

集合生物创新药+类似药，BioCon 中国生物药大会盛邀您参与

在 2016 年 FDA、CDER 批准为数不多的药物中，生物药却依然有亮点。例如近日恒瑞旗下 Hengrui Therapeutics Inc 拥有自主知识产权的 c-Met ADC 获得 FDA 批准用于临床试验，该药物为中国企业第一个抗体药物偶联物获得美国 FDA 批准临床。抗体药物表现抢眼。但是中国无一原创性创新药批准上市，类似药市场仍有很大大施拳脚的空间，所以中国任重道远。

BioCon China 2017 中国国际生物药大会将在 2017 年 3 月 24 日-25 日，上海龙之梦大酒店盛大举办。大会由**第四届中国国际生物类似药论坛**（主办方：BMAP，协办方：上海复宏汉霖生物技术有限公司）和**第三届生物药物创新及研发国际研讨会**（主办方：细胞工程及抗体药物教育部工程研究中心、上海交通大学药学院；承办方：BMAP）两大论坛组成。

BioCon **着眼开发+临床+产业化，集合生物创新药+类似药**，特邀 50 余位国内外顶级专家，针对**如何全方面、低成本地确保与原研药相似以及创新药如何利用技术驱动创新**，缩短研发周期和优化质量进入产业化这两大中心思想分享干货，与在场 400 余位参会者互动。

BioCon 2017 特别策划

全球生物类似药政策法规权威解析

第四届中国国际生物类似药论坛 3 月 24 日（第一天）

中检院、韩国 Celltrion、上海复宏汉霖、GE、上海抗体药物国家工程研究中心将以案例说话，带来法规重难点解析，以战略布局、研发、申报、生产为流程线，分别从中国以及美国 FDA 视角阐述。

圆桌讨论的大熔炉，更将有精彩火花碰撞而出。



一站式解决生物类似药非临床/临床研究难题

第四届中国国际生物类似药论坛 3 月 24 日（第一天）

临床试验方案的设计，临床/临床前免疫原性及免疫毒性、样本质量控制、适应症患者筛选等问题，一直困扰着众多企业。在类似药抢占先机的路途上，临床/非临床试验的稳步安全开展至关重要，届时国家上海新药安全评价研究中心、丽珠单抗、安进等就此与大家深度探讨。



生物类似药工艺稳定性与质量控制

第四届中国国际生物类似药论坛 3月25日（第二天）

工艺稳定性以及质量控制一直是生物类似药开发过程中的重中之重。如何确保糖基化修饰与原研药的一致，优化培养基以及建立可靠的质量标准，那如何跨过这些门槛，且听百奥泰、浙江特瑞思药业、丽珠单抗、海正药业、药明康德等企业代表的分享。



创新生物药法规政策及研发策略

2017 第三届生物药物创新及研发国际研讨会 3月24日（第一天）

法规政策方面，MAH的利好消息，还面临具体实施问题。比如CRO与CMO的责任划分、MAH制度下研发部门对工艺的摸索程度、如何保证工艺的一致性，从而促进研发到生产的无缝衔接等都需要思索。研发策略方面，创新生物药的开发策略探讨，如何提高研发效率，在激烈的竞争中脱颖而出？

百家争鸣，相信会对您有所启发。



单克隆抗体研发与工艺优化

2017 第三届生物药物创新及研发国际研讨会 3月24日（第一天）

单克隆抗体的检定标准、抗体毒性的检测方法与标准、人源化与全人源研发平台分析、纯化工艺优化

策略、免疫联合治疗的临床进展，中检院生检所、北京天广实、北京东方百泰、Proteinsimple、BMS

又有何精彩演讲？



创新生物药物及技术

2017 第三届生物药物创新及研发国际研讨会 3月25日（第二天）

双抗技术、ADC 新型靶点、Car-T 技术、再生医学、细胞治疗、基因工程新型抗体等生物

药技术的探索，则是驱动发展的真正动力。国内外一线专家将与大家共享最新生物药物与技

术信息。



着眼开发+临床+产业化，集合生物创新药+类似药，BioCon 中国生物药大会盛邀您参与，期待上海相聚！

报名请移步至官网【www.bmapglobal.com/biocon2017】，现火热注册中！

以及联系组委会获取完整议程、演讲嘉宾名单。

联系电话: +86 021-6052 9512

邮箱: biocon@bmapglobal.com

网站: www.bmapglobal.com/biocon2017