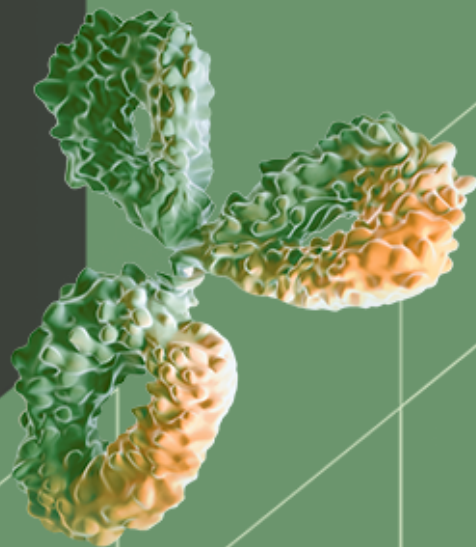


ハイブリッドセミナー

抗体医薬品（モノクローナル抗体、二重特異性抗体、三重特異性抗体）のためのCMCおよび薬事戦略

オンライン・シンガポール同時開催
2026年8月27日 | 18:30-21:00



抗体医薬品は次世代バイオ医薬品の発展を牽引し続けていますが、その一方で、開発企業はプロセス開発、製造、および規制対応において、ますます複雑な課題に直面しています。開発から商業化までの道のりを円滑に進めるためには、製品品質の確保、製造スケーラビリティの実現、そして規制当局への対応準備を支える、統合的なCMCおよび薬事戦略の構築が不可欠です。

本セミナーでは、業界を代表する専門家が、これらの課題を克服するための実践的な知見、実証された戦略、そして実際の開発・商業化事例をご紹介します。商業化の成功に向けた取り組みを加速するための有益な情報をぜひお持ち帰りください。

時間	テーマ	講演者
18:30-18:45	受付	
18:45-19:00	招待講演	(調整中)
19:00-19:20	二重特異性抗体におけるチェーンミスペアリング、凝集およびその他の課題に対するCMCソリューション	Ge Yan, Head of Antibody Upstream Process Development Dept., ProBio
19:20-19:35	抗体医薬品に関する薬事規制の最新インサイト	Dr. Esther Woon Senior Regulatory Specialist, Innovation Office and Clinical Trials Branch, HSA
19:35-20:05	パネルディスカッションおよび質疑応答	
20:05-21:00	ネットワーキング（ビュッフェ形式）	

*注：ご質問は、すべての講演者への質問を最後のQ&Aセッションでお受けします。