

中国药理学学会

安全药理学专业委员会

关于举办第五届（2025 年）中国药理学学会安全药理学专业委员会学术年会的通知（第二轮）

安全药理学作为新药研发的关键环节，近年来取得了显著进展。国际上，ICH 等相关组织不断修订和完善安全药理学指南，如目前正在启动进行的 ICH S7A 修订工作，将为安全药理学研究提供更具前瞻性、指导性的意义。

为促进我国安全药理学的持续发展，由广州湾区生物医药研究院、中国药理学学会安全药理学专业委员会联合主办，河南省医学科学院电生理研究所承办，河南省斯高电生理研究院支持的“第五届（2025 年）中国药理学学会安全药理学专业委员会学术年会”兹定于 2025 年 10 月 18 日至 21 日在河南省开封市举行。本次会议将聚焦安全药理学领域的最新研究动态和实际应用，将邀请国内外知名专家学者作精彩报告，深入探讨安全药理学评价新方法、新模型及新技术，助力参会者及时掌握前沿动态，拓宽研究思路。同时，设成果展示区，供参会单位展示新技术、新产品，促进成果转化与合作。本次年会还将探讨如何加强安全药理学研究方法的规范化和标准化，通过组织多场专题研讨会和互动交流活动，为我国安全药理学的发展提供有力支持。期待您拨冗莅临，共同推动我国安全药理学事业的繁荣发展。

一、会议主题

聚焦新领域，推动新发展。

二、会议目的

本次会议将围绕安全药理学搭建专业交流空间，为参会人员创造展示前沿研究的契机，促进跨学科协作，把握国内外新药安全药理学评价的最新研究成果和发展

趋势，推动安全药理学研究的高质量发展，提升我国在该领域的国际竞争力。

三、会议时间及地点

会议时间：2025 年 10 月 18 日—10 月 21 日（10 月 18 日全天报到）

报到/会议地点：大河希尔顿逸林酒店（河南省开封市龙亭区郑开大道 39 号）

四、会议日程安排

日期	10 月 18 日	10 月 19 日	10 月 20 日	10 月 21 日
上午	会议注册 (10:00-22:00)	开幕式及大会 特邀报告	大会报告	学术沙龙 参观交流及撤离 (自由安排)
下午		大会报告	大会特邀报 告及闭幕式	
晚上	FOB 标准化验证讨论会 (20:00-22:00)	/	/	/

五、会议主要交流研讨内容

1. 安全药理学的 ICH S7 系列指南修订解读及展望；
2. 安全药理学的当前研究热点（可聚焦于单个系统进行深入探讨）；
3. 安全药理学新技术新方法的研究和应用；
4. 安全药理学中的生物标志物研究；
5. 结合重复给药毒性试验进行的安全药理学终点的探讨；
6. 体外研究最佳实践；
7. 致心律失常模型的最佳实践；
8. 膜片钳研究最佳实践；
9. 体内 QT 研究最佳实践；
10. 非临床 TdP 综合风险评估；
11. AI 与安全药理学；
12. 类器官在安全药理研究中的应用；
13. 临床 ICH E14 相关的最佳实践。

六、部分大会报告

序号	报告题目	报告专家
1.	安全药理学体外研究对药物靶器官相关安全风险的预测性	汪巨峰 研究员 (康龙化成(北京)新药技术股份有限公司)
2.	Translational Safety in Focus: Evolving ICH S7B, S7A, and Secondary Pharmacology	Jean-Pierre Valentin (ICH S7A 工作组, 原国际安全药理学学会主席)
3.	通过非临床与临床数据综合评估心脏安全性风险	李海燕 主任医师 (北京大学第三医院)
4.	Extraction of respiratory rate and stroke volume information from blood pressure signals in telemetered dogs	Haiming Tang (原诺华)
5.	How to analyze to recorded Data with WBP for safety pharmacological studies	Frederic Gognon (EMKA)
6.	次级药理学: 药物脱靶效应早期评价及应用策略	李英骥 博士 (北京爱思益普生物科技股份有限公司)
7.	AI 与安全药理学	陆国才 教授 (湖北天勤生物科技集团股份有限公司)
8.	非临床 TdP 综合风险评估体系建设、验证与应用	杨威 教授 (广州湾区生物医药研究院/广东莱恩医药研究院有限公司(广东省药物非临床评价与研究重点实验室))
9.	非临床依赖性研究的关注要点	李芊芊 副主任药师 (中国食品药品检定研究院)
10.	致心律失常模型的最佳实践	郝国梁 教授 (河南省医学科学院电生理研究所/斯高电生理研究院)
11.	细胞基因治疗产品安全药理学研究的必要性与策略考虑	郭健敏 博士 (广州湾区生物医药研究院/广东莱恩医药研究院有限公司(广东省药物非临床评价与研究重点实验室))
12.	离子通道试验的最佳实践	张娜 总监 (康龙化成(北京)新药技术股份有限公司)
13.	体内 QT 研究最佳实践	赵斌 (成都华西海圻医药科技有限公司)
14.	类器官在安全药理研究中的应用	王陈 博士 (江苏鼎泰药物研究集团(股份)有限公司)

15.	生物药与细胞治疗产品的特殊安全药理学考量	郝雅环 副研究员 (国科赛赋河北医药技术有限公司)
16.	吸入给药安全药理的一般考虑与实践	刘学武 博士 (湖南普瑞玛药物研究中心有限公司)
17.	寡核苷酸药物临床前安全药理研究策略	周慧 博士 (上海益诺思生物技术股份有限公司)
18.	最佳实践下 hERG 离子通道表达系统的体系建立与应用进展	张文强 (广州湾区生物医药研究院/广东莱恩医药研究院有限公司(广东省药物非临床评价与研究重点实验室))

七、征文

1、征文内容：会议主要交流研讨内容以及与安全药理学研究相关的研究均可。

2、征文形式：凡是具备科学性、创新性和实用性，且与会议主题相关，符合“征文内容”的安全药理学研究和有参考价值的综述，均可投稿。

3、征文要求：

①摘要限定 800~1000 字。应写明论文题目、作者、作者单位、单位所在城市及邮政编码，特别要注明作者的 E-mail 地址。通讯作者要在其姓名右上方标注“*”。论文报告摘要应按目的、方法、结果及结论共四项书写，综述报告摘要的格式不作该要求。

②国内来稿寄中文摘要，国外来稿寄英文摘要。

③中文摘要用 Microsoft Word 按以下要求编辑：题目用四号加粗、其余用小四号，题目、目的、方法、结果及结论加粗，单倍行距、四周页边距 2.5cm、A4 版面。摘要文字应使用规范的科学语言、准确、简练、流畅。中文字体为宋体，英文为 Times New Roman 体。尽可能少用缩写词、不得用图表。摘要的最下方可以标注基金资助情况，以及通讯作者联系方式。

4、来稿电子版发送至邮箱：csps2015@163.com。

5、投稿截止时间：2025 年 9 月 28 日。

八、会议注册及缴费

1、注册费用

	注册费用 (元/人)	备注
普通参会者	1800 元	投稿参会者第一作者，注册费：1700 元/人

会员代表（中国药理学会会员）	1500 元	投稿参会者第一作者，注册费：1400 元/人。 报到时出示会员证即可
学生代表	1000 元	凭学生证原件享受优惠

备注：①注册费用包括会务费、资料费、授课费、培训证书等费用；
②住宿统一安排，费用自理。

2、缴费方式

(1) 转账方式：

开户行：工商银行广州从化太平支行

户 名：广州湾区生物医药研究院

账 号：3602018319200225874

汇款时请注明：安全药理学年会+参会者姓名+单位

(2) 扫码缴费：



3、会议发票

(1) 开票内容：会议费/会议注册费。本次会议可开具增值税电子普通/专用发票。

(2) 缴费后请登记发票信息：（选以下其一即可，请勿重复登记）：

1) 微信扫描下方二维码登记发票信息：



2) 填写附件 2 “会议注册发票登记表” 发送至邮箱 wqhy168@163.com。请在留言处注明缴费户名、日期、金额、会议简称及参会人员姓名、电话。

(3) 会议结束后统一开具发票并发送至预留的接收邮箱。

九、会议酒店

酒店名称	房型	付款方式	优惠价
大河希尔顿逸林酒店(河南省开封市龙亭区郑开大道39号)	大床房	公务卡支付	1. 大床房 400 元/间/晚(含单早)
	双床房		2. 双床房 400 元/间/晚(含双早)

- 1、酒店预订：请填写附件1参会回执表。报名注册后由会务组统一报送酒店。
- 2、温馨提示：本次会议不设统一接站，请各位参会代表选择合适的交通方式前往会场，谢谢理解与支持！

十、联系方式

- 1、参加本次会议的代表，可将回执发电子邮件至下列联系人：

曹佳临，电话：18637836088，邮箱：jialin.cao@epscope lab.com

姚 依，电话：15231182660，邮箱：yi.yao@epscope lab.com

- 2、论文投稿联系人

赖绮雯，电话：13423699765，邮箱：csps2015@163.com



2025 年 9 月 15 日