



2016
The 5th China
Rare Disease
Summit

**第五届
中国罕见病
高峰论坛**

2016.09
22 - 24
中国
杭州

会议手册

CONFERENCE
MANUAL

简介

INTRODUCTION



中国罕见病高峰论坛
China Rare Disease Summit

中国罕见病高峰论坛（China Rare Disease Summit）发起于2012年，已经成功举办4届，是中国罕见病领域最大规模的综合性论坛，旨在加强各利益相关方之间的交流与合作，通过行业专家权威观点呈现和碰撞，在政策倡导和多方协作方面发挥重要作用。

- 国内规模最大的综合性罕见病论坛
- 国内外更专业的罕见病领域交流合作平台
- 中国最全面的利益相关方互动对话平台



罕见病发展中心
Chinese Organization for Rare Disorders

罕见病发展中心(Chinese Organization for Rare Disorders, CORD) 成立于2013年，是一家专注于罕见病领域的非营利组织。本中心致力于增进罕见病患者群体、罕见病组织、医学专业人员、医药企业和政府部门等利益相关方的交流与合作，加强社会公众对罕见病的了解，提高罕见病患者的药物可及性，推动罕见病相关政策出台，开展罕见病领域国际交流合作，促进中国罕见病事业的发展。

大会主席 The Chairman



郑树森

中国工程院院士，树兰医疗集团总院长，卫生部多器官联合移植研究重点实验室主任，浙大一院肝胆胰外科主任，中华医学会副会长、中国医师协会副会长、中国医师协会器官移植医师分会会长、中华医学会外科学分会副主任委员。

大会顾问 The Consultant



徐鸣

浙江大学附属第一医院遗传与基因组医学中心主任、美国医学遗传学专家委员会委员。

大会总策划 The General Director



郑杰

树兰医疗集团CEO，浙江数字医疗卫生技术研究院常务副院长，浙江加州国际纳米技术研究院精准医学中心副主任，OMAHA（开放医疗与健康联盟）发起人。



黄如方

罕见病发展中心（CORD）创始人及主任。过去10年以公益的方式将罕见病概念引进中国，让罕见病及群体从鲜为人知到逐渐广为人知，是中国罕见病领域的开拓者及践行者。已经成为国内罕见病领域公认的旗帜性人物。于2016年创立根底健康。

会议日程

AGENDA

2016.9.22-24 中国 - 杭州香格里拉酒店

欢迎晚宴

WELCOME DINNER

2016年9月22日 欢迎晚宴
礼堂三层宴会厅

	主持人	王冠男	杭州电视台综合频道主持人
18:30-18:35			开场视频
18:35-18:40	开场致辞	郑树森院士	大会主席
18:40-18:45		祁 鸣	大会顾问
18:45-18:55	主办方致辞	黄如方	罕见病发展中心（CORD）主任
		郑 杰	树兰医疗集团CEO
18:55-19:00			才艺表演
19:00-19:10	证书颁发仪式	联合主办方代表 战略合作伙伴代表 支持单位代表	
19:10-19:15			才艺表演
19:15-19:25	证书颁发仪式	赞助方代表 合作媒体代表	
19:25-19:30			才艺表演
19:30-21:00			晚 宴

注：欢迎晚宴凭票入场，遗失不补；购票请咨询前台工作人员 350 元/位。

会议日程

AGENDA

2016年9月22日 全天

10:00-20:00	大会注册 酒店大堂
18:30-21:00	欢迎晚宴 礼堂三层宴会厅（凭券入场）

2016年9月23日 上午

开幕	礼堂一层宴会厅
9:00-9:35	嘉宾签到
9:35-9:45	开场视频 《2015年第四届中国罕见病高峰论坛回顾》
	主持人 祝浩嘉 浙江电视台钱江都市频道主持人
9:45-9:55	开幕式致辞 郑树森院士 大会主席
9:55-10:05	主办方致辞 黄如方 罕见病发展中心（CORD）主任
10:05-10:20	联合主办方致辞 郑杰 树兰医疗集团 CEO
10:20-10:30	嘉宾致辞 政府官员致辞
10:30-10:35	视频 《感谢有你》
10:35-10:50	主旨发言 如何加快罕见病患者的诊断 黄如方 根底健康创始人、CEO
10:50-10:55	树兰罕见病中心揭牌仪式
10:55-11:05	罕见病参考名录发布
11:05-11:15	I CORD 2017 年会主办方发布
11:15-11:25	嘉宾合影
11:25-11:50	媒体采访
11:50-13:30	午餐

论坛 FORUM

A

2016年9月23日下午

论坛 A 基因检测行业规范及临床应用 礼堂一层宴会厅

13:45-14:00	签到
14:00-16:00	<p>主持人： 王艺 教授，主任医师，复旦大学附属儿科医院副院长</p> <p>主题报告</p> <ul style="list-style-type: none">◆ 基因即因，未来已来—PTC 承载罕见病之梦 尹 焯 华大基因股份有限公司执行总裁◆ 基因检测临床应用和行业规范国际经验分享 祁 鸣 浙江大学医学院附属第一医院遗传与基因组医学中心主任 美国罗切斯特大学医学院病理系教授、博士生导师◆ 细胞的能量加工厂—线粒体，在疾病和健康中的最新研究进展 黄涛生 辛辛那提 (Cincinnati) 大学儿童医院教授 (终身) ， 博士生导师，线粒体病中心主任，分子诊断实验室副主任◆ 二代测序时代的罕见病防控前移 董旻岳 浙江大学医学院附属妇产科医院主任医师，博士生导师， 浙江大学医学院附属妇产科医院生殖遗传科常务副主任◆ 助力中国罕见病诊断—挑战与机遇 徐 晔 苏州珀金埃尔默医学检测所有限公司总经理◆ 三代测序及生物信息学技术在遗传病诊断中的应用 汪德鹏 北京希望组生物科技有限公司 CEO
16:00-16:15	茶歇
16:15-17:15	<p>论坛：基因检测在罕见遗传病临床诊断中的作用</p> <p>主持人：王艺</p> <p>嘉宾： 尹焯、祁鸣、黄涛生、董旻岳、徐晔、汪德鹏</p>
17:15-17:20	现场抽奖
17:20-18:30	晚餐

论坛 FORUM

B

论坛 B 罕见病医保实践及谈判机制 礼堂二层宴会厅

13:45-14:00	签 到
14:00-16:00	主持人： 刘军帅 青岛社会保险研究会副会长兼秘书长 罕见病发展中心（CORD）特聘顾问 主题报告： ◆ 上海大病医疗保障实践与思考 倪思明 现任上海市医疗保险研究会副会长兼秘书长 ◆ 江苏省新农合政策助力罕见病救治 王昊昀 江苏省卫生计生委基层卫生处副处长 ◆ 台湾罕见病医保给付制度 李丞華 中国台湾卫生福利部中央健康保险署副署长； 中国台湾阳明大学医务管理研究所兼任教授 ◆ 关于罕见病保障的几点思考 刘军帅 青岛社会保险研究会副会长兼秘书长 罕见病发展中心（CORD）特聘顾问
16:00-16:15	茶 歇
16:15-17:15	论坛：如何加快各省市的罕见病医保政策出台 主持人：刘军帅 嘉 宾： 倪思明、王昊昀、李丞華
17:15-17:20	现场抽奖
17:20-18:30	晚 餐

沙龙

WORKSHOP

2016年9月23日晚上

沙龙 A 基因检测最终是否能代替临床诊断

礼堂二层如意厅

19:00-21:00

主持人：
彭智宇 基因组学博士，华大基因首席产品官
嘉 宾：
祁鸣、黄涛生、董昱岳、汪德鹏

沙龙 B 国内罕见病用药研发的正确姿势

礼堂二层天乐厅

19:00-21:00

主持人：
郑维义 南京应诺医药科技有限责任公司董事长
中国孤儿药创新联盟发起人，国家“千人计划”特聘专家
嘉 宾：
Dr. Dennis Bashaw、鲁先平、郑伟、王晓晖

沙龙 C 中国是否需要罕见病定义

礼堂二层人悦厅

19:00-21:00

主持人：
黄尚志 北京协和医学院医学遗传学教授
WHO 遗传病社区控制合作中心主任
嘉 宾：
顾卫红、刘军帅、李丞华、黄如方

论坛 FORUM

A

2016年9月24日上午

论坛 A 中国罕见病诊治新进展 礼堂一层宴会厅

8:40-9:00	签 到
9:00-11:00	主持人： 顾卫红 博士、卫生部中日医院运动障碍与神经遗传病研究中心负责人 主题报告： <ul style="list-style-type: none">◆ 遗传代谢病的精准治疗 杨艳玲 北京大学第一医院儿科教授，主任医师，博士生导师◆ 法布雷病的诊治进展 陈 楠 上海交通大学医学院附属瑞金医院肾内科教授、 主任医师，博士生导师◆ 原发性免疫缺陷病诊断与治疗 王晓川 复旦大学附属儿科医院临床免疫科主任医师，博士生导师◆ 中国脆性X综合征诊疗进展及面临的问题 竺智伟 浙江大学医学院附属儿童医院儿保科主任◆ 肝豆状核变性诊断与治疗现状 韩永升 安徽中医药大学神经病学研究所副所长
11:00-11:15	茶 歇
11:15-12:15	论坛：罕见病治疗中最大的挑战是什么 主持人：顾卫红 嘉 宾： 杨艳玲、陈楠、王晓川、竺智伟、韩永升
12:15-12:20	现场抽奖
12:20-13:30	午 餐

论坛 FORUM

B

论坛 B 孤儿药研发及市场准入 礼堂二层宴会厅

8:40-9:00	签 到
9:00-11:00	主持人： 张丹煜 美国生物制药公司 Alexion（瑞颂）大中华区总经理 主题报告： <ul style="list-style-type: none">◆ 孤儿药与罕见病——指明临床药理学的新路 Dr. Dennis Bashaw 美国 FDA 转化医学办公室 临床药理学办公室，临床药理三部部长◆ 中国首个按孤儿药批准上市药物西达本胺的研发与挑战 鲁先平 深圳微芯生物董事、总裁兼首席科学官，公司创始人◆ 将药品改头换面——罕见和被忽视的疾病治疗 郑 伟 美国国立卫生研究院国家医学转化中心 (NIH-NCATS) 项目小组负责人、博士◆ 孤儿药法规及病人登记对罕见病药物治疗可及性的影响 David Tsui SHIRE 亚太区政府事务总监
11:00-11:15	茶 歇
11:15-12:15	论 坛：推动孤儿药研发的核心动力是什么 主持人：张丹煜 嘉 宾： Dr. Dennis Bashaw、鲁先平、郑伟、David Tsui、
12:15-12:20	现场抽奖
12:20-13:30	午 餐

论坛 FORUM

A

2016年9月24日下午

论坛 A 罕见病利益方的合作 礼堂一层宴会厅

13:45-14:00	签 到
14:00-15:40	主持人： 黄如方 罕见病发展中心创始人 主题报告： ◆ 儿童罕见病门诊的联合诊疗模式探讨 殷 蕾 上海交通大学医学院附属上海儿童医学中心 肾脏风湿科 副主任医师 ◆ 美国 NIH 如何开展罕见病的研究与转化 Nora Yang/ 郑 伟 美国国立卫生研究院国家医学转化中心 (NIH-NCATS) 项目小组负责人、博士 ◆ 让“X 战警”不再孤独 李天天 丁香园网站创始人 ◆ 壹基金海洋天堂如何推动罕见病议题发展 唐 静 壹基金海洋天堂计划项目官员 ◆ 杜氏肌营养不良平台与网络建设 吴士文 武警总医院神经内科科室主任，副教授，硕士研究生导师
15:40-15:55	茶 歇
15:55-16:55	论坛：如何加强各利益方的协作 主持人：黄如方 殷蕾、郑伟、李天天、唐静、吴士文
16:55-17:00	现场抽奖
17:00	大会结束

论坛 FORUM

B

论坛 B 患者组织的作用 礼堂二层宴会厅

13:45-14:00	签 到
14:00-15:40	主持人： 谭雪松 深圳市安安雷特综合症罕见病研究所负责人 主题报告： <ul style="list-style-type: none">◆ 血友组织倡导经验分享 王立新 血友病患者，天津友爱罕见病关爱服务中心主任◆ 彼此支柱，支柱彼此 杨梦竹 上海德博蝴蝶宝贝关爱之家执行主任◆ 病痛挑战，共同直面 Beverley Yamamoto 日本HAE注册基金会主席，HAE国际组织成员 大阪大学人类科学研究所教授◆ 从患者家属到患者组织 蔡元海 中国 Alport 综合征家长协会负责人◆ 结节性硬化症现状及组织的作用 刘金柱 北京蝴蝶结结节性硬化罕见病关爱中心负责人
15:40-15:55	茶 歇
15:55-16:55	论 坛：患者组织如何推动罕见病科研 主持人：谭雪松 嘉 宾： 王立新、杨梦竹、Beverley Yamamoto、蔡元海、刘金柱
16:55-17:00	现场抽奖
17:00	大会结束

讲者大咖

SPEAKER

2016.9.22-24 中国 - 杭州香格里拉酒店



郑树森

中国工程院院士、树兰医疗集团总院长。现任卫生部多器官联合移植研究重点实验室主任，浙江大学附属第一医院肝胆胰外科主任，中华医学会副会长、中国医师协会副会长、第六届中华医学会器官移植学分会主任委员、肝移植学组组长、中国医师协会器官移植医师分会会长、中华医学会外科学分会副主任委员、器官移植学组组长、浙江省医学会外科学分会主任委员、浙江省医学会器官移植学分会主任委员；美国外科医师协会会员（FACS），国际肝移植协会（ILTS）组织委员会中国大陆唯一委员，国际肝胆胰协会委员。



祖鸣

浙江大学医学院附属第一医院遗传与基因组医学中心主任，美国罗切斯特大学医学院病理系教授、博士生导师。



郑杰

树兰医疗集团CEO，浙江数字医疗卫生技术研究院常务副院长，浙江加州国际纳米技术研究院精准医学中心副主任，OMAHA（开放医疗与健康联盟）发起人。



黄如方

罕见病发展中心（CORD）创始人及主任。过去10年以公益的方式将罕见病概念引进中国，让罕见病及群体从鲜为人知到逐渐广为人知，是中国罕见病领域的开拓者及践行者。已经成为国内罕见病领域公认的旗帜性人物。于2016年创立根底健康。



蔡元海

中国Alport综合征家长协会负责人，曾赴英国、德国参加国际Alport综合征研讨会，致力于推动Alport综合征的研究及患者组织工作。



陈楠

法国国家医学科学院外籍院士，上海交通大学医学院肾脏病研究所所长，上海交通大学医学院附属瑞金医院肾内科教授、主任医师、博士生导师，上海市医学会罕见病分会副主任委员。



董昱岳

浙江大学医学院附属妇产科医院主任医师，博士生导师，浙江大学医学院附属妇产科医院生殖遗传科常务副主任，主要研究方向为遗传性疾病的分子诊断、产前诊断和着床前诊断、妊娠免疫耐受机制以及生殖和妊娠相关疾病的免疫学机制。主持、承担多项国家自然科学基金、973项目子课题、重点专项子课题等。发表学术论文百余篇，主要论文均发表在SCI刊物，获国家、省部级科技成果奖励6项。



顾卫红

博士、卫生部中日医院运动障碍与神经遗传病研究中心负责人。



韩永升

医学博士，副教授，副主任医师，硕士研究生导师；安徽中医药大学神经病学研究所副所长，安徽省中西医结合学会神经病学分会常委兼秘书长，安徽省医学会神经病学分会委员兼学术秘书。



黄尚志

北京协和医学院医学遗传学教授、WHO遗传病社区控制中心主任，致力于遗传病相关基因的分析、基因诊断方法的研究，创立了多种遗传病的产前快速基因诊断程序。



黄涛生

辛辛那提 (Cincinnati) 大学儿童医院教授(终身)，博士生导师，线粒体病中心主任，分子诊断实验室副主任。原为加州大学尔湾分校遗传学、儿科学、发育生物学、病理学终身教授，博士生导师，分子诊断实验室主任和心血管遗传部主任。



李丞华

中国台湾卫生福利部中央健康保险署副署长；中国台湾阳明大学医务管理研究所兼任教授。



李天天

丁香园网站的创始人，丁香园是中国最大的专业医生社区，始建于2000年，目前已有200余万注册医生。李天天拥有肿瘤免疫学硕士学位，目前是第二军医大学客座教授。



刘金柱

北京蝴蝶结结节性硬化罕见病关爱中心负责人。



刘军帅

医学学士，工商管理硕士，青岛社会保险研究会副会长兼秘书长，中国药促会医药政策委员会副主任委员，中国药促会健康保障分会常务委员，罕见病发展中心特聘专家。



鲁先平

深圳微芯生物董事、总裁兼首席科学官，公司创始人。



倪思明

曾担任上海市医疗保险局业务处处长，上海市医疗保险局副局长，现任上海市医疗保险研究会副会长兼秘书长。



彭智宇

基因组学博士，华大基因首席产品官，负责华大基因临床医学产品的研发及推广。



唐静

壹基金海洋天堂计划项目官员，曾任美国半边天基金会项目主管，北京外国语大学管理学学士，长期从事特殊需求人士相关工作。



谭雪松

毕业于华中理工大学，工科硕士。1998年至2014年间就职于华为技术有限公司任高级经理。2014年创立深圳市安安雷特罕见病研究所，致力于科技改善罕见病群体的生活质量。于2016年加盟根底健康。



汪德鹏

北京希望组生物科技有限公司CEO。



王昊昉

江苏省卫生计生委基层卫生处副处长，南京大学政府管理学院MPA研究生，长期从事新型农村合作医疗工作，参与江苏省新农合制度设计、20种重大疾病救治、特药谈判、大病保险制度等，有较丰富的实践工作经验。



王立新

血友病患者，天津友爱罕见病关爱服务中心主任，2003年创办天津血友病联谊会，工作至今。目前担任中国罕见病组织发展网络执委。



王晓川

主任医师，博士生导师。复旦大学附属儿科医院临床免疫科主任，诊治免疫缺陷病、过敏性疾病。



王晓晖

罕友医药CEO。



王芝

教授，主任医师，博士生导师，复旦大学附属儿科医院副院长、中国抗癫痫协会副会长、中华医学会儿科学会分会神经学组副组长。



吴士文

武警总医院神经内科科室主任，副教授，硕士研究生导师。武警总医院神经内科主任，副教授，神经病学博士，硕士生导师。国际TREAT-NMD中国DMD肌营养不良患者注册登记负责人。



徐晔

苏州珀金埃尔默医学检测所有限公司总经理。



杨梦竹

上海德博蝴蝶宝贝关爱之家执行主任，2013年加入蝴蝶宝贝关爱中心至今，全面负责患者的咨询服务和信息管理工作，致力于EB疾病的宣传和护理知识推广，守护和支持蝴蝶宝贝的生活质量得到进一步的提升。



杨艳玲

教授, 主任医师, 博士生导师, 北京大学第一医院儿科; 中华预防医学会出生缺陷预防与控制专委会新生儿筛查学组副组长; 中国出生缺陷干预救助基金会专家工作委员会委员; 中华医学会儿科分会内分泌遗传代谢学组顾问; 亚洲遗传代谢病学会委员; 中国医师协会青春期医学专业委员会临床遗传学组委员; 中国医师协会检验医师分会线粒体疾病检验医学专家委员会副主任委员; 北京医学会儿科分会内分泌遗传代谢学组副组长; 北京医学会罕见病分会委员。主要从事小儿神经精神系统损伤相关的遗传、代谢、内分泌疾病的临床诊治与实验室研究, 近32年。在国内外学术期刊发表论文百余篇。



殷蕾

上海交通大学医学院附属上海儿童医学中心肾脏风湿科副主任医师, 中华医学会儿科分会免疫学组秘书, 上海医学会罕见病专科分会青年委员, 上海儿童医学中心罕见病诊治中心副主任。



尹焯

华大基因股份有限公司执行总裁。



张丹煜

美国生物制药公司Alexion（瑞颂）大中华区总经理。



郑伟

美国国立卫生研究院国家医学转化中心（NIH-NCATS）项目小组负责人、博士。



郑维义

南京应诺医药科技有限责任公司董事长，中国孤儿药创新联盟发起人，国家“千人计划”特聘专家。



竺智伟

浙江大学医学院附属儿童医院，发育行为儿科主任。中华医学会儿科分会发育行为学组青年委员，中国医师协会青春医学心理行为发育学组委员，中国医师协会儿童健康专业委员会委员，中国优生科学协会小儿营养专业委员会委员，浙江省心理卫生协会儿童心理卫生专业委员会委员，浙江省医学会儿科分会儿童保健学组副组长兼秘书，浙江省预防医学会儿童保健专业委员会委员。



Beverley Yamamoto

日本HAE注册基金会主席，HAE国际组织成员，大阪大学人类科学研究生院教授。



David Tsui

SHIRE亚太区政府事务总监，负责发展及执行亚太区的政府法规事务。



Dennis Bashaw

美国FDA转化医学办公室，临床药理学办公室，临床药理三部部长。

本届大会重点关注

KEY ATTENTION

各省市罕见病医保政策实践

患者的诊断和技术发展

基础研究和临床治疗

基因检测行业规范及临床应用

国内外孤儿药的研发和市场准入

患者及患者组织的作用

利益相关方的交流和合作

欧美最前沿的行业动态

参会须知

PARTICIPANT NOTES

1. 只有论坛组委会确认的参会者才能进入大会现场，参会证是唯一进出会场的凭证；
2. 原则上，组委会要求所有参会者全程参与两天的议程；
3. 大会设置展位区，请感兴趣的参会者自行前往展区。
4. 会议期间，主办方特设“义卖展台”，备有多款精美义卖品，期待您的支持；
5. 参会期间请遵守会场秩序，不要大声喧哗，请将您的手机调成静音或振动，如需接听电话请移步会场外；
6. 会场禁止商业目的的产品、技术、服务的推销和宣传行为，特别是针对患者及家属、患者组织；
7. 会场严禁任何形式的违规、违法的产品、技术、服务、治疗方法的推销、宣传或误导行为，一经发现，立即取消参会资格；
8. 禁止参会者在会场公开发放任何形式的传单、宣传页、小礼品、调查问卷、患者临床招募等行为，一经发现，立即取消参会资格；
9. 论坛赞助方及其他合作伙伴在本次论坛的发言和参与，并不代表论坛主办方及组委会认同或推荐其产品、技术或服务；
10. 参会者请合理安排出行，注意参会期间天气变化和交通安全；
11. 参会期间如有疑问，请前往场外咨询台；
12. 欢迎大家关注中国罕见病微信公众号（添加“中国罕见病”或“raredisease”均可），及时了解论坛动态；



2017.SEP 中国·北京

ICORD 2017 中国年会

暨第六届中国罕见病高峰论坛

The 12th ICORD Annual Meeting & the 6th China Rare Disease Summit

罕见病 Rare Disease Global Challenges and China's Role 全球挑战及中国的角色



北京协和医院
PEKING UNION MEDICAL COLLEGE HOSPITAL

合作、赞助，请联络：

Tel: +86 10 8354 5711

E-mail: public@cord.org.cn

Web: www.cord.org.cn



樹蘭醫療

Shulan Health

树兰（杭州）医院（浙江大学国际医院）是一家由院士团队发起创办，社会力量参与，以“患者满意、医生满意、政府满意”三满意为宗旨，以“高水平的专家、高质量的医疗、高品质的服务”为标准，围绕“全人全程”健康服务理念建设的国际化、智能化、标准化、人性化新型三级综合医院。

医院将围绕省委“创业富民、创新强省”总战略和浙江大学“六高高校”战略，积极引入国际领先医学技术、医学人才，开展顶级学术活动，创建科研合作网络，孵化与培养青年医学人才和创新创业群体，逐步将国际医院打造成为集临床、科研、教学一体的国际化、开放式医疗服务机构（Open Hospital）和基于互联网的云医院，形成汇聚全球人才、资本、科技，落地在杭州创新创业健康产业生态系统。

浙江大学国际医院位于杭州市下城区东新路848号，中大银泰城北侧。医院按国际JCI标准建设，总投资5亿人民币，拥有512张床位和PET-CT、1.5T核磁共振、64排螺旋CT、双板DR等全系列顶级医疗设备。医院将开设肝胆胰胃肠甲乳、感染性疾病、眼耳鼻喉口腔、心胸脑血管、内分泌代谢血液泌尿、妇产生殖六大学科群诊治中心和美容、康复、营养、高端体检、远程会诊、区域影像、区域检验、药物配送、国际保险等20余项医疗服务，以及13个标准化手术室，同时还将引进最高水平的达芬奇手术机器人以及其他前沿服务项目，如基因检测和免疫细胞治疗等服务。

浙江大学国际医院按照花园式酒店风格设计装修，门诊布局合理、就诊简易，院区覆盖有全智能化的无线与移动互联网应用；住院环境优美、设施齐全，特设VIP病区、独立健康管理中心、露天屋顶花园、阳光生态健身房、营养餐厅以及远程陪护系统等全方位人性化设施。

浙江大学国际医院在医疗人才方面，积极打造医生集团与全球疑难重病协同诊治平台（iMDT），目前已联合数十名临床院士专家和一批著名的医学专家，并与美国UCLA、哈佛大学麻省总医院、美国普林斯顿大学、香港大学、香港仁安医院、澳门科技大学等国际一流大学医学中心、医疗机构的优势学科及著名专家建立了友好合作关系，在医疗人才培养、特色学科建设、医院经营及管理等方面建立了具有深度和广度的国际合作网络，还将结合临床，申报和承担国家及国际的各项科研任务，承担浙江大学本科、硕士、博士等教育任务。

同时，浙江大学国际医院积极承担社会责任，建设树兰人才基金，支持医学人才培养，着力推动开放医疗与健康联盟（OMAHA - Open Medical And Healthcare Alliance）建设，从数据观、时空观强调全人全程健康服务理念，通过院前、院中、院后的健康服务和管理，建立连续、实时的个人健康档案，从完整生命数据构建BIM人体信息模型，从而通过数据驱动实现预防、预测、个性、参与的4P医学模式，降低患病率，造福人类。



GENIDI

HEALTHCARE

根底健康

- 简介 -

根底健康是一个为罕见病患者提供诊疗服务的互联网平台。我们以罕见病患者需求为中心，通过先进科技，为患者提供更优质、更全面的健康服务。

疑 难 杂 症 找 根 底

- 主营业务 -



临床诊断服务



专业遗传咨询



精准基因检测



健康档案管理

让我们成为每一个罕见病人的引路人!

咨询电话: 400 995 2323

官方网站: www.gendi.me



关注根底健康公众号
了解根底最新资讯
体验根底产品服务

健康报

健康报社是国家卫生计生委的直属单位，报社拥有三报(《健康报》、《健康文摘报》、《健康报-村医导刊》)、两刊(《中国卫生》、《大众健康》)、一网(健康报网)。《健康报》创刊于1931年，由国家卫计委主管，发行量为40万份。《健康报》一直以来是国内医药卫生、医疗保障领域最有权威性、发行量最大、最具影响力的全国性行业报。

《健康报》面向各级卫生行政管理人员、医疗保障管理者、医药卫生工作者及大众，旨在传递国家医药卫生体制改革及行业政策，国际国内最新医药科技创新信息及健康理念。

创刊85年来，《健康报》始终以提高各级各类医疗卫生机构人员的总体素质，推进中国医疗卫生事业和医疗保障制度的改革与发展为己任。2007年问世的健康报数字版是国内行业报首创，并与互联网一道，形成健康报立体传播网络。

通过近年的改革与发展，健康报已经初步构建了基于健康报历史和现有数据，全媒体采编发、报网融合机制下集纸媒、网站、数字报、移动健康与医疗app等于一体，展现形式多样(文字、图片、音视频、动漫和个性化、可订制、可交互等)的，针对特定病种和人群(如糖尿病、高血压、恶性肿瘤等和公众/基层医务人员)的网络社区和app，为社会和公众提供健康资讯和落地服务的健康门户网络平台。



环球网 健康

health.huanqiu.com

阅世界 享健康

环球网健康频道

是中央重点新闻网站环球网重点打造的垂直化发展的频道。

每天发布大量国际国内原创健康资讯，

报道内容涉及健康产业、保健养生、寻医问药、食品安全、美容整形、母婴育子、健康图书等。

更多内容请登录：

health.huanqiu.com



扫描二维码

关注环球健康微信公号



健康时报是人民日报社主管主办的唯一一份健康生活类报纸，报社拥有两报一网、两微一端八大品牌，被评为“中国十大周报品牌”健康生活类报纸，自2003年开始，成为全国“两会”指定入会的健康生活类报纸，拥有30位知名院士组成的院士顾问团，也是被指定进入中南海国家领导人办公室的健康生活类报纸。

健康时报在纸媒发行整体下滑的大背景下，报纸发行量不降反升，发行量2014、2015连续两年进入“中国邮政发行报纸50强”。在新媒体领域，健康时报微信影响力势头猛进，在清华大学每周评测的全国纸媒排行榜上，影响力指数稳居全国所有报纸前三，冲击全国行业报第一，稳居医药健康类媒体第一；微博有效粉丝破百万，日均阅读量突破200万，热门话题稳居新浪微博第一。

健康时报从8年前就布局实施线下活动，每年在全国100多城市开展100多场健康教育活动。健康时报发展模式从传统的版面收入已转型为线上、线下活动为一体，传统纸媒与新互联媒体相融合，媒体、用户、专家、企业四位一体的经营模式。



健康时报微信



健康时报微博



健康时报官网



健康时报手机报



健康中国微信



健康时报客户端



都市快报快公益 DUSHIKUAI BAO CHARITY

公益平台，拥有中国媒体唯一的专职公益团队。

2015年，快公益团队策划执行大型公益活动30个
筹集善款2500余万元，受益人数超10万人。



快公益创新公益项目 长腿叔叔·留守儿童关爱计划

2014年启动
项目旨在通过100位长腿叔叔
探索100个解决留守儿童问题的个性化可复制方案
尝试从个体突围，最终解决群体问题



快公益三大品牌项目

《都市快报》爱心读者免费午餐项目

2011年启动，收到善款7055623.6元，让9000多名孩子吃上免费午餐
2014年获中国政府慈善最高奖“中华慈善突出贡献奖”

中国乡村儿童大病医保救助行动

2012年启动，注入保费3985750元，让55715位开化籍儿童受益

利群阳光助学行动

2001年启动，目前为全国最大，延续时间最长的助学活动，资助范围遍及全国18个省市

快公益微信公众订阅号





探索生物科技价值的新媒体门户



扫一扫，二维码

每早10点，为您奉上有深度的媒体资讯



梅斯医学
MedSci China



生物谷
Bioon.com

新技术·新发现·新产业

LIFE INSIGHT BIOON INSIDE



生物谷一直深耕于生物医药和医疗健康平台，旗下生物谷网站（Bioon.com）已成为生物行业最大门户平台，在生物医药行业具备极高的知名度和影响力。在互联网领域，生物谷网站拥有国内整个生物领域互联网访问量的一半，会员数超过150万。



梅斯医学
MedSci China

上海市徐汇区中山西路2020号，华宜大厦1号楼801，200235
Rm 801, Bulg 1, 2020 Zhongshan West Rd, Shanghai, 200235
Email: service@bioon.com
Tel: 021-5448 5309 / 5448 0588
Fax: 021-5448 5087

主办方
Organizer



战略合作伙伴
Strategic Partner



支持单位
Supporter



赞助商
Sponsor



合作媒体
Media Partner

