

Pharma  研发客

第四届研发客创新药高峰论坛

讲者介绍

2020年8月20日-21日 中国 上海



姚晨教授

北京大学第一医院医学统计室主任，北京大学临床研究所副所长，临床研究（方法）学博士生导师，中国医师协会循证医学专业委员会主任委员，中国卫生信息学会统计理论与方法专业委员会副主任委员。



陈峰教授：南京医科大学研究生院院长、统计学教授教授、博导。

陈峰教授还是中国卫生统计学会统计理论与方法专业委员会副主任委员、中国卫生统计学会医学统计教育专业委员会副主任委员、江苏省卫生统计学会主任委员、国家药品监督管理局药品审评专家、《中国卫生统计》杂志编委、国际生物统计学会会员、江苏省有突出贡献的中青年专家、江苏省优秀教育工作者、全国交通系统优秀教师、江苏省第8、9、10届政协委员。



夏结来教授：空军军医大学卫生统计教研室主任，博士生导师，享受国务院政府特殊津贴。国家食品药品监督管理局药品审评咨询专家。中国卫生信息学会统计理论与方法专业委员会副主任委员、中国现场统计学会常务副秘书长。

主要研究方向有医学统计方法首次提出了非典型数据的概念，先后提出十余种新的统计方法，其中回归系数的根方估计和广义根方估计，能有效地克服多重共线对回归系数最小二乘估计的影响。



魏朝晖博士：泰格医药首席统计专家

华西医科大学预防医学学士、卫生统计学硕士，上海第二医科大学药理学博士，国家器械审评中心的统计专家。10余年临床试验数据管理、SAS编程及统计分析方面的工作经验。管理和领导400多个统计项目。



马璟博士:博士生导师。现任上海临港集团生物医药产业首席顾问，国家上海新药安全评价研究中心研究员，上海浦东新区妇联兼职副主席。曾任安评中心主任，上海益诺思生物技术股份有限公司创始人、董事长。

马璟博士30多年从事药理、药物毒理学教学和科研承担国家重大新药创制重大专项等20多项课题研究任务,建立了51个药物毒理研究新方法，部分填补国内空白。发表100多篇文章，出版7部专著，曾获上海科技进步二等奖，上海领军人才，全国优秀科技工作者，全国“五一”劳动奖章，全国巾帼建功标兵，上海巾帼创新奖等13项各级科研奖励。带领团队为国内外400多家制药企业开发的1000多个新药提供了毒理学评价研究，其中60多个新药在美国等国成功申请临床试验，为中国新药走出国门提供了支撑。



周晴瑶女士：泰格医药 注册副总监。

周晴瑶女士是复旦大学药学院硕士，本科毕业于上海交通大学药学院。曾先后在辉瑞制药和药明生物担任药品注册相关工作。前辉瑞全球药品安全及法规运营部门亚太药品注册经理，主要负责亚太地区药品注册申报运营管理，拥有丰富的CTD格式和eCTD格式的申报注册经验。前药明生物法规事务部注册经理，参与多个单抗、双抗、ADC药品的研发注册，在生物制品注册方面有丰富经验。现担任泰格医药注册部副总监，负责生物制品注册和海外注册方向。



常建青女士：泰格医药政策法规事务副总裁

常建青女士于2013年加入泰格医药前，在中国外商投资企业协会药品研制和开发行业委员会（RDPAC）任科学与药政法规事务委员会总监,任职五年,主要工作领域为新药研发和注册相关的药政科学事物。十五年跨国制药企业（德国先灵、英国史克必成和美国先灵葆雅）中国子公司的药品注册和临床试验部门工作经验。



孔亮：江苏康宁杰瑞生物科技有限公司 临床运营副总裁

毕业于中国药科大学，获得药剂学 (药事管理) 硕士学位。拥有近15年临床运营经验。

曾任华领医药担任临床运营副总裁，参与全球1.1类新药Dorzagliatin多个三期临床试验的运营管理；在珐博进（中国）担任临床运营负责人期间，负责罗沙司他的多项在中国的关键性III期研究，该产品是首个在中国上市的全局1.1类新药。此前还就职于罗氏研发，方恩医药和精鼎医药。



张盛箭博士：复旦大学附属肿瘤医院放射诊断科副主任医师，硕士生导师

中国抗癌协会淋巴瘤专委会委员，上海市抗癌协会青年理事、淋巴瘤专委会常委、中国抗癌协会影像专委会青年委员。毕业于浙江大学临床医学专业，拥有上海医科大学影像医学与核医学博士学位。从医经历近20年。拥有丰富的淋巴瘤临床研究实践经历。曾主持及参与过国家自然科学基金、上海市科委多项基金。在AM, Nanoscale, Biomaterials, EJCR等杂志发表数十篇SCI论文。



蔡鑫先生：太美医疗科技影像科学事业部总经理

蔡鑫先生是华中科技大学生物医学工程硕士，曾于圣路易斯华盛顿大学从事多年影像学研究。国内首批独立影像评估（IRC）从业者，负责近百项药物的独立影像评估项目管理，包括默沙东K 药黑色素瘤项目（K 药在国内第一个获批适应症）和复宏汉霖 HLX01 项目（首个国产生物类似药汉利康）。在 Nature Medicine, Angewandte Chemie International Edition, ACS Nano 等国际知名期刊发表论文 20 余篇。



毛冬蕾女士：研发客主编、董事长

专注领域

新药研发不同地域的政策、生态、人文、创始人人物特质、内心经历，团队氛围，公司文化

工作经历

2000年参加工作，毛冬蕾女士在医药行业拥有19年媒体从业经验，曾任国家药监局南方医药经济研究所《医药经济报》研发版责任编辑、《中国处方药》杂志编辑部主任。曾获中国药监局好新闻二等奖等奖励。2015年与戴佳凌及行业同事创办研发客。

代表作品

《大将吴一龙》，《杨琴：芳华》



汪来博士：百济神州高级副总裁，全球研究，临床运营&生物统计暨亚太临床开发负责人

汪来博士是百济神州公司核心科学家之一。在癌症机理和抗癌药物研发领域从业近20年。他14岁考入复旦大学，20岁到美国德克萨斯州立大学攻读博士；随后在美国霍华德休斯医学中心从事博士后研究，师从中国科学院外籍院士、美国科学院院士王晓东博士，主要研究方向为细胞凋亡和坏死的生化机理。

汪来博士在Cell、Cancer Cell等国际顶级期刊发表论文19篇，论文被引用超过3800次，以第一作者和通讯作者被引用超过1000次（数据来源：谷歌学术搜索，2018.01）。在AACR，ASCO，ASH和IWWW等国际知名学术会议发表学术摘要及墙报26篇，得到国际同行的认可。拥有或联合拥有全球发明专利8项。

汪来博士于2011年加入百济神州公司，参与和领导公司创建，取得高级工程师（教授级）专业技术资格，主持、参与国家及省部级项目6项，获“北京海外高层次人才”、“北京市青年拔尖团队”、“北京市科技新星”等荣誉。



段晓华（Carrie Duan）：葛兰素史克中国医学合作与临床研究管理负责人

曾就职于阿斯利康，拜耳等跨国制药公司以及零氦科技担任临床运营负责人，新产品研发管线负责人等职务。在既往20年的职业生涯中积累了丰富的新药研发，上市后临床以及医学创新模式的管理经验。



杨见松先生：泰格医药高级副总裁，首席科学官

杨见松先生毕业于英国University of Sheffield，曾就职英国Simcyp公司，主要研究方向为生理模型（PBPK）建模与模拟、药物相互作用的模拟与预测、PKPD，发表SCI文章20余篇；2009年回国担任葛兰素史克中国研发中心临床药理部总监。2015年创办上海谋思医药科技有限公司，截止到2018年底，谋思参与了国内知名药企的180多项创新药和200多项生物等效性试验的临床开发。



杨阳： 奎牛科技副总经理

02年至06年5年中在中国惠普北京分公司打印机测试部，从事过测试工程师、产品市场测评工程师、质量保障部经理、测试经理等职务。工作中对产品测试计划、测试用例、测试管理、9000和CMMI管理体系及功能、自动化等测试技术有系统的掌握，并通过软件工程中容易出现问题的关键点有所总结。07年在文思科技从事移动设备测试工作，对网络通信、移动设备的通讯协议有系统的掌握。08年至15年一直在北京中软冠群软件技术有限公司，先后从事过测试部门经理、公司质量管理、用户体验设计部门经理、高级咨询顾问、项目经理等职务。完成了从软件顶层设计一直系统上线实施维护的完整流程，并熟悉这个过程的成本及风险点，具备合理掌控资源分配，时间节点控制等各项项目管理技能。根据公司发展方向深入学习了关于电子文件管理的国内外各种标准及本土化应用场景。

15年至今在奎牛科技有限公司，从事公司产品设计和市场拓展。主要从事医学数据管理标准的研究，并将电子文件和数据完整性管理标准应用到信息系统的设计中。



陈刚（诺思格高级副总裁、首席科学官）

陈刚于1992-2016年分别在制药工业，监管机构和学术界/临床研究机构任职。在FDA肿瘤药物评审中心生物统计部门任负责人近8年。2003-2013年在强生公司任肿瘤药物研发统计部负责人。2013-2016任强生公司中国研发定量科学部负责人。2013-2016任强生公司中国研发定量科学部负责人。过去6年里同监管部门，工业界及学术界生物统计学部的同事一起在MRCT、一致性研究、桥接试验方面做了大量的研究工作并发表很多重要论文。陈刚博士以其药物研发审评人和申办方双重角色的经历，在药物研发过程中积累了丰富的理论和实践经验。



周国瑛教授：深圳罗兹曼国际转化医学研究院创办人、院长；亦诺微医药CEO/CSO

周国瑛（Grace Zhou, Ph.D）教授，博导，国家高层次人才，2019年国际抗病毒协会女科学家奖获得者。中国科学院上海生物化学研究所博士，前芝加哥大学微生物系副教授；深圳罗兹曼国际转化医学研究院创办人、院长；亦诺微医药CEO/CSO。在抗病毒感染与疱疹溶瘤病毒肿瘤免疫治疗研究领域潜心研究20多年，主持十三五国家重大新药创制、国家自然科学基金、广东省、广州市、深圳市的科研项目。周博士是疱疹靶向溶瘤病毒的国际发明人，2015年在深圳联合创办亦诺微医药，主领实体肿瘤的溶瘤病毒免疫与溶瘤双重治疗新药研发，首个产品进入中国和澳洲临床研究(Phase I)阶段。



王璘博士：武田亚洲开发中心负责人

王璘博士于2017年加入武田亚洲开发中心并担任负责人，致力于带领团队推动创新药物的加速开发，以服务于中国和亚洲其他国家患者的需求。王璘博士成功带领武田亚洲开发中心实现转型，并将中国提升为武田全球四大药物开发地区，力争实现在中国同步递交新药上市申请。她还积极促进将武田在亚洲的本土经验与全球药物开发战略相结合。

王璘博士拥有20多年药物开发经验，是资深医学科学研究者和制药行业的领军人物。在加入武田之前，她在赛诺菲工作了18年，其中包括在赛诺菲美国的11年就职经历。在美国期间，王璘博士是赛诺菲全球临床开发管理团队的核心成员，管理所有治疗领域以及各期临床研究的战略制定和执行。2009年，王璘博士回到上海并领导建立了赛诺菲的亚太临床开发团队，负责日本、中国、韩国以及中国台湾地区的药物开发和注册。在此期间，王璘博士带领团队在5年内完成了亚洲20余个新药申请和补充新药申请的提交和审批。2015年至2017年间，王璘博士带领团队建立了赛诺菲亚洲生物开发部门。王璘博士毕业于北京大学医科学院。



魏东博士：博雅辑因CEO

魏东博士，MBA，在跨国公司拥有超20年的药物开发及公司管理经验。取得密西根州立大学博士、沃顿商学院MBA、及北京大学学士学位。曾任德勤咨询高级咨询顾问、经理，为生物公司、药企提供整体策划及咨询服务。曾任强生创新中心高级总监，负责商务运营及项目管理。曾任Baxalta公司（后被Shire收购，现隶属于武田制药）免疫治疗临床开发高级总监、全球开发负责人。拥有多种创新药的开发、临床试验及管理经验，涉及项目包括阿兹海默症药物研发、癌症疫苗研发、遗传病孤儿药研发等。



李红梅 MD PhD 勃林格殷格翰大中华区临床研发负责人

李红梅博士是同济大学医学院临床医学本科和内科学硕士、复旦大学与杜克大学联合培养遗传学博士、复旦大学发育所博士后。曾任中科院国家新药筛选中心药理学助理研究员、中美施贵宝代谢领域医师、代谢和免疫领域临床研发负责人、强生中国感染和疫苗领域临床研发负责人、强生亚太研发中心早期研发负责人，现任勃林格殷格翰大中华区临床研发负责人。拥有十多年药物基础研究和临床1到4期研究的经验，直接或领导团队负责了多个治疗领域近十种新化合物和十多个新适应症在中国的临床研发和上市。



邵蓉教授：博导、执业律师、江苏省教学名师。中国药科大学国家药物政策与医药产业经济研究中心执行副主任、二级教授

从事医药政策法规教学科研，获国家教学成果和省教学成果奖项多项，是药事管理江苏省品牌专业、重点专业、特色专业学科带头人。主持国家社科基金项目重大和面上项目、国家各部委重点研究和企业委托项目百余项。兼任中国药学会、中国药品监督管理研究会等多家学（协）会理事、常务理事、专委会主委和副主委等职，任工业和信息化部安全生产专家组成员、国家中药品种保护评审委员会审评专家、国家执业药师工作专家、CFDA仿制药质量和疗效一致性评价专家委员会专家等职。为国家药品监督管理局《药品管理法》修法专家组成员、《药品管理法》和《疫苗法》两法宣讲团成员。

任《中国药房》、《中国新药杂志》、《中国卫生政策研究》等十多家杂志编委。



王刚博士：上海君实生物高级副总裁兼首席质量官，全面负责公司生产和研发质量及相关工作。

加入上海君实生物前，曾任上海药明生物副总裁，负责质量和全球监管事务。王刚在美国FDA和中国CFDA工作13年，先后任CFDA药品审评中心（CDE）负责合规和检查的首席科学家，FDA CDER合规办公室生产质量办公室资深政策顾问，FDA驻华办公室助理主任，FDA CBER合规和生物产品质量办公室资深审评员和主持检查员。王刚是经FDA专业同行评定的生物产品GMP领域的专家，尤其是在单抗及细胞和基因治疗产品方面有较高造诣。王刚本科毕业于南京大学生物化学专业，并获得美国Dartmouth Medical School药理学与毒理学博士学位。博士毕业后在NCI从事肿瘤免疫疗法领域的博士后研究，随后在德克萨斯州大学MD Anderson Cancer Center任助理教授和课题负责人。



王莉博士：礼来中国高级副总裁、药物研发及医学事务中心负责人

王莉博士 2001年加入制药企业从事新药研发及医学事务工作。历任礼来高级临床研究医师，葛兰素史克肿瘤学医学总监，负责和领导了治疗肺癌、乳腺癌、消化道肿瘤的多个新药的国内或中国临床研究，并在包括 JCO 在内的国际学术期刊以研究者和企业科研人员的身份发表多篇文章。自 2010年起任礼来中国医学副总裁和首席医学官，负责礼来中国跨治疗领域新药研发、药物注册及医学事务工作。2017年晋升为礼来中国高级副总裁，礼来中国药物研发及医学事务中心负责人。

王莉博士 毕业于苏州医学院获医学学士学位，于上海医科大学获医学硕士和医学博士学位，于哈佛大学麻省总医院完成博士后培训。期间有 7 年临床实践经验，专注于消化道肿瘤的研究、诊断和治疗。



刘佳女士：泰格医药副总裁

刘佳女士负责泰格医药海外子公司之间业务管理及整合工作，北京医科大学（现为北京大学医学部）临床医学双学士，瑞士巴塞尔大学制药医学硕士班结业，曾经在北京协和医学内分泌科工作。在临床研究领域有22年的国际项目实施和管理经验，先后在罗氏、百时美施贵宝公司和CRO爱恩希公司担任高级管理者，为中国及亚太国家制药企业立足本土走向世界提供策略和实施解决方案。



杨建新博士：基石药业首席医学官

医学博士，分子遗传学博士，国家特聘专家，北京市特聘专家，江苏省双创人才，CSCO临床研究专委会委员，中国抗癌协会ACTS委员；临床医学科学家，拥有海外大型跨国药企、科研院所等机构逾25年的学术科研及生物制药研发的资深经验，涵盖从研究发​​现到临床开发阶段。发表论文30篇，拥有专利9项；

现任基石药业首席医学官；组建临床开发与注册事务团队，领导十余个肿瘤项目一期到三期的临床开发工作；

曾任百济高级副总裁及临床开发负责人；组建百济神州临床团队，并领导4个肿瘤项目一期到关键试验阶段的临床开发工作，包括开发中国首个自主研发的抗PD-1单克隆抗体和BTK抑制剂；

曾任美国科文斯肿瘤医学总监；曾任辉瑞肿瘤生物标记物资深首席科学家；曾任Tularik/Amgen公司研究科学家；领导超过十个肿瘤项目的研究与开发；拥有美国德州西南医学院博士学位，师从诺贝尔奖获得者Mike Brown博士和Joseph Goldstein博士；哈佛大学博士后，师从Stuart Schreiber博士；在南京医科大学和湖北医学院咸宁分院取得医学学位。



申华琼 (Joan Shen): 医学博士、神经生物学博士、天境生物首席执行官

申华琼博士先后在东南大学临床医学专业及四川大学华西医学院获医学学士及硕士学位，并曾担任外科医生。后赴美深造获得印第安纳大学生命科学博士学位。经过住院医师资格论证及培训成为美国有处方权的执照医生并通过了美国精神心理学和神经病学委员会专科认证。

申华琼博士曾在美国礼来，惠氏，辉瑞担任全球临床研发高管10多年，回国后又加入恒瑞医药并帮助建立了创新药临床团队，成功开拓了在澳洲及美国的临床试验。她于2015年加入强生，成为中国开发中心副总裁及总负责，负责整个中国的注册试验及亚洲的创新项目。在她的带领下强生中国多个新药成功上市。她于2017年下半年加入天境生物，担任研发总裁和董事。

2019年10月被提升为首席执行官。申华琼是北京大学的客座教授，也曾是印第安纳大学临床兼职教授。她曾获得国际糖尿病基金会专项研究基金进行内分泌与代谢博士后研究。此后还从事了精神病药物学和临床药理学的博士后研究。2009及2010年，她连续两年被授予“美国最佳精神心理医生”的荣誉称号，还发表了30多篇学术论文。她是中国药物临床评价研究专业委员会第二届委员。也曾是RDPAC研发核心工作组的预备主席。



倪东耀先生：深圳市亦诺微医药首席研发官和临床运营总监

上海第二医科大学临床医学系（现上海交通大学医学院）毕业后从事外科专业六年。2000年赴美，先后在普林斯顿大学和芝加哥大学从事免疫学的科研和管理工作。期间在JEM和PNAS参与发表了数篇文献，同时也参与了包括Gilead公司在美国进行的数个临床研究。

2015年回国参与了深圳市亦诺微医药科技有限公司的创建，主要是负责公司疱疹溶瘤病毒的临床前和临床研发。2015年作为团队领头人获得深圳市孔雀团队的资助，并获得深圳市海外高层次B类人才的称号。目前是深圳罗兹曼国际转化医学研究院的副院长，深圳市亦诺微医药科技有限公司的首席研发官和临床运营总监。



陈建博士：杭州康柏医院副院长，临床研究中心主任，博士副主任药师。

陈建博士长期从事临床药理及肿瘤药学的临床、科研和教学工作，尤其在 I 期/BE 临床试验、II-IV 期临床试验管理、肿瘤临床药学方面进行了深入的研究。近年主持国家自然科学基金 2 项，省厅级课题等 5 项，已经发表研究论文 30 多篇，其中以第一作者/通讯作者发表 SCI 论文 10 篇，并获省级科学技术三等奖 1 项，在多个学术委员会有学术兼职。



陈昊：华中科技大学同济医学院药品政策与管理研究中心/中文核心期刊《医学与社会》编辑部主任，高级经济师，执业药师，中国社会保障学会医疗保障专业委员会常务委员。

主要研究方向：卫生事业管理、药品质量监管体系、药品政策与管理、制药企业管理。超过25年的医药行业工作经历，多项国家药物政策主要研究和设计者，多省药品集中采购方案设计者、咨询专家。主持或参与各类科研课题多项，著有《制药企业质量体系与最新GMP实务》、《药品互联网销售国际监管研究》、《药品管理学》、《中国药品监督管理体制研究》等。



储旻华女士：研发客副总裁、研究院院长

储旻华女士在制药和医疗行业从业20余年，担任过多个职位，包括市场、咨询、情报、生产和运营。在加入研发客之前，在WPP Health & Wellness旗下施达勒脉达思公司担任项目总监，负责中国区市场准入工作。在此之前，她在一家国际知名的行业协会—美国药物信息协会（DIA）担任商业运营高级经理，负责领导中国区市场团队。她还曾在全球最大的肿瘤药物早期临床研究公司始达（START）担任中国公司的BD和行政经理，并有咨询公司咨询顾问，以及初创公司设立和管理的经验。

储女士还是一些知名的医药类媒体的专栏作者和外部专家，文章内容涵盖新药研发，交易和商业分析，已经发表文章400余篇。

代表作品

生物医药园区BioBAY蓝皮书



梁怡先生：再鼎医药首席商务官、大中华区总裁、中国抗癌协会肿瘤科普防治专业委员会常务委员

梁怡先生自2018年6月起担任再鼎医药首席商务官兼大中华区总裁，领导了国家级创新医药、国际创新医疗器械产品的卓越上市，并规划及创建、实施了上下游产业链的全方位、多领域合作，获得政府和行业的认可。在他的领导下，2019年11月再鼎医药凭借商业化方面的卓越成绩获得第十届百华协会“年度商业成就奖”。加入再鼎之前，梁怡先生曾任阿斯利康中国副总裁，负责肿瘤事业部。在他的领导下，阿斯利康在中国建立起卓越的肿瘤业务，成功上市多款产品，增速远超市场，其中泰瑞沙®的成功上市为行业树立了新的标杆。任职期间，梁怡先生将团队规模从500人壮大至2000人，并引入以患者为中心的商业模式，为阿斯利康肿瘤业务在中国打造领先地位奠定了基础。加入阿斯利康之前，他曾任百时美施贵宝中国肿瘤业务副总裁，重组肿瘤部门销售团队并实现业绩大幅增长。梁怡先生的职业生涯起于罗氏，他在罗氏工作超过13年，担任过罗氏中国肿瘤事业部负责人等多个商业运营高级管理职位。梁怡先生拥有复旦大学临床医学学士学位，以及中欧国际商学院高级工商管理硕士学位（EMBA）。



龚兆龙博士：思路迪 首席执行官

美国纽约大学毒理学博士，北京医科大学医学学士，1996-1998年，在美国国立卫生研究院（NIH）从事博士后研究。1998-2008年，担任美国食品药品监督管理局（FDA）药品审评中心药理毒理审评员，在长期的FDA审评工作实践中对新药研发的整体战略规划和具体技术标准，以及药物的审批方面的法律和各项管理规范有比较全面的了解和深刻的体会。2008-2012年，加盟北京昭衍新药研究中心有限公司，任副总裁兼首席技术官；2012年加盟北京莱博赛路森药物科技有限公司，任CEO；2013年，加盟百济神州（北京）生物科技有限公司。2009年被AAALAC（国际实验动物管理评鉴及认证协会）任命为专家委员会成员，同年加入中国药学会，是药物安全评价专业委员会委员。2012年11月，入选北京“海聚工程”，被聘为北京市特聘专家。



徐唯佳女士：研发客主任编辑

专注领域

财经视角报道新药研发行业新闻、二级市场分析、人物专访

工作经历

徐唯佳女士拥有多年财经媒体以及医药媒体经验，曾任职于21世纪报业、经济观察报。以财经视角解读新药研发行业。目前担任研发客《投资观察》、《资道》栏目主笔，研发客生物医药指数的开发者。关注专业PE/VC在新药研发事业的投资新闻，以及二级市场生物医药企业动态。

采访多家新药研发企业创始人，如万春医药、派格医药、深度智耀、瑞石生物、思路迪等等

采访多位PE/VC创始及管理合伙人，了解投资机构对生物医药行业的看法。

专访国内医药券商分析师以及医药公募基金经理。主持研发客临床峰会——投资机构圆桌对话。



黄翰漾，兴业证券医药行业资深分析师。

黄翰漾作为团队核心成员获得2016-2019年新财富分析师评选第一名，美国福特汉姆大学商学硕士，天津大学工学学士、管理学学士，主要负责CRO、部分创新药、创新医疗器械、综合类医药公司及行业政策研究。



刘栩昕女士：天境生物投资者关系资深总监，负责公司的资本市场运作及投资者关系。

她有丰富的金融行业经验，于金融领域有近15年的工作经历。在加入天境之前，刘女士就职于达逵科技及特步国际并担任投资者关系和资本市场负责人，曾荣获众多投资者关系奖项。加入企业之前，刘女士曾在汇丰银行、大和证券、拉扎德等国际投资银行担任投行职位。刘女士毕业于约翰霍普金斯大学，荣获院长嘉许名单，获得细胞分子生物学硕士，及生物、国际关系双学士学位。



史艺宾 (Stella Shi) : 礼来亚洲基金执行董事

史艺宾女士主要负责基金在中美两地创新生物制药和诊断企业的投资和管理，由Stella参与的公司包括燃石医学、亚辉龙、熙华检测、益方生物、康诺亚等。加入礼来亚洲基金之前，史艺宾女士是罗氏制药亚太肿瘤领域新产品战略负责人，管理肿瘤领域新产品在中国和亚太地区的临床/商业战略规划。之前，史艺宾女士在管理咨询公司致盛咨询(ZS Associates)担任咨询顾问，为跨国制药和器械公司制定中国市场和营销战略。史艺宾女士毕业于复旦大学生命科学学院。



THANK YOU



欢迎免费注册研发客网站：

www.PharmaDJ.com

Contact us: Dai.Jialing@PharmaDJ.com



关注官方微信公众号
WeChat: DrugRNDer

版权与声明 COPYRIGHT NOTICE

除【研发客企业全称】（“研发客”）另有声明外，由研发客组织、运营和/或管理的在线或线下产品或活动（包括但不限于：网站（如【研发客网址】）、APP、小程序、公众号、微信群、书籍、期刊、专题报道、文章、大会、论坛、讲座和/或讨论会）中所涉及的所有产品、作品、软件、程序、技术、表单、数据及其他信息（统称“产品”，包括但不限于：文字、图标、图片、照片、音频、视频、图表、色彩组合、版面设计、商标、商号、域名等）及其所有知识产权（包括但不限于著作权、商标权、专利权和/或商业秘密）均属研发客所有；或研发客拥有完整、适当的许可，有权使用该等作品及其知识产权。任何组织和个人，未经研发客书面同意和授权，不得复制、转载、摘编、摄影、摄像、修改、反向工程、链接、镜像或以其他方式使用、展示、传播、抢注上述产品，从而侵犯上述产品的知识产权。

得到研发客书面同意和授权的组织和个人，应在授权范围（包括但不限于：授权产品、使用目的、地域、方式和期限）内使用授权产品，并注明来源“研发客”。

所有注明来源并非研发客的作品，研发客使用、展示和传播该作品的目的仅在于传递信息，并不意味着研发客赞同其观点或证实其内容的真实性、合规性。任何其他组织和个人如需使用该等作品，必须经过原知识产权所有人合法书面授权并自负全部法律责任。不得擅自使用研发客名义进行转载，或盗用研发客名义发布信息。

对于不遵守本声明和/或其他侵权违法行为，研发客保留追究其法律责任的权利。