



■ The FDA will expand and improve its Sentinel Program, which enables querying of diverse health care data sources to evaluate possible medical product safety issues quickly and securely.

OUTLOOK2016-R&D TRENDS

## 摘要

- “抗击阿茨海默症、应对老龄化社会” 圆桌论坛圆满召开
- 第二期《生物医药研发过程管理》培训课程圆满结束





## “抗击阿茨海默症 应对老龄化社会”圆桌论坛圆满召开

Focus



2016年11月17日上午，由复旦大学上海药物创制产业化开发中心、复旦大学脑科学研究院/医学神经生物学国家重点实验室、携手抗击慢性病组织（PFCD）、美国药物研究和制造商协会（PhRMA）以及中国外商投资企业协会药品研制和开发行业委员会（RDPAC）联合主办的圆桌论坛“抗击阿尔茨海默症、应对老龄化社会”在上海JW万豪酒店圆满召开。这是继去年同期“开拓癌症治疗新思路”圆桌论坛成功召开之后，复旦大学上海药物创制产业化开发中心和PFCD携手举办的第二届聚焦中国慢性病预防诊疗策略的高端圆桌研讨论坛。

此次圆桌论坛汇聚了阿尔茨海默症研究领域的各方面的专家，包括来自复旦大学药学院、复旦大学公共卫生学院、脑科学研究院、复旦附属中山医院和美国塔夫茨大学的教授学者，上海药监部门的高级审评专家，跨国药企诺华、礼来、卫材的高管，以及PFCD、PhRMA和RDPAC的相关专家领导。

论坛上，复旦大学生物医学研究院高级研究员、复旦大学老年医学研究中心副主任孙凤艳教授、复旦上海医学院医学神经生物学国家重点实验室杨玉芳博士、复旦附属中山医院神经内科钟春玖主任、美国塔夫茨大学药物开发研究中心主任Kenneth I Kaitin教授、RDPAC执行总裁Mike Dethick、礼来个性化治疗部门高级副总裁Kerry Blanchard、携手抗击慢性病组织主题Ken Thorpe以及卫材（中国）高级业务拓展经理张红梅女士分别作了精彩报告，与同道们从研发前沿、预防诊疗、疾病管理、医疗保险、患者角度以及政策监管等各个角度研讨应对阿尔茨海默症以及老龄化社会的有效策略，并对如何构建学术界、医学界、工业界以及相关政府部门的协同创新合作模式，如何推动科技成果转化、加快创新药的审评审批等方面进行了深入的对话。



论坛结束后，复旦大学上海药物创制产业化开发中心邵黎明主任和其他几家合办单位的负责人共同接受了China Daily和医药经济报记者的采访。



# 中心新闻播报

第二期《生物医药研发过程管理》培训课程圆满结束



11月20日下午，2016复旦大学上海药物创制产业化开发中心-美国塔夫茨大学药物开发研究中心新药研发培训课程——《生物医药研发过程管理》圆满结束。

复旦-塔夫茨新药研发培训课程不仅包括制药行业总体概况介绍，同时涵盖从靶标发现到候选化合物进入临床试验以及新药注册申报等各个环节共计25学时的课程。本次培训延续了第一期课程宗旨，通过三天的集中授课，加强学员对全球制药工业现状和发展趋势以及新药研发全过程的理解，并培养他们在项目设立、组织协作、管理决策等方面的把控力。较去年同期的培训，本次课程在课程设计方面进行了适当优化，对制药企业不同职责岗位上的初中级研发管理人员的业务提升需求更具包容性和针对性。

培训期间，作为课程主办方，Ken Kaitin教授为学员带来塔夫茨大学药物开发研究中心的最新行业统计数据，展示了目前制药工业概貌和未来发展趋势，中心主任邵黎明教授为大家梳理了新药研发从零开始的系统过程，中心生物部主任余科教授、



化学部主任王永辉教授分别结合自身20多年跨国药企的研发经验和真实案例，为大家讲解了创新药物的靶标发现与验证、先导化合物的发现与优化。中心智库叶桦教授讲述了自去年以来国家在新药审评审批方面做出的一系列改革举措，以及国家宏观政策对于企业新药研发带来的影响。

此外，中心邀请了上海交通大学医学院转化医学协会创新中心首席科学家周斌兵教授、上海美迪西生物医药有限公司临床研究部副总裁顾性初博士、上海谋思医药科技有限公司总经理杨见松博士、美国Agno制药公司的总裁James Chen博士、上海泽润生物科技有限公司CEO史力博士，分别讲授转化医学、临床前、临床试验、CMC以及生物制药创新研发等课程。特别的，中心有幸邀请到具有丰富的企业运营管理经验的罗盖特集团亚洲区首席执行官陈业宏先生为大家讲授领导力一课，陈先生毫无保留的分享员工授权管理哲学，并和学员进行了热烈互动。