

IFPF 2026

第十一届知产前沿医药论坛

11 th IP Forefront Pharma Forum

创新·保护·全球化——医药知识产权新生态

2026年9月16-18日 上海龙之梦大酒店 Sept 16-18 2026 Shanghai · China

IFPF 2026 将有助于您了解:

- 药品专利期限补偿与试验数据保护观察及发展
- 二次医药用途专利保护前沿与挑战
- 偶联药物 (ADC/RDC/ 小核酸) IP 新格局
- 生物类似药出海黄金窗口 (2025-2034 专利到期浪潮)
- 晶型专利权利要求保护范围界定 (吡唑布芬案与托吡司特案分歧)
- 中美司法实践视角下药品专利等同侵权问题的比较
- 药品专利纠纷早期解决机制行政裁决与司法诉讼
- 中美欧药品专利审查授权标准深度比较
- 美国专利撰写及授权热点问题——生物医药专利撰写、审查与复审新动向
- 欧洲统一专利法院 (UPC) 生物医药案件态势
- 欧洲专利局新版《审查指南》修改及专利撰写建议
- AI 制药知识产权挑战与应对及 MNC 思维下的 IP 体系构建



IFPF 2026 参会主体

- 政府部门 (法院、知识产权局、药品监管机构)
- 行业律所 专利律师、代理人
- 制药企业 知识产权顾问、法务负责人 / 经理、研发主管、负责人、BD 部门主管、总监、经理
- 科研机构 知识产权运营管理部门、研发人员 大专院校知识产权学者



IFPF 2026大会亮点

- 120+ 国内外专利审查部门、药品监管部门、法院部门、国内外代表性医药企业、行业专利律师 / 代理专家的演讲分享
- 400+ 国内外领先制药企业与科研机构 (化药、生物药、科研机构、中药及生物技术)
- 80+ 国内外领先律所、代理机构
- 650+ 国内外参会人员
- 20+ 小时互动交流 (三天茶歇、三天午餐、一晚鸡尾酒会)



话题深入
Deep Topic



产业聚焦
Pharma Focus



角度多元
Diverse Perspectives



精益求精
Chasing Perfection



6+
会前研讨会
Pre-Conference Seminar



100+
发言嘉宾
Speakers



500+
参会人员
Attendees



20+
国家地区
Countries / Regions

主办方



钻石赞助



铂金赞助



黄金赞助



白银赞助



展位赞助



独家赞助



礼品支持

会前研讨会A:
PTE, RDP 及 Patent Linkage



程永顺 (主持人)
原知识产权庭副庭长
北京市高级人民法院



Frank Zhu (讨论嘉宾)
副总裁
罗氏



徐锋博士 (讨论嘉宾)
国际首席知识产权顾问
阿斯利康



孙丽芳博士 (讨论嘉宾)
知识产权副总裁
绿叶制药集团



陈炽 (讨论嘉宾)
合伙人
众达律师事务所



吴立 (讨论嘉宾)
合伙人
立方律师事务所

9:00

讨论1：中国药品专利链接制度现状及发展

围绕中国药品专利链接制度的现状与问题，结合最新实施数据与典型案例探讨产业界的问题关切

• 涉专利链接案件的热点问题梳理

• 三类声明的“避风港”效应是否规避了制度目的

• 三类声明是否应纳入专利纠纷早期解决机制的审理范围

• 首仿药独占期与制度协同

• 专利信息登记平台：登记标准与纠错机制

10:40 茶歇

11:10

讨论2：PTE + RDP 双轨协同——中国药企专利与数据独占期的顶层设计

中国 PTE 制度独有的“注册分类门槛”，使得“全球新”之外的药品几乎无缘补偿。对于跨国药企和本土创新药企而言，如何通过专利策略、注册策略、临床策略的协同，最大化利用中国 PTE 制度，避免重蹈司美格鲁肽的覆辙，是亟需破解的命题。与此同时，药品试验数据保护（RDP）作为与 PTE 平行的制度工具，其 6 年独占期可与 PTE 形成接力或叠加效应，构建“专利壁垒+数据壁垒”的双重防线。两者在申请条件、触发节点、保护范围上各有差异，如何实现协同而非错位，是顶层设计的核心。

• 适格专利类型、

• 适格药品类型

• 5.1 类和 3.1 类药品的排除困境

• 同一专利与多个药品的问题

• 补偿期限的计算公式

• 补偿期间的保护范围问题

• 药品试验数据保护新进展（含 RDP 适格品种范围、6 年独占期起算节点、与 PTE 的时间衔接关系）

• 临床策略：将“中国同步”写入全球研发路线图

• 专利策略：建立 PTE 标的专利的动态筛选机制

• 组合策略：PTE 与 RDP 的协同叠加（含 RDP 先行构筑数据独占期、PTE 接力延长专利保护期的协同路径设计）

• 拜耳非奈利酮成功获得 5 年 PTE 顶格补偿的案例启示

12:30 午餐（二楼O2on2全日餐厅）

会前研讨会B:
中国Biotech的机遇与挑战



杨迅 (主持人)
合伙人
通力律师事务所



马騫
生物药知识产权总监
先声药业

9:00

创新药出海的IP尽调应对策略



路晓
涉外法务负责人
某A股上市药企

10:00

跨境交易中源自中国治疗资产的IP尽职调查

在近期的交易周期中，大型制药企业和新兴生物技术公司许可引进的分子中，约有一半来自亚洲，尤其是中国。然而，这些交易中的许多 IP 风险是中国特有的，或与美 / 欧实践存在差异，而早期的疏漏可能影响估值、可执行性和退出潜力。

• 美国收购方和被许可方可在尽职调查中重点关注的关键 IP 所有权、发明人资格及合规问题

• 如何构建“可随时接受尽职调查”的专利组合，以最大化交易估值

• 跨境专利申请中的常见陷阱（对外申请许可、发明人资格标准、优先权链条管理等

• 在与潜在合作伙伴接洽前进行自由实施（FTO）分析的最佳实践

• 近期针对价值数十亿美元的中国来源治疗资产进行 IP 尽职调查的经验教训



蔡蜜
美国专利律师
Foley Hoag LLP

10:30 茶歇

11:00

当前中国Biotech向IP要什么？



黄益澍博士
合伙人
上海弼兴律师事务所

11:30

圆桌讨论：BD、融资与NewCo的三角联动：IP如何驱动企业价值最大化

• 2025-2026 年 BD 热潮中，知识产权在交易定价中扮演了怎样的角色？相比前几年有哪些变化？

• Kailera 的成功上市和 Ouro Medicines 的成功退出，为后续 NewCo 交易提供了哪些可复用的 IP 经验？

• IPO 审核中对 IP 资产“技术独立性”的要求日趋严格，企业应如何构建从研发记录到专利布局再到 FTO 分析的全链条 IP 管理体系？

• 融资环境回暖背景下，IP 部门如何与 CFO 和 BD 团队协同，将 IP 价值转化为资本市场认可的企业估值？



杨迅 (主持人)
合伙人
通力律师事务所



吴瑜
上海办公室合伙人
君合律师事务所



刘明
知识产权负责人
苏州宜联生物医药有限公司



路晓
涉外法务负责人
某A股上市药企

12:40 午餐（二楼O2on2全日餐厅）

会前研讨会C:
二次医药用途专利前沿与挑战



王菲 (主持人)
知识产权高级总监
乐普生物

9:00

经典案例透视-法律边界与审查逻辑的迭代



曹立莉
合伙人
柳沈律师事务所

9:30

美欧医药用途专利审查趋势



范鑫萌
知识产权总监
康诺亚

10:00

用法用量型用途发明的专利保护困局

新适应症型用途发明已形成相对成熟的保护路径，但用法用量型（给药剂量、频率、顺序、联合用药方案等）仍处于制度灰色地带。这种失衡是否合理？用法用量型发明的技术贡献（往往依赖高成本、长周期临床研究）是否应获得更高位阶的保护？



王菲
知识产权高级总监
乐普生物

10:30 茶歇

11:00

医药用途专利的权利要求撰写策略

面对“制药过程”狭义解释及“药包产品”强制约束，如何通过权利要求设计最大化保护范围？本话题将从撰写实务出发，探讨联合用药、给药方案等用途发明的规避设计、分案策略及说明书披露尺度，为企业提供可落地的布局思路。



彭柯峥博士
资深专利代理师, 律师
汉坤律师事务所

11:30

圆桌讨论：二次医药用途专利保护的国际经验与中国路径

• 欧洲统一专利法院在二次医药用途侵权认定方面的最新实践与启示

• 美国在给药方案专利的创造性审查方面的收紧趋势

• 中国医药用途专利制度如何在国际趋势中走出一条适合本土产业发展的路径

• 巴西的第二医疗用途以及剂量方案和患者群体的特征：对巴西专利局公开咨询与公开辩论的见解



Sunny Wang (主持人)
创始人
晟然为安



廖晓军
知识产权部高级总监
传奇生物



Gustavo Morais
合伙人
Dannemann Siemsen



吕霖
知识产权部副部长
四川科伦博泰生物医药有限公司



尹吉伟
合伙人、副总经理
北京信诺创成知识产权代理有限公司

12:40 午餐（二楼O2on2全日餐厅）

会前研讨会D：
偶联药物的IP新格局

 **王莉莉 (主持人)**
创始人
诺中合一

14:00
双抗专利布局初步探讨

双特异性抗体（bispecific antibody）因其独特的双靶向机制和广阔的临床应用前景，已成为全球生物医药研发的热点赛道。伴随国内外企业密集布局，双抗领域的专利竞争日趋激烈，知识产权壁垒与风险同步攀升。

 **占爱瑶**
知识产权部总监
杭州百诚医药

14:30
欧洲对抗“等同侵权”

 **Michael Bech Sommer**
合伙人，欧洲专利律师
AWA事务所

15:00
BD交易视角下的偶联药物全球专利布局策略

 **杨剑**
合伙人
北京市立方律师事务所

15:30 茶歇

16:00
小核酸偶联递送专利技术分析

 **高巍**
首席知识产权官
尧景基因

16:30
圆桌讨论:偶联药物专利的攻防博弈——从中美欧三地审查实践到出海诉讼风险

中美欧三局对偶联药物宽泛功能权利要求的支持性要求存在哪些实质性差异？

- 美国 Seagen v. Daiichi 案
- UPC 诉讼风险与中国企业的应对准备
- UPC 与 EPO 在偶联药物专利有效性判断上的潜在分歧

 **王莉莉 (主持人)**
创始人
诺中合一

 **蔡蜜**
美国专利律师
Foley Hoag LLP

 **Michael Bech Sommer**
合伙人，欧洲专利律师
AWA事务所

 **Edit Szodorai**
欧洲专利代理人高级专利顾问
AWA事务所

18:00
研讨会结束

 18:10
欢迎酒会：6楼龙宴会厅B厅（所有参会嘉宾均可参加）

会前研讨会E：
药企出海的IP策略

 **王蒙 (主持人)**
副总经理
泰知雅信（北京）信息咨询有限公司

14:00
药企实践：生物类似药出海的IP与策略布局

从2025年到2034年，全球将有多款年销售额超过10亿美元的原研生物药专利陆续到期，中国生物类似药迎来出海黄金窗口。

 **武春华**
高级知识产权总监
上海复宏汉霖生物技术有限公司

14:30
细胞治疗出海的知识产权布局

中国原创CAR-T产品已成功登陆美欧市场，本土企业欧洲专利成功经受住挑战。中美欧审查标准各异，FTO分析与专利组合策略至关重要。

 **Dr. Ryan Hagglund**
合伙人
乐博律师事务所

15:00
中国医药知识产权新生态：制度落地与出海变局下的策略重构

 **王蒙**
副总经理
泰知雅信（北京）信息咨询有限公司

15:30 茶歇

16:00
从Seagen v. Daiichi案看公开充分与可实施性的审查边界

2025年12月2日，美国联邦巡回上诉法院在Seagen v. Daiichi Sankyo案中作出了一项震动全球ADC行业的裁决：认定Seagen的美国专利第10,808,039号因缺乏35 U.S.C. § 112所要求的书面描述（written description）和可实施性（enablement）而无效，推翻了此前德州联邦法院陪审团判给Seagen的4180万美元赔偿金及后续专利使用费裁决。

- Seagen v. Daiichi 案深度复盘
- 美国书面描述与可实施性要求对偶联药物平台专利的深远影响

 **Louis Fogel**
合伙人
美国斐锐律师事务所

16:30
圆桌讨论：中国医药企业出海的机遇和IP考量

当前，中国医药产业正站在出海的战略关口。从2025年创新药BD出海总金额突破1356亿美元，到2026年第一季度交易规模已超570亿美元——数据表明，中国药企正从“借船出海”加速迈向“造船出海”。圆桌讨论将药企来自生物类似药、仿制药、创新药领域的IP负责人，以及深耕欧美和新兴市场的法律专家，共同探讨：在不同赛道、不同市场中，中国药企如何以IP为矛为盾，走稳出海之路？

 **张颖 (主持人)**
创始合伙人
睿阳联合知识产权

 **孙立明**
知识产权总监
齐鲁制药

 **刘雷**
知识产权负责人
江苏恩华药业

 **肖荐**
合伙人
美富律师事务所

 **Luis Maciel**
合伙人
DANIEL

 **张园**
知产副总监
恒瑞医药

18:00
研讨会结束

 18:10
欢迎酒会：6楼龙宴会厅B厅（所有参会嘉宾均可参加）

会前研讨会F
睿阳联合知识产权专场（PTE国际比较）

 **龚泳梅博士 (主持人)**
高级合伙人
睿阳联合知识产权

14:00
中国药品PTE的现状和展望

 **窦夏睿博士**
高级合伙人
睿阳联合知识产权

14:30
欧洲补充保护证书（SPCs）：范围、挑战与仿制药上市之路

 **Cristina Biggi**
合伙人
Bugnion S.p.A.

15:00
将传统法规应用于现代形态：调整美国专利期限延长法以适应复杂生物制品

 **Jean Ge**
美国专利律师
Wolf, Greenfield & Sacks, P.C.

15:30 茶歇

16:00
日本专利延长（PTE）制度的实务与策略：多重延长、权利范围及最新动向

 **Sayaka Ueno**
律师
TMI総合法律事務所

16:30
韩国专利期限延长（PTE）的实务与近期判例法

 **Ara Cho**
合伙人
Lee International IP & Law

17:00
研讨会结束

 18:10
欢迎酒会：6楼龙宴会厅B厅（所有参会嘉宾均可参加）



程永顺 (主持人)
原知识产权庭副庭长
北京市高级人民法院

07:30 大会签到

8:50

特邀嘉宾致辞



张清奎
名誉主任委员
中国药学会医药知识产权专业委员会

9:00

从司法审查的角度探讨我国新药相关发明专利权期限补偿法律规范的解释与适用



刘庆辉博士
合伙人
安杰世泽律师事务所

9:30

BD、Newco、出海、仿创竞争新形势下的医药知识产权问题



王卫彬
管理合伙人
上海弼兴律师事务所

10:00

中国专利法下的药品专利期限补偿制度



吴立
合伙人
立方律师事务所

10:30 茶歇交流

11:00

中国2025-2026生物医药复审、无效案件动态对专利撰写和布局的启示



贺伊博
合伙人，律师/专利代理师
允天律师事务所

11:30

圆桌讨论：司法保护：涉专利链接及专利期限补偿司法在审及已审理案件观察及趋势

药品专利链接与期限补偿是创新药企的“护城河”，也是仿制药企的“突破口”。近年来，北京知识产权法院与最高法审理了 / 在审系列标志性案件，在专利链接诉讼、补充实验数据采信、PTE 适用范围等焦点问题上形成裁判规则。本圆桌将梳理典型案例，探讨司法实践对产业策略的深层启示。



程永顺 (主持人)
原知识产权庭副庭长
北京市高级人民法院



耿文军 博士
副总裁
正大天晴药业集团



陈哲锋
化学医药生物事业部副总经理
上海专利商标事务所有限公司



陈炽
合伙人
众达律师事务所

12:40 午餐（二楼O2on2全日餐厅）



陈炽 (主持人)
合伙人
众达律师事务所

14:00

STN 全新改版——CAS IP Finder 重构专业检索体验，让知识产权情报触手可及



陈开乾 博士
解决方案专家
美国化学文摘社 (CAS)

14:30

医药晶型研究和专利保护



杜仙
专利代理师
中国国际贸易促进委员会专利商标事务所

15:00

韩国晶型发明的专利要件与保护范围之判断

近年来，韩国大法院作出一系列判决，放宽了晶型发明的专利要件标准，尤其是创造性要件，使此类专利在韩国的获得日趋容易。然而，在其 2026 年的判决中，韩国大法院对说明书记载要件及等同范围适用了相当严格的标准。本次发表将考察韩国大法院的相关思维逻辑，并在此基础上探讨在韩国就晶型发明取得并维持专利权的策略。



姜逸硕
韩国辨理士
韩国FirstLaw知识产权代理有限公司

15:30 茶歇交流

16:00

UPC法官围炉谈话：欧洲统一专利法院生物医药案件审理态势及趋势

安进诉赛诺菲抗体专利案上诉法院推翻一审撤销决定，确立创造性审查标准；雅培诉三诺生物连续血糖监测系统临时禁令案凸显长臂管辖与紧急救济的程序博弈；Merz首例SPC临时禁令案划定“不合理拖延”的时间红线。2025—2026年判例密集出炉，UPC审理规则日趋明晰。本围炉谈话特邀UPC法官与一位欧洲律师，共议生物医药专利保护的前沿动向与实务应对。



Dr. Ulrich Storz (主持人)
资深合伙人
Michalski Hüttermann & Partner



Edger Brinkman
首席法官
统一专利法院海牙地方分院

16:40

圆桌讨论：欧洲、UPC 及美国发展态势和趋势展望——药企如何未雨绸缪

- 专利撰写的跨地域适应性，如何应对 EPO 与美国日益分化的审查标准？
- 生物类似药 /BPCIA 专利攻防的欧美差异与 2027 预见
- “瘦标签”与间接侵权的全球治理及合规边界
- UPC 与欧洲各国诉讼之间的互动
- 2027 年药企欧美 IP 策略如何规划及注意点



Dr. Mahendra Thakre (主持人)
知识产权副总裁
晖致医药 (VIATRIS)



Dr. Ping Cao
小分子知识产权负责人
百济神州



Edger Brinkman
首席法官
统一专利法院海牙地方分院



Bryce Matthewson
合伙人
Powell Gilbert LLP

18:00

第一天大会结束



韦东 (主持人)
化学医药生物事业部副总经理
上海专利商标事务所有限公司

9:00

欧洲初步禁令探析

- 触发条件是什么？
- 需要考虑哪些因素？
- 是否涉及跨境情况？
- 如果错误授予了许可，该如何处理？



Stella Wong
合伙人
Hogan Lovells Cadwalader

09:30

下一步：统一专利法院如何评估创造性及其它无效理由



Dr. Lasse Weinmann
合伙人，德国及欧洲专利律师
HOFFMANN EITLÉ



Dr. Elisabeth Engelhard
合伙人，德国及欧洲专利律师
HOFFMANN EITLÉ

10:00

美国专利撰写及授权热点问题——生物医药专利撰写、审查与复审新动向

- 可实施性 (enablement) 及书面描述 (written description) 新格局
- 显而易见性 (obviousness) 与双专利 (ODP) 的最新规则
- AI 辅助发明的署名与披露新规
- PTAB/IPR 程序新态势



林鹏
合伙人
美国斐锐律师事务所

10:30 茶歇交流

11:00

美国制药专利诉讼的观察与影响

- 美国制药专利诉讼概览
- 联合应诉小组内的战略协作
- Entresto 案：权利要求解释、审判与上诉
- Hikma 诉 Amarin 案：瘦标签诱导侵权的边界
- BPCIA 生物类似药诉讼激增及中国制药企业面临的挑战



李志斌博士
合伙人
Buchanan



钟玲博士
合伙人
Buchanan

11:30

圆桌讨论：中美司法实践视角：药品专利侵权案件中等同侵权问题的比较

仿制药通过非实质性修改规避专利， fast-follow 药物是否存在等同侵权风险， 已成为中美药企共同的攻防焦点。等同侵权原则如何适用， 直接影响仿制药入市节奏与创新药保护强度。2025—2026 年， 最高法明确数值特征不当然排除等同适用， 限缩原则同步收紧；美国 Arbutus 案划定等同主张禁区， Hikma 案将 “等同声明” 置于诱导侵权显微镜下。fast-follow 分子的电子等排替换、 构型翻转等常见修改手段， 均可能落入等同侵权的灰色地带。本圆桌将深度解剖中美等同侵权的裁判逻辑， 探寻药企专利攻防的平衡点。



郑永锋 (主持人)
副总裁，首席知识产权官
天士力生物医药产业集团有限公司



徐锋博士
国际首席知识产权顾问
阿斯利康



肖荐
合伙人
美富律师事务所



赵步真
高级合伙人
海华永泰律师事务所



芮松艳
UPC 仲裁员、调解员
WIPO仲裁员、调解员

12:40 午餐 (二楼O2on2全日餐厅)



王卫彬 (主持人)
管理合伙人
上海弼兴律师事务所

14:00

巴西医药专利保护实务及最新发展态势

巴西是拉美最大医药市场，但药品专利需经BPTO与ANVISA “双重审查”，积压严重。ADI #5529裁决大幅缩短专利期限，催生PTA诉讼浪潮。本议题将解析ANVISA新规、PTA诉讼策略及仿制药挑战实务，助力中国药企突破巴西准入壁垒。



Ricardo Campello
合伙人
巴西Licks Attorneys

14:30

俄罗斯与欧亚地区强制许可法院案例研究



谢尔盖·祖伊科夫
管理合伙人
祖伊科夫律师事务所

15:00 茶歇交流

15:30

圆桌讨论：中国药企如何构建MNC思维下的IP体系

2026年一季度，中国创新药BD出海首付款超33亿美元、总金额近570亿美元，license-out从 “偶发大单” 走向 “常态化出海”。百利天恒提出 “扎根中国、走向世界、成为MNC” 的战略定位，恒瑞通过多路径并行探索国际化转型。中国药企正从 “借船出海” 迈向 “造船出海”。本圆桌将邀请MNC与中国药企IP负责人，共议全球化IP体系的构建之道。



王卫彬 (主持人)
管理合伙人
上海弼兴律师事务所



郭颂曦
中国知识产权负责人
安斯泰来(中国)投资有限公司



崔轩博士
大中华及亚洲市场知识产权负责人
百时美施贵宝



Sunny Wang
创始人
晟然为安

16:30

圆桌讨论：中美欧药品专利审查授权标准的差异比较和分析

- 创造性审查的差异比较
- 新颖性审查的差异和比较
- 公开不充分审查的差异和比较



张清奎 (主持人)
名誉主任委员
中国药学会医药知识产权专业委员会



刘桂明
化学部原二级巡视员兼处长
国家知识产权局专利局



李彩辉
知识产权负责人
君实生物 (君实创投知识产权副总经理/景盛资本合伙人)



占爱瑶
知识产权部总监
杭州百诚医药

17:30 会议结束