流研讨。

11月2日 星期二
13:30-16:30

生物药产业化设施的实验室设计关注点

丁之洁

上海临港新片区生命蓝湾 专家顾问 教授级高级工程师

实验室EHS管理

衡中华

拜耳医药保健有限公司 EHS经理 中级工程师

实验室风险识别管理

叶非

华润九新 质量总监

微生物实验室和生物安全

柴海毅

诺狄生物 总经理

11月3日 星期三
10:00-12:00

《药品记录与数据管理要求(试行)》对药品生产企业的影响探讨

吴军

药品生产质量管理与GMP领域专家

精益实验室管理

牛建功

世界500强企业 质量负责人

实验室检查要点及案例分析

朴老师

国家局骨干检查员 药典委员会专家成员

*论坛所有议程以现场为主

绿色智能工厂论坛

2021.11.03

中国西部国际博览城·九号馆 沈阳厅

主办单位:中国国际制药机械博览会组委会 | 中国医药集团联合工程有限公司

本次绿色智能工厂论坛由组委会与中国医药集团联合工程有限公司联合举办。绿色环保是人类面临的共同挑战和选择,在碳达峰、碳中和的目标成为共识的今天,绿色制造已成为企业永续经营的方向。随着智能化、数字化、信息化技术的不断发展和应用,构建高效、绿色、低碳、智能的制药工厂是制药行业发展的必然趋势。如何向绿色智能转型?如何高质量的迈向绿色智能工厂?本次论坛,通过8位专家带来的8个专题报告,分享最前沿的行业见解,助力行业高质量发展。

11月3日 星期三

10:00-12:00

绿色智能工厂助力制药行业高质量发展

刘元

中国医药集团联合工程有限公司 副总经理 正高级工程师

大规模高等级生物安全设施设计

郭强

中国医药集团联合工程有限公司 工艺设计室副主任 高级工程师

现代中药项目工程设计及绿色智能技术的应用

叶萍

中国医药集团联合工程有限公司 工艺设计室主任 正高级工程师

11月3日 星期三

13:30-16:00

医药绿色工厂总体规划设计理念及实施

杨丽

中国医药集团联合工程有限公司 建筑工程室主任 正高级工程师

化学原料药企业三废处理技术和未来发展趋势探讨

郑军

中国医药集团联合工程有限公司 环保事业部总经理 高级工程师

制药数字化工厂落地策略

李厚强

国药工程(武汉)信息与控制技术有限公司 总监

数字化高效风口&压差系统解决方案

吴雪红

国药奇贝德(上海)工程技术有限公司 高级工程师

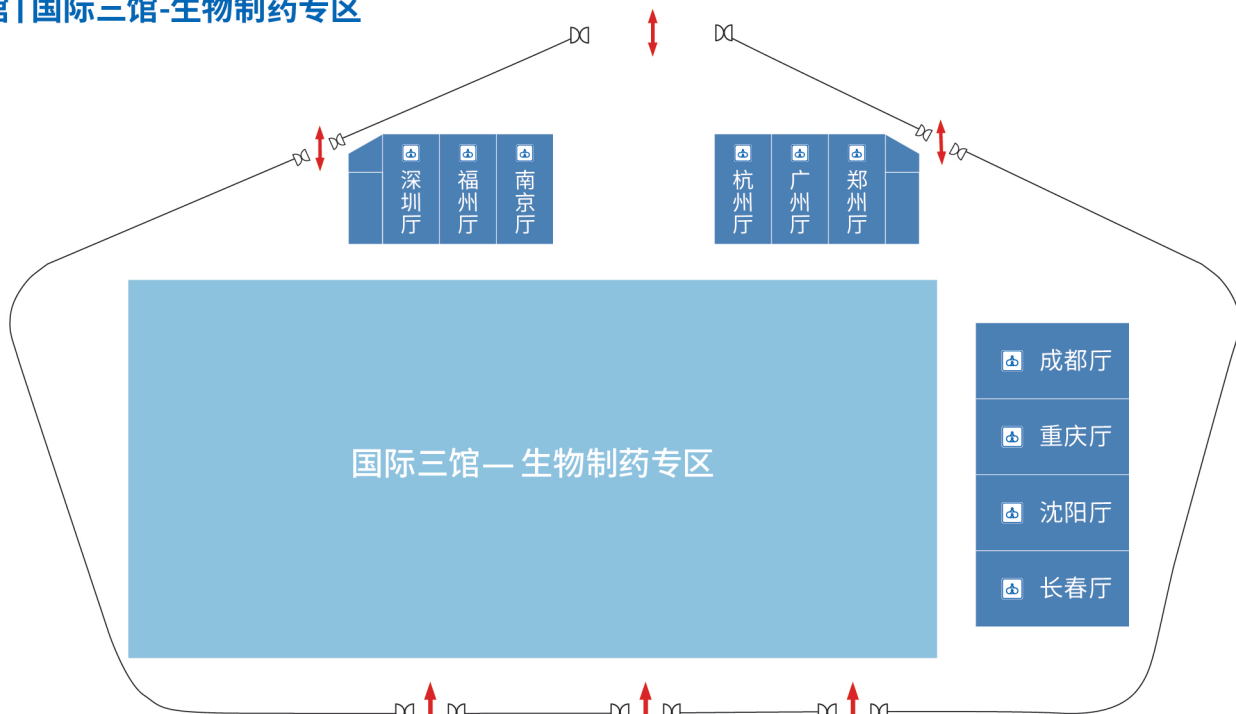
绿色工厂背景下工艺流体系统实施对策

石志秋

国药国瑞泰(武汉)流体系统有限公司 常务副总经理 高级工程师

*论坛所有议程以现场为主

9号馆 | 国际三馆-生物制药专区



论坛与技术交流会 会议室

观众入口
Visitor Entrance

观众入口
Visitor Entrance

观众入口
Visitor Entrance