

主办方 Hosts



联合主办方 Co-hosts



2024 全球罕见病科研论坛暨第二届中国罕见病科研及转化医学大会

会议通知

2024 年 5 月 23-25 日，2024 全球罕见病科研论坛暨第二届中国罕见病科研及转化医学大会将在中国上海举办。大会由瑞鸥公益基金会、国际罕见病研究联盟（International Rare Diseases Research Consortium, 简称 IRDiRC）、复旦大学、国家儿童医学中心复旦大学附属儿科医院、蔻德罕见病中心联合主办。邀请从事罕见病相关的基础研究、临床研究、转化医学的老师和学生注册参加本届会议。

本次大会是近年来在中国举办的，具备全球视野的罕见病领域的高水平高质量的国际学术会议。大会邀请到包括美国细胞与基因治疗协会（ASGCT）两任主席、多位美国科学院院士和欧洲科学院院士，以及 FDA、NIH 的代表在内的全球超 20 个国家和地区，共计 100 多位顶尖学者和机构代表，来到中国参加会议并作学术分享。

大会围绕罕见病基础研究前沿进展与趋势、罕见病研究中的疾病模型、罕见病的产前诊断与新生儿筛查、细胞疗法的前沿进展、基因疗法的前沿进展、基因编辑的新方法与新趋势、载体与递送系统的开发、RNA 疗法、小分子和抗体药物的新靶点、罕见病的自然史研究与队列研究、患者组织与基金会如何推动药物研发、罕见病研究的监管创新、全球视野下的罕见病科研资助、生物医药创新中的惠益共享问题、罕见病科研与转化的国际合作等 21 个主题进行线下分享交流。

在大会正式开幕前，我们还特别邀请了美国两院院士 Harvey Lodish 教授及海外投资人、中国的创业企业、知名律所合伙人，共同围绕早期生物医药公司的创办经验，进行会前专题分享。同时，大会还特别设置了罕见病项目融资路演、研究者与患者沙龙、研究机构实地走访等创新环节。会议中还特别设置了“看见生命痕迹”罕见病患者故事展示专区，展示尤其是发病率极低、没有有效治疗药物、甚至没有科研机构在开展研究的罕见疾病，将在会议期间向全球的研究者展示“无药可医”的罕见病群体的真实生存现状及医疗需求，推动更多研究者关注那些不为人知的罕见生命。

本次大会预计将吸引数以千计的全球各地的研究者、医药企业的创始人、临床研究者、政府官员、工业界代表、投资人、患者及患者组织参加。

我们相信，在您的参与下，2024 全球罕见病科研论坛暨第二届中国罕见病科研及转化医学大会将成为一场高质量的学术交流盛会，共同推动罕见病科研和转化事业的进一步发展。

大会官网：<https://www.hope4rare.org.cn/GRDRS2024>

会议注册咨询：0571-88733973

扫描二维码获得更多大会信息：



(附会议日程)



主办方 Hosts



联合主办方 Co-hosts



附件:

会议日程

2024 全球罕见病科研论坛暨第二届中国罕见病科研及转化医学大会 2024 Global Rare Diseases Research Symposium & The Second China Rare Diseases Research and Translational Medicine Annual Conference							
日期	时间	会场一	会场二	会场三	会场四	专题报告厅	
2024/5/23	08:30-12:00						罕见病 Biotech 的创业密码
	14:00-17:30	开幕式					
	19:00-21:00	欢迎晚宴					
2024/5/24	08:30-10:00	罕见病基础研究 前沿进展与趋势(上)	细胞疗法的进展与应用(上)	来自青年科学家的 新锐研究	患者组织与基金会 如何推动药物研发	优时比专题研讨会： 神经及免疫系统罕见疾病的 创新突破	
	10:00-10:30	茶歇/壁报					
	10:30-12:00	罕见病基础研究 前沿进展与趋势(下)	细胞疗法的进展与应用(下)	探索个性化治疗专场	科学家与投资人 如何携手加速创新疗法	优时比专题研讨会： 神经及免疫系统罕见疾病的 创新突破	
	12:00-14:00 午餐	渤健企业卫星会 (12:00-13:00)	武田企业卫星会 (12:30-13:30)	BI 企业卫星会 (12:00-14:00)	金赛企业卫星会 (13:00-14:00)		
	14:00-15:30	罕见病研究中的 疾病模型(上)	基因编辑的新方法 与新趋势(上)	RNA 疗法：从 ASO 到 mRNA 药物(上)	罕见病研究的监管创新(上)	浙江大学精准医学计划&良 渚实验室学术报告专场	
	15:30-16:00	茶歇/壁报					
	16:00-17:30	罕见病研究中的 疾病模型(下)	基因编辑的新方法 与新趋势(下)	RNA 疗法：从 ASO 到 mRNA 药物(下)	罕见病研究的监管创新(下)	浙江大学精准医学计划&良 渚实验室学术报告专场	
	19:00-21:00	研究者与患者沙龙					
2024/5/25	08:30-10:00	产前诊断与新生儿筛查	载体与递送系统的开发(上)	罕见病的自然史研究 与队列研究(上)	生物医药领域的科研资助	蔻德专题研讨会： 中国基因治疗市场与支付 创新解决方案	
	10:00-10:30	茶歇/壁报					
	10:30-12:00	线粒体病研究进展	载体与递送系统的开发(下)	罕见病的自然史研究 与队列研究(下)	生物医药创新中的 惠益共享问题		
	12:00-14:00 午餐	智因东方企业卫星会 (12:00-13:00)	益普生企业卫星会 (12:30-13:30)				
	14:00-15:30	复旦大学学术报告专场(上)	基因疗法： 进展、挑战与展望(上)	小分子和抗体药物的 新靶点(上)	罕见病科研与转化的 国际合作(上)		
	15:30-16:00	茶歇/壁报					
16:00-17:30	复旦大学学术报告专场(下)	基因疗法： 进展、挑战与展望(下)	小分子和抗体药物的 新靶点(下)	罕见病科研与转化的 国际合作(下)			
2024/5/26	09:00-17:00 参访	线路1 复旦大学人类表型组研究院 线路2 国家儿童医学中心复旦大学附属儿科医院、复旦大学医学遗传研究院 线路3 和元生物/和元智造精准医疗产业基地					

注：具体会议日程安排由大会主办方最终确定。