

专家简介



Renaud Janssen, Ph.D.

Head of Regulatory Affairs and Chemical Compliance

Dr. Renaud Janssen 自 1988 年从比利时杨森制药公司加入 Datwyler 德特威勒公司至今,担任研发、技术、质量等多个部门的管理岗位,2016 年开始负责法规与科学事务。Renaud Janssen 是多个行业组织的专家成员,包括:ISO TC76 橡胶制品及包装工作组,ISO TC84 输液包装工作组,德国 DIN 标准委员会药用橡胶部件工作组,美国药典包装与运输工作组,美国药典 <381 药用胶塞> 专家组,美国药典 <1031> <87> <88> 生物相容性工作组,欧洲药典药包材工作组,PDA 欧洲注射剂包装及论坛工作组等。



Howie Yang 杨从日

Head of Market Development, China

Datwyler 德特威勒健康医疗部门 中国区市场开发总监

杨从日于 2004 年毕业于西安交通大学,在医疗器械、药品包装和注射剂领域有广泛的行业背景,担任过市场营销、技术支持和法规事务方面多项管理职务,亲历中国医疗市场的蓬勃发展。2018 年 5 月,杨从日加入 Datwyler 德特威勒,任健康医疗部门中国区市场开发总监。



Feiyan Li 李飞燕

Technical Key Account Manager, China

Datwyler 德特威勒健康医疗部门 中国区技术支持经理

李飞燕女士毕业于山东大学药学院，于 2005 年获得药物化学硕士学位。随后其一直致力于国内医药行业的发展，先后在尚华集团，百时美施贵宝以及费森尤斯等知名企业担任研发负责人/质量控制管理人。作为技术骨干，李飞燕女士有着丰富的新药研发和药物及原辅包质量控制工作经验。李飞燕女士于 2019 年 5 月加入德特威勒，任职健康医疗部门中国区技术支持经理。



Dr. Frank Hoffmann-Geim

霍夫曼博士，肖特集团医药系统注册法规事物部总监。毕业于德国-菲利普斯大学，专注于 3D 蛋白质结构和分子动力学模拟及遗传学的研究，霍夫曼博士拥有强大的全球医药注册法规战略背景以及丰富的医药研发经验。霍夫曼博士拥有近 20 年的药品设计和药品初始包装注册经验。霍夫曼博士于 2016 年加入肖特医药系统并主导和负责全球战略注册法规事物的实施、主管并负责在欧盟，美国，中国与领先的监管机构进行药品初始包装注册及为全球大客户提供出色的药品注册咨询及服务。凭借其敏锐的洞察能力和强大的科学背景以及跨文化的交际能力，他被看作为国际大客户与当地研发部门之间不可缺失的“关键环节”，着眼于未来的客户需求。经常出席国际会议、参与药品初始包装应用上的项目。