

🔍 大会官方网: <https://bpd.cn/sy>

# BPD | 第九届生物药工艺发展大会

## Biopharmaceutical Bioprocess Development Summit

August 6-7, 2026 · Shanghai, China | 2026年8月6-7日 · 中国上海

主办方  
ORGANIZER  **易贤医疗**  
ENMORE BIO

战略主办方  
STRATEGY ORGANIZER **WuXi Biologics**  
Global Solution Provider

联合主办方  
CO - ORGANIZER  **DIONING**  
多宁生物

**LISURE 利穗**

支持单位  
SUPPORTED BY  **张江药谷**  
ZHANGJIANG PHARMA VALLEY



[BPD\\_BIOPROCESS@enmore.com](mailto:BPD_BIOPROCESS@enmore.com)

BPD生物药工艺发展大会，是聚焦生物药工艺开发到商业化生产全流程的行业标杆会议。BPD自2017年第一届会议举办以来，持续深耕前沿技术交流、产品与用户交互，联动产业上下游。

BPD通过覆盖生物医药细分产品赛道、拆分研发工艺质量生产等CMC细分环节、聚焦技术报告与案例分享等形式，以年会+地区精品会巡回的方式，推动全球各地区间生物药工艺技术交流。

BPD上海以年会形式，持续八年举办，获得药明生物、药明合联、多宁生物、利穗科技等伙伴协力共建。2025BPD于8月7-8日圆满落幕，汇聚5561位专业观众，160+演讲嘉宾，众多优质展商，为每一位CMC伙伴提供行业干货、精准社交平台 and 优质可靠的供应商，打造CMC人专属年度盛会！

聚焦生物药细分赛道，拆解生物药CMC各个环节

以技术报告和案例分享为核心，推动深度交流

以展览展示和论坛，加强精准观众与展商面对面沟通

以高层访谈与社交晚宴为基础，打造生物药CTO交流合作平台



**BPD | 第九届生物药工艺发展大会**  
Biopharmaceutical Bioprocess Development Summit  
August 6-7, 2026 · Shanghai, China | 2026年8月6-7日 · 中国上海



官方注册渠道：

<https://u.morebio.cn/7B7Bfm1F>

联系电话：13122821362

----- 【 添加小易工艺咨询 | 门票 0 元升级】 -----



专家委员



孙志刚

恒瑞医药  
首席质量官



周开蒙

恒瑞医药  
生物药开发与生产事业部  
负责人



杨凤召

科望医药  
法规事务负责人  
总监



马轶鸣

君实生物  
注册事务总监



方淑平

先声药业  
总监



钱子琛

荣昌生物  
开发部总监



郭昊

原启生物  
高级总监



苏兗礼

齐鲁制药  
MST负责人



万宇翔

博锐生物  
生产副总监

青年团

如您关注**早期研发与临床开发**，可按模块点击查看：

**创新分子与技术平台**【XDC·双抗&多抗·mRNA·小核酸·外泌体】

**体内CAR-T**【载体设计·LVV/LNP递送·工艺放大】

**头脑风暴**【非临床安全性评价·临床试验变更·双轨制·分段生产·PIC/S】

**AI FOR PHARMA**【AI蛋白设计·ADMET预测·靶点筛选·AI制剂设计】

如您关注**制剂开发与生产**，可按模块点击查看：

**新型制剂开发**【ADC冻干·高浓度制剂·预灌装·口服多肽评价·双腔冻干·多肽皮下】

**制剂无菌生产**【无菌生产·微生物防控·一次性技术】

如您关注**关注出海与全球化**，可按模块点击查看：

**监管法规与BD交易的CMC提前布局**【印尼FDA·日韩注册·欧美监管·俄印法规·BD估值风险】

**海外法规与现场核查**【FDA核查·新兴市场准入·欧美注册·数据完整性·分段生产·CGT中美申报·全球合规】

如您关注**AI与数字化**，可按模块点击查看：

**AI for Life Science**【蛋白大模型·干湿闭环·体内外预测·AI制剂】

**AI for Science**【科学大模型·AI Scientist·冷冻电镜】

**AI in Drug Discovery & Early R&D**【AI制药地图·生成式AI·药企合作·AI智能体·ADMET】

**AI in Clinical Trials & Regulatory**【患者招募·合成对照组·数据分析·药物警戒·监管申报·自适应设计】

**AI in CMC & Intelligent Manufacturing**【智能工厂·AI商业化·AI工艺·连续流·数字孪生·数据基建·连续制造】

如您关注**工艺开发与验证**，可按模块点击查看：

**新型抗体上游工艺开发**【双抗细胞株·工艺表征·培养基开发·BLA申报】

**新型抗体下游工艺开发**【多抗纯化·融合蛋白适配·phamobob平台·双抗纯化】

**体内CAR-T工艺开发**【质量分析·small-scale GMP·放大难点】

**干细胞工艺开发与生产**【密闭自动化·工艺开发·CMC微能耗·放大合规】

**外泌体工艺开发与生产**【商业化瓶颈·QbD·双轨申报】

**基因治疗工艺与生产**【CMC难点·质量合规】

**多肽 / GLP-1**【下游挑战·CMC创新】

**CAR-T未来生产-床旁与自动化**【床旁制备·自动化·818号令·NK申报】

如您关注**质量与生产管理**，可按模块点击查看：

**CAR-T全生命周期与供应链管理**【现场核查·生命周期管理·通用型工艺·质量分析】

**药典新规落地**【美国药典·质控标准影响】

**先进表征技术**【双抗ADC表征·Cryo-TEM·基因治疗表征·融合蛋白表征】

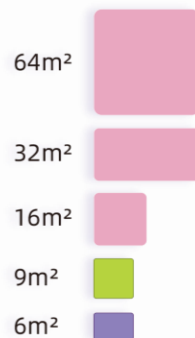
**创新分子与创新疗法质控体系**【XDC质控·HCP残留·iPSC质控·AAV标准·mRNA质控·818/828合规】

**临床阶段质量与生产管理**【质量体系·临床试验生产·设备验证·委托生产风控·偏差CAPA】

**上市前质量与生产管理**【工艺设计·物料合规·商业化生产·技术转移】

**上市后质量与生产管理**【变更管理·20KL放大·持续工艺确认·清洁验证·数据追溯】

2026BPD上海汇集众多优质展商，覆盖仪器设备、原料试剂、耗材、技术服务等全供应链产品与解决方案，展示前沿产品与技术，精准对接目标客群，深度链接产业链资源。



## 特邀活动模块

### 高层闭门会

CEO 专场聚焦创新药商保落地商业化，CTO 专场围绕生物药海外注册与出海布局。仅限企业高管定向邀约，小范围深度闭门研讨，私密交流行业前沿痛点



### 特邀午餐会

生物药产业C-Level围餐交流，在轻松用餐氛围中互通行业见闻，分享前沿思考，搭建高端私交圈层



### 高层特邀晚宴

行业顶尖高管齐聚晚宴，以雅致餐叙为载体，闲谈产业发展与行业洞察，深耕人脉，实现轻松的思想互通



## 开放活动模块——BPD工匠节

### 少年梦想家

通过科学家的科普与互动，激发青少年对生物医药科学的探索兴趣，种下梦想的种子

### 匠艺擂台·实操挑战

纯化收率大作战、核查通关、工艺人生连线.....专为生物药工艺人打造专属的互动竞技场，等你来挑战!

### 年度工匠颁奖典礼

致敬生物工艺领域深耕实干的行业匠人，现场颁发年度荣誉奖项，见证匠心力量

### 匠心志·行业风采影像展

将CMC人的日常工作流程艺术化呈现，用影像记录每一个卓越工艺的细节

### 善意小站

BPD现场将展出儿童的纯真画作，画作衍生品开放义卖，所有收益全额捐赠，传递行业温暖与善意

### 职场Talk Show

行业大咖轻松畅聊职场经验、技术成长与行业趋势，以趣味分享解锁职业新知

### Happy Hour

打造专属行业人的轻松社交空间，提供精致茶歇与交流场景，共话行业发展

## 采购午餐会

汇聚100位生物药产业各类型采购负责人，席间交流行业采购痛点与前沿趋势，在轻松用餐氛围拓展同行人脉，搭建专属采购交流圈层。



## 采购论坛

聚焦生物制药采购升级，围绕采购从成本中心迈向价值引擎展开研讨，深挖数字化采购落地思路；拆解关键品类供方选型与全周期采购策略，助力采购人精准把控供应链。



## 供采1v1约见

专属供需 1v1 洽谈区，采购与供应商定向预约会面，直面对接需求、洽谈合作，高效省去辗转寻源成本，精准落地供应链合作。



## 经销商论坛

聚焦生物制药经销商的转型破局与能力再造。经销商如何根据自身禀赋选择赛道？国产替代从“可选项”变成“必选项”，经销商如何甄别值得押注的国产品牌？



## 经销商高层交流会

100位生物只要经销商总经理相聚，打造经销商高层交流圈，在轻松的环境中交流行业现状，探讨发展趋势。



# 2026BPD第九届生物药工艺发展大会

## AI FOR PHARMA

场次	会场一	会场二	会场三	会场四	头脑风暴	特别活动	会场五		
主题	出海与全球化	工艺开发与验证	细胞治疗	质量与生产管理	匠心工作坊		/		
8/6	09:00-11:00	BPD开幕论坛	新型抗体工艺开发	体内CAR-T载体设计与递送	药典新规落地	从早研到CMC-上下游衔接的无缝传递	/	AI FOR PHARMA 2026开幕论坛	
	11:00-12:00	午餐逛展						午餐逛展	
	12:00-14:00	从CMC视角提前布局出海	新型抗体工艺开发	体内CAR-T工艺开发	先进表征技术	采购供应链专场	CTO闭门会	AI in Drug Discovery & Early R&D	
	14:00-15:00	茶歇逛展						茶歇逛展	
	15:00-18:00	海外法规与现场核查	药明生物专题会【二楼会议室】	XDC药物工艺开发	CAR-T未来生产	创新分子与创新疗法质控体系	818/828双轨落地 in vivo CAR	CEO闭门会	AI in CMC & Intelligent Manufacturing
	18:00-20:00	/	/	/	/	/	BPD NIGHT	/	
主题	复杂分子创新技术平台	制剂开发与生产	创新疗法与CMC	质量与生产管理	匠心工作坊		/		
8/7	09:00-11:00	新一代XDC	新型制剂开发	干细胞	临床阶段质控与生产管理	CIOxCEO闭门会	/	AI in Drug Discovery & Early R&D	
	11:00-12:00	午餐逛展						BPD Happy Hour	午餐逛展
	12:00-14:00	双抗&多抗	新型制剂开发	外泌体	上市前质控与生产管理	经销商专场 CMC出海	/	AI in Drug Discovery & Early R&D	
	14:00-16:00	前沿创新技术平台	制剂无菌生产	基因治疗/多肽	上市后质控与生产管理	欧美临床注册分段生产	/	AI驱动的“疾病机制先行”脑机接口	
8/6-8/7 供采约见 (供应商-需求方1v1对接) 用于供应商 ↔ 需求方精准对接、合作洽谈									

# 2026BPD第九届生物药工艺发展大会

8月6日 会场一

出海与全球化

## BPD开幕论坛

09:00-09:15 展览揭幕

09:15-09:25 开幕致辞

09:25-09:55 对话：中国生物药创新、BD与CMC的国际化新范式

主持：夏明德，英诺湖医药，创始人，董事长和首席执行官

嘉宾：陈智胜，药明生物首席执行官、药明海德&药明合联董事长

09:55-10:30 访谈：国际合作视野下的产业化考量

10:30-11:05 访谈：全球药政对话与中国创新药的国际化准入之路

11:00-12:00 午餐逛展

## 监管法规与BD交易的CMC提前布局

### 【印尼市场】

12:00-12:40 报告：Regulatory Approval and Assistance for Biological Products in Indonesia

嘉宾：Diah Puspitasari, Indonesian FDA (Badan POM), Team Lead, Biological Product Registration

12:40-13:00 对话：中国药企如何出海印尼

嘉宾：Diah Puspitasari, Indonesian FDA (Badan POM), Team Lead, Biological Product Registration

### 【欧洲市场】

13:00-13:40 报告：Shifting the EU GMP regulatory paradigm – the Annex 11 and Annex 22 drafts

嘉宾：Oliver Herrmann, Q FINITY Quality Management, CEO

Martin Heitmann, MH Consulting & Advisory, Managing Director

13:40-14:00 对话：中国药企如何出海欧盟

嘉宾：Oliver Herrmann, Q FINITY Quality Management, CEO

Martin Heitmann, MH Consulting & Advisory, Managing Director

14:00-15:00 茶歇逛展

## 海外法规与现场核查

15:00-15:20 报告：Navigating FDA PAI/PLI Inspections: Regulatory Expectations, Inspection Logics, and 483 Responses

嘉宾：Rose Xu, 信达集团, 集团质量体系与合规副总

15:20-15:40 报告：新兴市场准入与差异化合规

嘉宾：郑成德, 迈威生物, Head of International RA

15:40-16:00 报告：欧美注册申报方向

嘉宾：刘蓓蓓, 复宏汉霖, 药政事务副总监

16:00-16:20 报告：海外核查核心要点：数据完整性与缺陷红线

嘉宾：孟祥飞, 君实生物, 质量副总监

16:20-16:40 报告：美国BLA无菌保障要点解析

嘉宾：吴欣, 盛迪亚, 注册负责人

16:40-17:00 报告：先进细胞治疗产品中注册申报与审评要求

嘉宾：何明霞, 跃赛生物, 注册总监

17:00-17:20 报告：生物医学新技术和药品申报的协同发展

嘉宾：李平, 嘉因生物, 注册总监

17:20-18:00 访谈：全球合规突围——新政+出海+核查一体化决策

嘉宾：姚雪静, 上海医药集团中央研究院, ADC早研负责人及质量部总经理

杨凤召, 科望医药, 法规事务负责人、总监 张如亮, 宜明昂科, 高级副总裁兼副总经理

8月7日 会场一

复杂分子创新技术平台

## 新一代XDC

09:00-10:00 访谈：从出海案例看中国复杂分子创新的临床差异化和全球布局

10:00-10:20 报告：双载荷/双靶点ADC分子设计与差异化考量

嘉宾：陈永露, 浙江道尔生物, 新药开发部高级总监

10:20-10:40 报告：化繁为简-佰睿壹化学定点偶联技术平台MCLICK

嘉宾：吉傲, 佰睿壹生物, CSO

10:40-11:00 报告：PDC创新研发

嘉宾：曹春来, 联邦生物, 总经理

11:00-12:00 午餐逛展

## 双抗&多抗

12:00-12:20 报告：双抗TCE方向

嘉宾：郭炳诗, 济煜医药, 大分子研发平台总经理

12:20-12:40 报告：主题待定

嘉宾：田文志, 宜明昂科, 创始人、董事长兼总经理

12:40-13:00 报告：双抗的发展趋势及生产挑战

嘉宾：谢波, 北京康弘, 副总经理

13:00-13:20 报告：新型TCE结构与payload的协同作用

嘉宾：徐宇虹, 高田生物, CEO

## 前沿创新技术平台

13:20-13:40 报告：小核酸差异化创新研发

嘉宾：万金桥, 先衍生物, 董事长

13:40-14:00 报告：小核酸非肝靶向递送方向

嘉宾：王艳辉, 信达生物核酸药物副总监、siRNA药物发现负责人

14:00-14:20 报告：新分子药物高速发展引擎驱动先进工艺制程和装备布局

嘉宾：周胜, 利穗科技, 副总经理

14:20-14:40 报告：mRNA序列优化与CMC开发

嘉宾：王友如, 立楠生物, 首席科学家

14:40-15:00 报告：LNP与新型脂质递送系统

嘉宾：陈小宝, 晟迪生物, 创始人&总经理

15:00-15:20 报告：核酸药物透脑递送技术平台开发进展

嘉宾：吴庭鹤, 科恩里斯, 创始人&CEO

15:20-15:40 报告：mRNA递送系统的研发方向

嘉宾：唐建斌, 浙江大学, 化学工程与生物工程学院教授

15:40-16:00 报告：fastCAR

点击返回目录页



# 2026BPD第九届生物药工艺发展大会

8月6日 会场二  
工艺开发与验证

10:00-11:00 访谈：国产抗体工艺的「规模突围」与「利润留量」  
主持：李皓，和记黄埔，VP  
嘉宾：陆建胜，正大天晴药业集团南京顺欣制药有限公司，总经理  
刘丁，齐鲁制药，副总经理  
乔君华，金赛药业，CTO

11:00-12:00 午餐逛展

## 新型抗体上游工艺开发

12:00-12:20 报告：双抗细胞株开发方向  
嘉宾：李盈淳，正大天晴，生物药物开发研究中心负责人  
12:20-12:40 报告：抗体药物工艺表征的实践与反思  
嘉宾：赵燕燕，博安生物，工艺开发中心高级总监  
12:40-13:00 报告：工艺表征和申报  
嘉宾：余志拓，复宏汉霖，上游经理  
13:00-13:20 报告：工艺表征和BLA申报  
嘉宾：唐德芳，成都景泽生物，副总经理  
13:20-13:40 报告：赞助发言开放中  
嘉宾：多宁生物  
13:40-14:00 报告：培养基自主开发以及质量调节方向  
嘉宾：李洪成，金赛药业，上游工艺开发总监

14:00-15:00 茶歇逛展

## 新型抗体下游工艺开发

15:00-15:20 报告：主题待定 嘉宾：苏贤德，正大天晴顺欣，技术部负责人  
15:20-15:40 报告：从复杂到精准：新一代创新药物的工艺与 CMC 卓越之道  
嘉宾：郭孟薇，汉康生技，CMC 执行总监  
15:40-16:00 报告：赛诺菲的nanobody平台  
嘉宾：张娅莉，赛诺菲，Senior Director, Global CMC Microbial Platform  
16:00-16:20 报告：融合蛋白工艺开发与适配性优化 嘉宾：黄海虬，杰库生物，副院长/研发总监  
16:20-16:40 报告：多抗的纯化工艺设计 嘉宾：陈伟峰，迈晋生物，纯化工艺开发高级经理  
16:40-17:00 报告：双特异性与多特异性抗体纯化工艺的挑战与策略 嘉宾：徐伟杰，复宏汉霖，PDD总监  
17:00-18:00 访谈：ADC药物的CMC开发  
嘉宾：施长华，恒瑞医药，工艺开发与中试生产高级总监  
赵民，拓济医药，副总裁 钱子琛，荣昌生物，PD总监 辛鑫，宜联生物，生产负责人

8月7日 会场二  
制剂开发与生产

## 新型制剂开发

09:00-09:20 报告：ADC冻干制剂开发  
09:20-09:40 报告：LiteBio CIU and DPD  
嘉宾：陈全民，药明生物，制剂产品开发部副总裁  
09:40-10:00 报告：高浓度制剂开发  
嘉宾：张金亮，长春金赛，总监  
10:00-10:20 报告：赞助发言开放中  
10:20-10:40 报告：生物药制剂和质量研究若干进展  
嘉宾：方伟杰，浙江大学药学院，研究员  
10:40-11:00 报告：高浓度制剂开发和快速处方筛选方向  
嘉宾：贾慧峰，华博生物，总监

11:00-12:00 午餐逛展

## 技术快闪

10分钟解锁一项最新技术进展，技术突破一触即发！  
席位有限，共计6场

## 新型制剂开发

13:00-13:20 报告：口服多肽的体外评价方法和潜在的体内相关性  
嘉宾：余涛，石药集团中奇制药，递送技术研究所所长  
13:20-13:40 报告：双腔冻干制剂开发  
嘉宾：朱静，维昇药业，CMC VP  
13:40-14:20 访谈：制剂开发与无菌灌装与密封技术：无针给药系统、预充式注射器、相容性包装材料选择  
嘉宾：颜贞，恒瑞医药，制剂开发部总监  
韩冬梅，复宏汉霖，工艺开发部总经理  
朱静，维昇药业，CMC VP

## 新型制剂开发

14:20-14:40 报告：无菌隔离器/RABS物料转移设计和应用  
嘉宾：苏虹，礼来苏州制药，无菌生产总监  
14:40-15:00 报告：一次性技术（SUT）在生物药无菌生产中的规模化应用与风险管控  
15:00-16:00 访谈：生物药制剂无菌生产核心痛点、技术创新与合规落地  
嘉宾：罗颖，乐普生物，制剂副总监

[点击返回目录页](#)

# 2026BPD第九届生物药工艺发展大会

8月6日 会场三

细胞治疗

10:00-11:00 访谈：从技术差异化看in vivo CAR赛道的中国机会与全球对标  
嘉宾：徐学杰，天科雅生物，制造VP  
喻学亮，星锐医药，研发VP

11:00-12:00 午餐逛展

## 体内CAR-T载体设计与递送

12:00-12:20 报告：体内CAR-T载体设计的表达效率与靶向递送策略

嘉宾：张同存，波睿达生物，创始人

12:20-12:40 报告：tLNP特异递送CAR到T/NK的活性和开发前景

嘉宾：王立群，星奕昂，创始人董事长兼CEO

12:40-13:00 报告：In vivo CAR Enablement from Research to IND

嘉宾：王滢，药明生物，mRNA及纳米颗粒技术平台副主任

## 体内CAR-T工艺开发

13:00-13:20 报告：体内CART质量和分析方法

嘉宾：甘蔚萍，原启生物，分析方法开发部部门负责人

13:20-13:40 报告：从IIT到IND的靶向抗体加速生产策略

嘉宾：徐淑荣，药明生物，临床生产业务部主任

13:40-14:00 报告：体内CAR-T工艺开发及放大生产的难点与思考

嘉宾：夏小明，原启生物，LVV工艺平台负责人、高级总监

14:00-15:00 茶歇逛展

## CAR-T全生命周期与供应链管理

15:00-15:20 报告：CGT产品现场核查要点

嘉宾：王金辉，驯鹿生物，生产基地副总经理

15:20-15:40 报告：CGT 药物全生命周期管理实践

嘉宾：宋雪梅，邦耀生物，高级总监

15:40-16:00 报告：通用型CAR-T工艺方向

嘉宾：苏量，邦耀生物，生产总监

16:00-16:20 报告：质量分析方向

嘉宾：黄义钧，华赛伯曼，质量总监

16:20-16:40 报告：Next-Generation Biosafety Testing for CGT: Enabling Regulatory-Ready and Efficient

CMC Development 嘉宾：韩婷，药明生物，生物安全检测检验部副主任

16:40-17:00 报告：818号令下细胞治疗IIT生产体系建设 嘉宾：张长风，上药生物治疗，注册总监

17:00-17:20 报告：NK细胞治疗产品注册申报策略与CMC开发 嘉宾：吕锋华，贝斯昂科，CMC总监

17:20-17:30 提问交流

8月7日 会场三

创新疗法与CMC

## 干细胞工艺开发与生产

09:00-09:20 报告：密闭自动化方向

嘉宾：吴守亮，中源协和，生产科学技术经理

09:20-09:40 报告：CMC微能耗递送方向

嘉宾：马冬磊，易文赛生物，技术总监

09:40-10:00 报告：主题待定

嘉宾：王安欣，霍德生物，高级科学家&研发总监

## 技术快闪

10分钟解锁一项最新技术进展，技术突破一触即发！

席位有限，共计6场

11:00-12:00 午餐逛展

## 外泌体/基因治疗工艺开发与生产

12:00-13:00 访谈：外泌体商业化生产：工艺瓶颈、质量控制与监管挑战

嘉宾：黄青，亦诺微，CTO

13:00-13:20 报告：质量源于设计(QbD)：外泌体IND申报进阶之路

嘉宾：甘元静，思德克索，质量总监

13:20-13:40 报告：基因治疗CMC方向

13:40-14:20 访谈：基因治疗工艺难点、质量合规、技术突破与产业化落地

主持：陈强，科金生物，首席技术官

嘉宾：谭青乔，鼎新基因，CSO&CTO

肖俊，天泽云泰，质量副总

## 多肽 / GLP-1

14:20-14:40 报告：重组多肽药物下游工艺挑战与解决方案

嘉宾：王飞，药明生物，下游工艺开发部副主任

14:40-15:00 报告：GLP-1多肽纯化挑战的系统性解决方案

15:00-16:00 访谈：多肽CMC创新（待定）

嘉宾：翟鹏，质肽生物，联合创始人&高级副总裁

# 2026BPD第九届生物药工艺发展大会

8月6日 会场四  
质量与生产管理

## 药典新规落地

- 10:00-10:20 报告：美国药典标准与技术资源支持基因治疗药物质量提升  
嘉宾：邹铁，美国药典委员会中华区总部，生物制品高级经理
- 10:20-10:40 报告：主题待定  
嘉宾：李晶，迈博药业，副总裁
- 10:40-11:00 报告：新药典对于质控标准的影响

11:00-12:00 午餐逛展

12:00-13:00 访谈：从全球化检查视角看大分子质量体系的一体化与持续合规挑战

## 先进表征技术

- 13:00-13:20 报告：双抗ADC表征研究方向  
嘉宾：李雯君，多禧生物，结构分析部负责人
- 13:20-13:40 报告：双抗ADC的理化分析策略  
嘉宾：郭雪峰，百济神州，分析副总监
- 13:40-14:00 报告：抗体分子大小异质性分析和表征策略  
嘉宾：孔娜娜，石药集团百克生物，研发总监

14:00-15:00 茶歇逛展

## 创新分子与创新疗法质控体系

- 15:00-15:20 报告：XDC质控方向  
嘉宾：李东，科兴制药，质量负责人
- 15:20-15:40 报告：生物制品HCP残留质控分析在出海情况下的考量  
嘉宾：边琳，智翔（上海）医药科技有限公司，质量控制部总监
- 15:40-16:00 报告：iPSC衍生细胞药物的质量控制策略与实践  
嘉宾：李锐，星奕昂，质量高级总监
- 16:00-16:20 报告：Cryo-TEM for Characterization of CGT Delivery Vectors  
嘉宾：陈进寰，药明生物，生物安全检测检验部副主任
- 16:20-17:20 访谈：创新分子质控：合规、技术、成本与产业化  
嘉宾：孙晓岚，恒瑞医药，质量控制部高级总监  
袁志军，Genmab，分析总监  
邢卫锋，齐鲁制药，分析开发总监
- 17:20-17:30 提问交流

8月7日 会场四  
质量与生产管理

## 临床阶段质量与生产管理

- 09:00-09:20 报告：药学研发质量体系的搭建  
嘉宾：张少锋，苏州博锐创合医药有限公司，QA副总监
- 09:20-09:40 报告：生物药临床试验药品生产管理与合规策略  
嘉宾：李付武，赛金生物，质量负责人
- 09:40-10:00 报告：Shaping the Future of Clinical Development & Manufacturing: Process Innovation in Action  
嘉宾：朱荟琳，药明生物，临床生产业务部负责人
- 10:00-10:20 报告：临床阶段确认与验证体系搭建  
嘉宾：沈德华，再鼎医药，质量副总监
- 10:20-10:40 报告：委托生产模式下生物药临床样品的质量管理：从“合规外包”到“风险共管”  
嘉宾：张雷，和记黄埔，QA总监
- 10:40-11:00 报告：Advanced NGS Surveillance for Adventitious Viruses in Biologics  
嘉宾：秦冲，药明生物，生物安全检测检验部副主任

11:00-12:00 午餐逛展

## 上市前质量与生产管理

- 12:00-12:20 报告：生物药上市前生产工艺设计与规模化布局  
嘉宾：王鑫，博安生物，质量负责人
- 12:20-12:40 报告：上市前生产物料管理与供应链合规控制  
嘉宾：袁玉菁，上海麦济医药，生产质量管理中心总监
- 12:40-13:00 报告：待定  
嘉宾：郭伟，信立泰，原液生产经理
- 13:00-13:20 报告：上市前商业化生产  
嘉宾：杨诗明，步长生物，生产总监
- 13:20-13:40 报告：技术转移  
嘉宾：江文涛，博锐生物，MSAT副总监

## 上市后质量与生产管理

- 13:40-14:00 报告：临床试验期间及上市后生物制品药学变更管理  
嘉宾：邱苏赣，小路生物，注册负责人
- 14:00-14:20 报告：商业化单抗20KL工艺放大：行业实践、关键考量和挑战应对  
嘉宾：李亚林，信达生物，生产技术高级经理
- 14:20-14:40 报告：持续工艺确认（CPV）的全生命周期管理与实践  
嘉宾：李俊伟，鲁南制药，生物制品生产总监
- 14:40-15:00 报告：上市后变更  
嘉宾：刘超，再创生物，高级总监
- 15:00-15:20 报告：数字化工具赋能传统生物工艺  
嘉宾：张鹏，上海正大天晴医药科技开发有限公司，生产负责人
- 15:20-15:40 报告：生物药清洁验证实践  
嘉宾：王炳刚，长春金赛药业有限责任公司，验证副总监
- 15:40-16:00 报告：生物制品上市后生产数据追溯与管理  
嘉宾：王鹏，正大天晴顺欣制药，质量总监

[点击返回目录页](#)

11

# 2026BPD第九届生物药工艺发展大会

8月6日 头脑风暴

跨职能沟通/采购供应链/818+828/in vivo CAR

## 10:00-11:00 从早研到CMC-上下游衔接的无缝传递

主理人：苏宪礼，齐鲁制药，MST负责人

面向早研与CMC职能人员，聚焦抗体上下游衔接的信息断点，建立共同语言与交接规范，减少药物开发中的不对称。

- CMC需要什么样的分子与数据？
- 如何让早研理解生产端的变更与限制？
- 从序列到原液，怎样建立双方互认的质控对标点？

11:00-12:00 午餐逛展

## 12:00-14:00 生物制药采购的全周期战略升级-AI赋能/集采降本

从成本中心到价值引擎：生物制药采购的战略跃迁

- 采购定位之变：从“成本中心”到“价值引擎”
- 数字化采购与数据主权：当“经验驱动”遇上“数据驱动”

生物制药关键采购品类的供应商选择逻辑

- 不同品类的评估权重如何差异化（技术性能 vs 供应稳定性 vs 价格 vs 服务响应）
- 从早期研发到商业化放大的不同阶段，采购策略如何动态调整？

14:00-15:00 茶歇逛展

## 15:00-16:30 生物医学新技术管理条例与药品管理法实施条例的双轨落地

面向生物药（特别是CGT、外泌体等新兴疗法）企业的注册负责人和战略负责人，聚焦两套法规并行之下“药品注册”与“技术转化”两条通道的选择逻辑与落地实操。

- 双轨制下药品注册与技术转化路径的判断标准与决策案例
- 从IND到NDA的变更管理与IIT备案数据的转化路径
- 研发阶段可提前布局的合规工作——从物料溯源到工艺变更管理

## 16:30-17:30 in vivo与病毒载体技术开发实践

面向细胞治疗企业研发、工艺、质量团队，聚焦体内慢病毒CAR-T的质量研究、比活提升工艺、新型病毒包装及制剂容器验证。

- Lv-based in-vivo CART的新质量研究和活性评估assay
- 非Vesiculovirus类胞膜病毒的包装工艺
- 新型制剂容器的测试与应用

8月7日 头脑风暴

CIO闭门会/经销专场/CMC出海/欧美临床注册/MAH

## 09:00-11:00 CIOxCEO闭门会

面向药企CIO与CEO/CSO，聚焦AI落地的真实场景、共性难点与未来方向，搭建跨界决策对话平台。

- 当前药企推动AI落地的共性难点
- 跨专业背景下的认知对齐与协同挑战
- 数据治理与合规约束下的AI落地策略
- AI项目的投入产出评估与价值衡量
- 未来2-3年药企AI的投入布局与方向判断

11:00-12:00 午餐逛展

## 12:00-13:00 生物制药经销商的转型破局与能力再造

- 市场分层趋势：基础耗材进入“规模成本战”，特色试剂进入“产品差异化战”，技术服务进入“解决方案能力战”——经销商如何根据自身禀赋选择赛道？
- 国产替代从“可选项”变成“必选项”：中国生命科学试剂市场突破千亿元，经销商如何甄别值得押注的国产品牌？选择标准：技术实力、产能保障、合规成熟度、品牌建设意愿

## 13:00-14:00 CMC出海：从欧美监管到工艺转移的关键路径

主理人：钱子琛，荣昌生物，PD总监

面向企业CMC团队，聚焦欧美市场申报的法规差异、出海CMC开发策略及向海外CDMO工艺转移的关键控制点。

- FDA与EMA对CMC资料的核心要求对比
- 出海背景下的CMC开发策略：从早期设计到后期变更的合规性
- 工艺转移的关键控制点：对接、差距分析与风险传递

## 14:00-15:00 欧美临床注册：监管认定与加速程序的策略交流

主理人：杨凤召，科望医药，法规事务负责人、总监

面向企业注册及临床团队，聚焦欧美市场的孤儿药、突破性疗法等监管认定路径及加速审批的申报策略。

- FDA快速通道/突破性疗法 vs EMA优先药物/孤儿药
- 如何满足附条件批准的动态要求？
- 利用加速程序实现中美欧“时间差”策略

## 15:00-16:00 MAH制度下的生产质量合规与分段生产实践

主理人：万宇翔，浙江博锐，生产运营总监

面向企业生产、质量、注册团队，聚焦委托生产法规深化、分段生产试点及出海背景下的跨境分段生产与委托管理。

- MAH监管新格局
- 分段生产的模式与挑战
- 跨境分段生产与全球委托的合规要点

[点击返回目录页](#)

12

8月6日 会场五

8月7日 会场五

## AI FOR PHARMA 2026开幕论坛

09:30-10:00 对话：从AI辅助到AI驱动如何共建价值闭环  
 10:00-10:15 报告：AI驱动的生物制药全链路新范式  
 10:15-11:00 访谈：从技术突破到生态协同——AI制药的下一站

11:00-12:00 午餐逛展

## AI赋能创新药研发与应用实践

策划：天鹭科技  
 12:00-12:20 报告：MatwingsVenus™（晓鹭™）赋能蛋白质研发创新实践  
 嘉宾：谭扬，天鹭科技，Agent项目研发负责人  
 12:20-12:40 报告：大模型和多智能体助力创新药研发及进展  
 嘉宾：李松，天鹭科技，AI生物药研发负责人  
 12:40-13:00 报告：待定  
 13:00-14:00 访谈：AI 如何重塑创新药研发的关键环节与产业未来

14:00-15:00 茶歇逛展

## AI in CMC & Intelligent Manufacturing

15:00-15:50 访谈：智能工厂建设与数字化前景  
 嘉宾：马骏，前君实生物副总经理，博士 倪华，迈威生物，VP  
 15:50-16:10 报告：赋能未来创造：连续流与自动化驱动客户价值跃迁  
 嘉宾：汤自然，药明生物，原液生产17厂负责人  
 16:10-16:30 报告：AI在医药商业化端方面的应用  
 嘉宾：余锦，诺华制药，AI大数据分析负责人  
 16:30-16:50 报告：AI+机理模型混合建模及应用  
 嘉宾：林东强，浙江大学，化学工程与生物工程学院教授  
 16:50-17:10 报告：数字孪生与智能生物反应器  
 17:10-17:30 报告：数据基础设施——AI 制药的底层瓶颈与破局  
 嘉宾：Oliver Herrmann, Q FINITY Quality Management, CEO  
 MartinHeitmann, MHConsulting&Advisory, ManagingDirector

## AI in Drug Discovery & Early R&D

09:00-10:00 访谈：AI与药企合作模式的协同机制与产业化实践  
 嘉宾：周杰龙，望石智慧，创始人兼CEO  
 10:00-10:20 报告：主题待定  
 嘉宾：张海生，希格生科，创始人兼首席执行官  
 10:20-10:40 报告：AI for Science智能体驱动药物研发智能化升级  
 嘉宾：张鹏，深势科技，生物医药事业部总经理  
 10:40-11:00 报告：AI驱动的药物ADMET性质预测  
 嘉宾：药明生物

11:00-12:00 午餐逛展

## AI in Drug Discovery & Early R&D

12:00-13:00 访谈：AI与药企的协同合作模式——从技术引入到能力内化的落地路径  
 嘉宾：王正，上海齐鲁制药创新研究中心，研发计算与智能化部负责人  
 13:00-13:20 报告：AI 在早期研发中的切入点  
 嘉宾：杨馨怡，复宏汉霖，AIDD负责人  
 13:20-13:40 报告：复星医药AI数智化战略部署与实践进展  
 嘉宾：复星医药  
 13:40-14:00 报告：待定

## AI驱动的“疾病机制先行”

14:00-14:20 报告：待定  
 嘉宾：赵宇，哲源科技联合创始人&图灵-达尔文实验室副主任  
 14:20-14:40 报告：从数据挖掘到机制发现AI如何系统解析疾病跨组学调控网络  
 14:40-15:00 报告：大语言模型与生物知识图谱融合驱动的新靶点发现

## 脑机接口

15:00-15:20 报告：侵入式脑机接口临床试验新突破  
 15:20-16:00 访谈：脑机接口从实验室走向临床与产业的跨界协同机制与前沿挑战

# BPD

2017 – 2026

# 生物药工艺发展大会

BIOPHARMACEUTICAL BIOPROCESS DEVELOPMENT SUMMIT



200+  
6月21日BPD美国

June 21, USA



500+  
9月22-23日BPD新加坡

September 22-23, Singapore



1000+  
11月5-6日BPD成都

November 5-6, Chengdu

1000+  
5月21-22日BPD北京

May 21-22, Beijing



5000+  
8月6-7日BPD上海

August 6-7, Shanghai

