

中国药科大学研究生培养基地

南京羚诺生物医药技术研究院有限公司

一、培养基地概况

南京羚诺生物医药技术研究院有限公司（以下简称‘羚诺生物’）作为中国药科大学研究生培养基地，是一家由跨国人才引领的基于定量药理建模模拟技术的创新药物研发综合企业，专业致力于妇产生殖类药物研发及产业化。先后获评国家专精特新“小巨人”企业、国家高新技术企业、南京市概念验证中心、南京市瞪羚企业、南京市新型研发机构等多项资质荣誉，并承担了国家重点人才工程A类计划、南京市科技发展计划（南京市联合技术攻关）、南京市留学人员科技创新项目等。

羚诺生物始终以临床价值为导向，开展模型引导的创新药物研发，通过计算机模拟将生理学、药理学及临床试验数字化，提前预判药物安全性与有效性，面向临床需求导向开发，指导新药研发和决策。现已推动多款自主I类创新药即将进入临床申报阶段，其中I类新型长效缩宫素受体拮抗剂的成功研发，将打破全球妇产生殖领域三十年无创新药历史，实现急需紧缺药物自主可控。





二、导师简介

王林顺鑫，博士，正高级工程师，羚诺研究院首席医学官，入选国家级和省级人才项目。曾带领临床团队研发全球首款用于治疗多发性骨髓瘤的双特异性抗体 TECVAYLI (Teclistamab)，仅用时 4 年半便完成所有临床试验、注册申报和上市，另一款双特异性抗体 Talquetamab (JNJ-64407564) 也于 2023 年 8 月 10 日获批上市。2022 年，受邀参与撰写国家药品审评中心 (CDE) 关于《双特异性抗体肿瘤药物临床研发技术指导原则》。该指导原则征求意见稿于 2022 年 4 月份发布，最终版于 2022 年 11 月份正式发布。

三、基地运行主要举措

1. 建立科学规范的运行机制与组织架构

基地建立了权责清晰、运行高效的管理体系。整体上，秉持“面向产业需求，引领产业发展”的原则，实行“开放、联合、竞争、流动”的运行机制。在组织架构上，实行董事会领导下的基地主任负责制，并设立由孙浩博士、王林顺鑫博士等高层次专家领衔的基地委员会，负责重大决策与战略指导；下设技术委员会，依托企业研发中心、临床部、质量部等覆盖药物研发全链条的职能部门，形成“决策-指导-执行”三级管理架构。这一架构确保了各项工作及研究生培养实践的优质、有序推进。

2. 建立制度化、规范化的联合培养保障机制

为确保培养质量，基地制定并实施了覆盖培养全流程的管理制度体系，包括《实践基地管理办法》、《实践基地研究生管理办法》、《研究生实习质量考核

办法》、《实践基地导师管理办法》等。这些制度对研究生的入岗培训、课题实施、日常管理、考核评价以及导师职责等进行了明确规定，使基地运行和人才培养过程有章可循、规范有序。

3. 实施项目驱动的创新培养模式

这是基地培养的核心特色。基地导师指导学生的实践，培养过程深度融入基地在研项目，特别是“基于建模模拟技术的药物研发及产业化”等前沿课题。通过“集中培训、项目认知、选题、实践、考核”五个环节的系统化训练，使研究生在解决真实产业难题中锤炼创新能力和实践技能。

4. 提供国际水准的科研平台与资源条件保障

基地向研究生全面开放其先进的研发资源。包括超 5000 平米的研发与办公场地、按照 GLP 规范建设的实验环境、覆盖多肽药物制备、分离、纯化、分析的全套仪器设备，以及 SAS、Phoenix WinNonlin、NONMEM 等专业的建模与模拟软件。中国药科大学的学术资源与基地的产业技术，共同为研究生从事高水平的学位论文课题和研发实践提供一流支撑。

四、2026 年招生类别及专业

类别	方向
药学	新药临床前评价

五、联络人及邮箱

联络人：张卫卫 18061635331
邮 箱：295751676@qq.com