

# 2026•中国毒理学会生物技术药物毒理与安全性评价 专业委员会第四届学术会议通知（第三轮）

为全面提升我国新型生物技术药物毒理学研究的核心竞争力。中国毒理学会生物技术药物毒理与安全性评价专业委员会定于2026年4月16日-18日在云南昆明抚仙湖宝麗湾酒店举办“2026中国毒理学会生物技术药物毒理与安全性评价专业委员会第四届学术会议”。

届时，会议将邀请新来自监管、研发、评价等主要领域的资深专家，围绕前沿生物技术药物最新研发动态，NAMs（新替代方法）的构建和应用；吸入眼科等复杂制剂的评价；生物技术药物的生物分析难点；临床转化及国际GLP认证、新药申报等行业关注的热点进行深入探讨。

期待与您相聚昆明，共话行业发展新机遇，携手推动我国生物技术药物研发领域的高质量发展。

## 一、会议主题

创新驱动，融合赋能，促进生物技术药物毒理与安全性评价体系高水平建设。

## 二、会议目的

1、分享最新研究成果、行业经验，促进跨领域、跨区域的学术对话与资源整合。

2、精准对接临床转化需求、破解研发关键痛点，加速生物技术药物从实验室到临床的落地应用。



### 三、日程安排

4月16日(星期四)	
报到注册	
中国毒理学会生物技术药物毒理与安全性评价专业委员会委员会议	
4月17日(星期五)	
09:00-12:00	会议开幕式+大会特邀报告
13:30-17:30	大会专题报告
专题一：前沿生物技术药物评价	• 细胞与基因治疗、核酸药物、mRNA 药物、溶瘤病毒、XDC 等
专题二：NAMs 与替代技术创新及应用	• 类器官模型、器官芯片、体外评价技术等
专题三：生物分析	• 细胞产品、外泌体、核酸药物、XDC 等
专题四：复杂制剂与特殊给药途径的评价	• 吸入制剂、眼科/局部给药制剂及复杂递送系统
4月18日(星期六)	
09:00-12:00	大会专题报告
专题一：前沿生物技术药物评价	• 细胞与基因治疗、核酸药物、mRNA 药物、溶瘤病毒、XDC 等
专题二：NAMs 与替代技术创新及应用	• 类器官模型、器官芯片、体外评价技术等
专题五：药物研发全流程中的共性关键问题	• 转化毒理学与临床衔接、生物标志物、PK/PD 模型与起始剂量预测、免疫原性风险的评估与转化、监管互动与策略
13:30-17:30	大会特邀报告+会议闭幕式
会议期间 就非临床评价关注点进行闭门交流	

### 四、会议注册报名

请登陆网址：<http://cstmeeting.chntox.org/meeting/115> 注册报名、缴纳注册费、预定酒店、打印发票。



参会身份	注册费用 (元/人)		备注
	3月31日前	3月31日后	
普通参会者	1400元	1700元	/
会员代表 (中国毒理学会会员)	1200元	1500元	报到时请出示会员凭证
学生代表	700元	800元	凭学生证原件享受优惠

## 五、会议酒店

**会议酒店：**云南澄江市抚仙湖宝麗湾酒店。

**会议协议价：**高级大床房/双床房 450 元/间夜（含双早）

**预订方式：**参会人员需登录会议系统注册缴费后，进行房间预订，办理入住时现场支付房费。

**其他会议住宿酒店：**云南抚仙湖翡翠湾酒店

**地址：**云南澄江市环湖北路9号寒武纪小镇欢乐大世界（翡翠湾酒店位于云南寒武纪小镇欢乐大世界园区内，距离宝麗湾酒店步行5-7分钟。）

**会议协议价：**豪华大床双床 260 元/间夜、豪华湖景大床双床 370 元/间夜

**预订方式：**参会人员需登录会议系统注册缴费后，进行房间预订，办理入住时现场支付房费。

**房间数量有限，请尽早预订房间（费用自理）。**

## 六、会务组联系方式

**报名注册：**赵欣郁，xinyuzhao@glpcd.com，电话：15328339706

**赞助联系：**唐梅，meitang@glpcd.com，电话：13438993207

中国毒理学会生物技术药物毒理与安全性评价专业委员会 秘书处

2026年1月14日

