

星期五 | 2023年6月16日 | ICH 主题日

8:30-9:30	全体大会				
10:00-17:00 (Lunch & Tea Break in Between)	10:00-15:00 E6	10:00-12:00 E17	10:00-15:00 Q12药品生命周期管理 & Q13连续生产	10:00-15:00 ICH 安全性指南: 生殖毒性、儿科毒理及致癌性	10:00-12:00 M15: ICH能给未来的模型知情药物开发(MIDD)带来什么?
		13:30-17:00 E9 & E9(R1)			

星期五 | 2023年6月16日 | 会前专题研讨会

	监管科学				药物创新开发						
15:30-18:00	中国监管科学在行动专题会议	PIC/S交流会	药品注册电子申报国际洞察与中国实践之路思考	人类遗传资源管理政策动态解读	DIA Global Forum 医药创新之国际视野	如何提高审查启动效率 - 北京大学肿瘤医院的经验和思考	GVP	Advances in RWE	临床试验的盲法管理与盲态数据处理	建立基于专业药学平台的以患者为中心的上市后支持系统	早期定量科学及创新型临床试验设计

星期六 | 2023年6月17日

9:00-12:00	开幕式全体大会 三层 金鸡湖厅										
13:30-17:00	国际监管现代化论坛 NMPA Townhall 三层 金鸡湖厅										
12:00-13:00 午餐分会场	LS 01 泛生子专场 MRD助力肿瘤创新药物研发新格局				LS 02 影研专场 肿瘤学临床研究独立中心影像				LS 03 普瑞基准专场 多组学分析助力差异化管线开发		
13:30-17:30	卫星会: IQVIA专场 文博诺富特酒店 一层 玲珑厅								13:30-17:00 BD专场暨路演专场		

星期日 | 2023年6月18日

	监管科学		药物临床开发				药物开发策略
	中国监管现代化	国际监管新趋势	非肿瘤药物临床开发	肿瘤药物临床开发	细胞基因治疗及新技术药物	临床药理	
8:30-10:00	0101-A 三层 B302 ORBIS/ACCESS 国外监管部门合作新药审评新模式	0101-B 一层 A103 FDA专场	0201-A 一层 A101-102 非肿瘤治疗领域的现在及未来	0201-B 一层 A104-105 中国本土肿瘤药物国际化发展道路的机遇与挑战	0201-C 一层 A109 新型靶点放射药物治疗技术 第一部分: 国内外放射性药物研发的监管考虑	-	-
11:00-12:30	0102-A 三层 B302 I期II期临床全球同步申报策略	0102-B 一层 A103 新加坡卫生部&经济发展局联合专场	0202-A 一层 A101-102 代谢内分泌	0202-B 一层 A104-105 下一代ADC药物	0202-C 一层 A109 新型靶点放射药物治疗技术 第二部分: 国内外放射药品研发最新进展及面临的挑战		
14:00-15:30	0103-A 三层 B302 罕见病药物开发 - 全球法规	0103-B 一层 A103 澳大利亚药监局专场	0203-A 一层 A101-102 神经退行性病变类疾病	0203-B 一层 A104-105 IRC独立审评委员会为切入点的方法学考虑	0203-C 一层 A109 细胞治疗药物		
16:30-18:00	0104-A 三层 B302 罕见病药物开发 - 案例分享	0104-B 一层 A103 EMA专场	0204-A 一层 A101-102 眼科疾病新药研发新突破	0204-B 一层 A104-105 抗肿瘤新药FIH及早期研究	0204-C 一层 A109 基因治疗药物		

星期一 | 2023年6月19日

8:30-10:00	0105-A 三层 B302 国内创新公司出海法规考量	0105-B 一层 A103 PMDA & JPMA 联合专场	0205-A 一层 A101-102 抗感染/抗病毒新药开发	0205-B 一层 A104-105 少见/罕见肿瘤靶点的开发	0205-C 一层 A109 RNA药物开发与递送系统	0205-D 二层 A209-211 新实体, 新挑战: 临床药理在剂量发现中的作用	0305 一层 A110 药品开发中的关键决策第一部分
10:30-12:00	0106-A 三层 B302 进一步完善上市许可持有人制度落地, 助力新药研发	0106-B 一层 A103 EFPIA专场	0206-A 一层 A101-102 自身免疫与炎症	0206-B 一层 A104-105 新技术助力肿瘤新药开发	0206-C 一层 A109 AI及数字工具在药物开发中的应用	0206-D 二层 A209-211 顺势而为共商监管热点, 与时俱进共话临床药理技术前沿	0306 一层 A110 药品开发中的关键决策第二部分

主办单位 DIA

支持单位 

中国食品药品国际交流中心

国际药物信息大会

中國創新照亮未来

Innovation Illuminates the Future

2023 DIA 年会暨展览会 苏州国际博览中心
06.16-19 CHINA Annual Meeting Suzhou International Expo Center

协办单位  苏州工业园区

星期日 | 2023年6月18日

临床运营的挑战与变革		临床质量管理	临床需求与平台模式创新		患者参与的医药研发	数据科学	生物统计
-	0401-B 一层 A106 临床药品管理 第一部分	0501 一层 A107 药品高质量发展之 临床研究质量的 监管体系 - 临床 研究质量监管体系	0601-A 三层 A303-305 研究型药房的实施 推广与研究型医院 建设发展的要点 难点	-	0701 三层 A301-302 患者参与医药 研发的国际洞见 与全球实践	0801 二层 A202-203 临床数据管理的 新技术	0901 二层 A207-208 青年统计学家 支持监管科学 - 第一部分
0402-A 二层 A204-205 技术赋能： 数字化转型的 最佳实践 第一部分	0402-B 一层 A106 临床药品管理 第二部分	0502 一层 A107 药品高质量发展之 临床研究质量的 监管体系 - 国内 外核查	0602-A 三层 A303-305 “不”以临床价 值为 导向的临床研究	-	0702 三层 A301-302 以患者为中心， 从受试者到参与 者 - 第一部分： 患者参与方案 设计提供方案 可操作性	0802 二层 A202-203 数据管理的 未来发展	09021 二层 A207-208 青年统计学家 支持监管科学 - 第二部分
0403-A 二层 A204-205 技术赋能： 数字化转型的 最佳实践 第二部分	0403-B 一层 A106 扬帆出海： 把握全球化发展 大势 第一部分	0503 一层 A107 QMS实践	0603-A 三层 A303-305 药物研发模式 创新的难点、 战点大讨论 第一部分	0603-B 文博诺富特酒店 一层玲珑A厅 中心化伦理 第一部分	0703 三层 A301-302 以患者为中心， 从受试者到参与者 - 第二部分： 临床试验招募的 成功率提升	0803 二层 A202-203 如何确保试验 结果的可靠性 (RBQM)	0903 二层 A207-208 孤而不寂 - 统计设计助燃 罕见病突围引擎
0404-A 二层 A204-205 技术赋能： 数字化转型的 最佳实践 第三部分	0404-B 一层 A106 扬帆出海： 把握全球化发展 大势 第二部分	0504 一层 A107 GCP分会场	0604-A 三层 A303-305 药物研发模式 创新的难点、 战点大讨论 第二部分	0604-B 文博诺富特酒店 一层玲珑A厅 中心化伦理 第二部分	0704 三层 A301-302 以患者为中心， 从受试者到参与者 - 第三部分： 通过患者教育 提高方案完成度	0804 二层 A202-203 基于临床试验关键 绩效指标 (KPI) 的风险数据管理	0904 二层 A207-208 敬畏证据 - RWE的评价与 方法学进展

星期一 | 2023年6月19日

0405-A 二层 A204-205 创新模式： 拓宽临床运营 新思路 第一部分	0405-B 一层 A106 多方协作： 开拓合作共赢 新局面 第一部分	0505 一层 A107 GCLP分会场	0605-A 三层 A303-305 协同质量管理体系 第一部分	0605-B 文博诺富特酒店 一层玲珑A厅 IIT研究在新药 研发中的价值和 挑战 - 第一部分	0705 三层 A301-302 从理论到实践： 以患者为中心还有 多远的路程	0805 二层 A202-203 临床管理数据化 平台新趋势	0905 二层 A207-208 PRO/ePRO
0406-A 二层 A204-205 创新模式： 拓宽临床运营 新思路 第二部分	0406-B 一层 A106 多方协作： 开拓合作共赢 新局面 第二部分	0506 一层 A107 TransCelerate 专场 (仅限邀请)	0606-A 三层 A303-305 协同质量管理体系 第二部分	0606-B 文博诺富特酒店 一层玲珑A厅 IIT研究在新药 研发中的价值和 挑战 - 第二部分	-	0806 二层 A202-203 真实世界数据质量 评价与控制	0906 二层 A207-208 假设检验多重性 问题的医学和统计考量 - 假阳性率和 假阴性率的控制策略



早鸟注册截止日
2023年4月30日

18000+ 平米展厅

500+ 展位

是DIA为行业人士提供的与思想领袖和关键决策者面对面对话和交流的独家平台。

展览汇聚全球顶尖生命健康领域研发企业，生物技术企业，CRO服务企业，IVD和技术服务企业等，并有近百家国内领先的临床试验机构参与展览和交流。

星期日 | 2023年6月18日

药物安全和药物警戒	儿童专用药临床试验安全性风险管理论坛	新技术/特殊药物的法规及药学申报	转化医学	医学写作和发表	热点话题		卫星会
1001 二层 A212-213 临床开发中的药物安全管理	1101 一层 A110 儿童专用药临床试验安全性风险全球法规实践	-	1301 二层 A209-211 支持早期临床开发的临床前研究	1401 一层 A108 医学写作在全球同步申报中的贡献	1501-A 文博诺富特酒店 一层玲珑A厅 RWE支持监管决策 第一部分	1501-B 二层A214-215 伴随诊断和精准医疗	-
1002 二层 A212-213 上市后药物警戒	1102 一层 A110 儿童专用药临床试验设计中安全性风险的管控	1202 二层 A214-215 药品质量监管创新和全球接轨的机遇 - PhARM联合专场	1302 二层 A209-211 新靶点, 新机制和新疗法	1402 一层 A108 The Changing Spectrum in Medical Writing	1502 文博诺富特酒店 一层玲珑A厅 RWE支持监管决策 第二部分	-	-
1003 二层 A212-213 多方协作确保药物警戒工作的合规开展	1103 一层 A110 儿童专用药临床试验的过程管理	1203 二层 A214-215 国内生物制品开发时关键临床开发产地变更	1303 二层 A209-211 精准医学新技术 (ctDNA 专题)	-	1503 一层 A108 小核酸心血管药物开发	-	1603&1604 文博诺富特酒店 一层玲珑B厅 泰格医药卫星会 必由之路: 临床研究全球化浪潮 加速中国新药出海
1004 二层 A212-213 不同治疗领域的安全科学	1104 一层 A110 儿童专用药全生命周期药物警戒	1204 二层 A214-215 新技术/新产品/特殊药品的CMC	1304 二层 A209-211 精准医学时代药物临床开发中的生物标志物	-	1504 一层 A108 日本成为中国生物制药企业的下一站目的地	-	

星期一 | 2023年6月19日

1005 二层 A212-213 药物警戒中信息技术与方法学	-	1205 二层 A214-215 药学(包括特殊药物)开发新技术及申报的法规要求 - 小分子药物	-	-	1505 一层 A108 新药研发与市场准入 第一部分	-	-
-	-	1206 二层 A214-215 药学(包括特殊药物)开发新技术及申报的法规要求 - 生物药品	-	-	1506 一层 A108 新药研发与市场准入 第二部分	-	-