

## Certainty 中国 2026 演讲嘉宾简介

### 特邀演讲嘉宾 ※按演讲顺序排列



**丁俊杰, PhD**  
临床药理总经理, 复星医药全球研发中心

丁俊杰博士现任复星新药临床药理总经理, 此前曾担任阿斯利康中国研发临床药理负责人及诺华中国研发临床药理副总监。凭借在临床药理学领域的深厚积累, 他主导支持了150余个创新药物研发项目, 熟练运用群体PK/PD、PBPK等定量药理学方法优化临床剂量与方案设计, 成功推动多个新药获批上市并获得临床试验豁免。丁博士在专业领域具有广泛影响力, 现任中国药理学学会定量药理专委会副主任委员及常委、DIA中国临床药理社区核心成员; 并曾连续三届担任ISQP抗感染专场联合主席及IQ联盟企业代表。在加入工业界之前, 他拥有丰富的学术研究背景: 在牛津大学专注于传染病临床药理和定量药理研究五年, 此前在复旦大学附属儿科医院担任副教授十年。其学术成果丰硕, 在国际期刊发表论文40余篇, 担任《定量药理学》等四部专著的副主编。此外, 他积极参与行业规范建设, 参与制定了多项NMPA技术指导原则、专家共识及团体标准, 致力于推动“模型引导药物研发”和“模型引导精准用药”理念在实践中的广泛应用。

演讲主题: 儿科外推: MIDD的艺术



**盛玉成, PhD**  
临床药理副总裁, 基石药业

盛玉成博士现任基石药业临床药理副总裁, 拥有学术界与工业界双重背景, 在临床药理和定量药理领域有着丰富的实践经验, 尤其在抗生素、神经退行性疾病、心血管疾病及肿瘤等治疗领域。并担任中国药理学学会定量药理学专业委员会委员。在加入基石药业之前, 他曾担任仑胜医药临床药理负责人, 主导多个临床药理研发项目。此前, 他还历任葛兰素史克(GSK)、赛诺菲(Sanofi)临床药理学家职务, 并曾在CRO公司担任统计师。职业生涯早期, 他曾接受住院医师培训并取得执业医师资格。盛玉成博士在上海中医药大学获得博士学位, 后于伦敦大学学院(UCL)药学院完成PK/PD建模博士后研究。

演讲主题: MIDD助推创新药出海 —— 舒格利单抗EMA & MHRA获批为例



**肖青青, PhD**  
首席科学家, 罗氏中国创新中心

肖青青博士现任罗氏研发(中国)有限公司药物科学部资深研究员, 参与全球及中国地区的临床药理学与定量药理学策略制定和实施。在加入罗氏之前, 她曾担任石药集团临床药理学负责人和上海谋思医药科技有限公司定量药理学部负责人。肖博士专注于设计并实施贯穿药物研发全生命周期的临床药理策略与复杂的定量药理分析, 在创新药和仿制药开发领域拥有丰富经验, 其工作覆盖小分子、ADCs、双特异性抗体及小干扰RNA (siRNA) 等各种不同类型药物分子, 主要关注肿瘤、眼科及代谢疾病领域, 并善于利用建模和模拟方法解决创新药的剂量优化, 特殊人群用药, 种族差异等具体问题。

演讲主题: 基于PK/PD模型的临床剂量选择: 以罗氏双特异性抗体实践为例

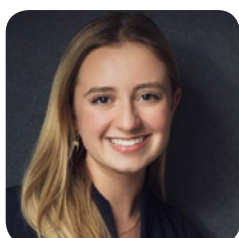
**Certara 专家** ※按演讲顺序排列



**Geoff Fatzinger**  
Vice President, Regulatory Strategy, Certara

Geoff拥有20余年的专业经验, 在美国、欧洲、亚太(尤其深谙日本、中国和韩国市场)及中东地区均取得卓越的监管事务与商业成就, 曾于多国工作生活并积极倡导监管事务发展。

演讲主题: 全球MIDD法规动态: FDA与EMA更新精要



**Caroline Mello**  
Portfolio Account Manager, Certara

Caroline是Certara公司的投资组合客户经理, 专注于建模与模拟领域, 涵盖定量系统药理学(QSP)、基于生理的药代动力学(PBPK)和定量药理学。她通过对Applied BioMath公司的收购加入Certara, Applied BioMath专注于复杂生物制剂的QSP研究。Caroline拥有生物化学和医学背景, 致力于通过建模与模拟加速更好的治疗药物惠及患者。

演讲主题: QSP各开发阶段及监管最新案例研究



**Antal Martinecz, PhD**  
Associate Director of Pharmacometrics, Certara

Antal是Certara药物开发解决方案副总监, 拥有横跨日本、欧洲和北美的药物开发经验, 专长于模型引导的药物开发, 在儿科、罕见病、代谢疾病和免疫学等多个治疗领域的群体药代/药效动力学方面拥有深厚专业知识。

演讲主题: 战略优先: 从临床前到临床的转化建模——首次人体试验剂量合理性的案例研究  
模型引导的药物开发(MIDD)策略突破临床药理学挑战——晚期研发阶段剂量合理性案例研究



**朱瑞娟, MSc**  
APAC Solutions Consultant, Certara

朱瑞娟毕业于华东师范大学,美国休斯顿大学访问学者,生物信息学专家。在疾病检测及药物研发领域有丰富的的工作经验。目前,在Certara公司负责药物开发相关软件的咨询服务工作,精通D360在加速药物发现中的应用,熟练运用SEND Explorer进行非临床研究数据的分析查看,并深入了解P21E软件如何助力数据符合CDISC标准,优化项目监管递交。

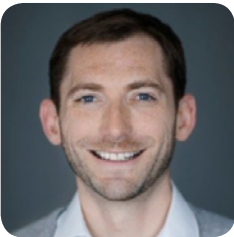
**演讲主题:**数字化数据流(DDF):从3D向4D的演进



**Jiwon Hur, MB BCh BAO**  
APAC Senior Solutions Consultant, Certara

Jiwon是一位兼具临床医师背景与人工智能解决方案顾问实践的专业人士,她将独特的临床视角带入药物创新的前沿。她致力于推动更快、数据驱动的临床决策,将复杂的人工智能技术转化为赋能研究人员、简化研发流程的直观工具。通过弥合临床专业知识与先进技术之间的鸿沟,她为下一代药物创新提供了必要的战略框架。

**演讲主题:**赋能AI驱动的决策支持:从药物发现到监管申报——提升临床候选药物成功率的现状与未来展望



**Nicolas (Nico) Jouven**  
Global Portfolio Senior Director, Discovery, Certara

Nico在生命科学和企业软件领域拥有20年经验。作为Certara药物发现软件部门的投资组合高级总监,他与客户合作推动科学创新。他专注于整合解决方案、协作和用户成功,助力优化决策流程。

**演讲主题:**赋能AI驱动的决策支持:从药物发现到监管申报——提升临床候选药物成功率的现状与未来展望



**Jia Ning, PhD**  
Senior PBPK Consultant, Certara

宁博士于2015年至2019年在荷兰瓦格宁根大学从事研究工作,期间专注于运用PBPK模型预测药物肝毒性,并深入分析物种间及人种间的代谢差异。2019年,她加入Certara旗下SIMCYP部门,主要负责构建药物PBPK模型、开展药物相互作用(DDI)预测,以及特殊人群药代动力学(PK)研究。

**演讲主题:**优化剂量·最佳获益:抗体-药物偶联物(ADCs)的PBPK建模案例研究



### Felix Stader, PhD

Senior Research Scientist, Simcyp, Certara

Felix 在德国明斯特攻读生物学与药学, 后于瑞士巴塞尔完成博士学位, 其研究利用 Matlab 模型探讨了 HIV 药物在老年人群中的药代动力学及药物相互作用强度。在英国 Certara 公司任职期间, 他深度参与了 Simcyp Simulator 生物制剂模型的开发工作, 涵盖皮下吸收、抗体-药物偶联物模拟, 以及儿科治疗性蛋白质分布模拟功能的实现。此外, Felix 在群体模型构建与化合物文件开发领域拥有丰富经验。

演讲主题: 优化剂量·最佳获益: 抗体-药物偶联物 (ADCs) 的 PBPK 建模案例研究



### Kate Gill, PhD

Director of PBPK Consultancy, Certara

Kate 专攻药代动力学-药效动力学 (PBPK) 建模, 包括 ADC PBPK 模拟项目。她的专业领域涵盖药物代谢、体外-体内外推以及药代动力学分析。她拥有曼彻斯特大学药学与制药科学博士学位, 以及利兹大学医学科学一等荣誉学士学位。

演讲主题: 优化剂量·最佳获益: 抗体-药物偶联物 (ADCs) 的 PBPK 建模案例研究

## 活动详情

活动日期 2026 年 6 月 25 日 (星期四) 9:00-17:00

活动地点 上海大华锦绣皇冠假日酒店 (上海市浦东新区锦尊路 399 号)

本次会议为线下会议, 免费参会。

### 联系我们

Certara Certainty 中国活动负责人 [sherry.xue@certara.com](mailto:sherry.xue@certara.com)

敬请扫描二维码, 访问活动专属网站, 查看详情并优先注册。

访问 Certainty 专属网站



### 关于 Certara (科盛达)

Certara 利用生物模拟软件、技术和服务加速药物研发, 改变传统的药物研发方式。客户包括全球 70 个国家的 2,600 多家生物制药公司、学术机构和监管机构。

[certara.com.cn](http://certara.com.cn) | Copyright ©2026 Certara

