



Diane Paskiet, 西氏全球科学事务高级总监, 在药品的包装和给药系统有超过 20 年的经验。主要负责并参与包装系统的安全和相容性相关的科学和监管项目。曾负责 West-Monarch 分析实验室。获得美国药典(USP) 公共卫生挑战创新奖和 2019 年 Packaging Storage and Distribution Committee 副主席, 并担任 PQRI, DTC 副主席和非口服和眼科药物产品的相容性工作组主席。

其还在非肠道药物协会培训学院任教, 并著有与药品包装有关的论文。



林彤慧, 北京大学国际药物工程管理硕士, 工程技术应用研究员。现任山东绿叶制药有限公司副总经理, 拥有 20 多年无菌制剂的生产及质量管理经验及 10 年以上的国际认证经验, 作为项目负责人带领公司团队先后通过了澳大利亚 TGA GMP 认证、欧盟 GMP 认证、FDA 的 PAI 检查等, 在国际化质量管理体系的搭建、质量检查及迎检技巧、质量风险管理方面积累了丰富的经验



沈永, 山东省医疗器械产品质量检验中心化学室主任, 从事医疗器械药品包装材料化学表征及药物相容性研究工作。ISO/TC76 医用和药用输血、输液、注射和血液处理设备标准化技术委员会工作组专家, ISO/TC194 医疗器械生物学评价标准化技术委员会工作组专家。



Ronald Forster 博士, 安进公司(Amgen Inc.)核心技术和终端产品技术部的执行董事。领导着包括由机械、材料科学、模具、冷链和外部联合产品组合/设备的专家组成的多元化团队。曾担任是主要包装容器和高级给药装置的负责人(包括已经上市的 Enbrel AutoTouch 和 Neulasta OBI 装置), 以及许多其他重要职位。苏州工业园区生物医药包装研究所的董事会成员、技术咨询委员会主任、ELSIE 董事会成员。



包琦锋，药明生物制剂部助理主任，负责新型无菌灌装技术平台建立。曾在 Novartis Vaccines 及 GSK Vaccines 担任 MSAT 部门制剂技术生命周期管理经理，主要负责疫苗制剂生产工艺监控及优化，同时参与了疫苗产品生命周期管理及新产品开发。

本科毕业于浙江大学生物技术系，并于清华大学医学部/北京协和医学院病原生物学系，获医学硕士学位。