

付立杰简介

付立杰 博士，男，1953年10月生于山东聊城，中国毒理学会副理事长，中国毒理学会资格认证委员会主任兼秘书长。现任美国 MPI Research 高级顾问，Medicilon/MPI 执行副总裁，世界卫生组织（WHO）GLP 和化学物安全评价专家，国际实验动物评估认证管理委员会（AAALAC）咨询专家（*ad hoc Specialist*）。曾先后担任药明康德新药开发有限公司（WuXi PharmaTech, NYSE:WX）运营副总裁，全面负责其苏州公司临床前实验研究中心的设计、建设和现有实验室的管理与运营；美国博际新药开发有限公司（Bridge Pharmaceuticals Inc.）的全球一体化副总裁，负责该公司美国与中国实验室的整合，并参与了对另一家美国上市公司的收购和兼并；美国跨世纪股份有限公司总裁兼首席执行官，创办和运营了美国唯一的由华人建立的、完全符合国际 GLP 规范的毒理学与安全评价合同研究机构（CRO）。



付博士在毒理学领域有近 30 年的丰富经验，在新产品开发、临床前研究和毒理学的不同领域中都有建树，并且在新药研究与开发、实验动物福利、GLP 规范和临床前合同研究机构的创建与运营等方面有着广泛全面的了解和直接经验，是世界卫生组织（WHO）GLP 和化学物安全评价专家，国际实验动物评估认证管理委员会（AAALAC）咨询专家（*ad hoc Specialist*）。早在 20 世纪 80 年代末，付立杰博士就作为客座研究员和专题负责人，在国际最著名的毒理学研究机构--杜邦公司 Haskell Lab，开始了 GLP 和动物福利的训练和工作。在跨世纪公司期间，他不仅使自己不断在 GLP 方面学习和更新，而且以同样的标准训练他的团队，在如何建立和运营 GLP 合同研究实验室方面积累了宝贵的经验。在他的管理下，跨世纪公司的南京实验室获得了中国的第一个 AAALAC 完全认证（Full Accreditation），率先在国内开展完全按照国际规范和标准的新药临床前安全评价研究，并成为中国唯一的一个通过了美国管理机构 GLP 审计检查的毒理学实验室。到 2006 年，跨世纪公司南京实验室已完成了进行 30 多项符合美国 FDA、

EPA 和 OECD GLP 规范的研究项目。

付立杰博士编著（译）出版了《现代毒理学及其应用》《畸胎学》《生物技术世纪》等四本中文书，发表了大约 70 多篇中英文文章和书籍章节，其中《生物技术世纪》影响广泛，被列为中国人必读的 100 本书之一。他还担任“中国药理和毒理杂志”编委会顾问，中国毒理学会二届、三届和第四届理事、第五届副理事长，中国毒理学会资格认证委员会副主任兼秘书长，曾任中国旅美毒理学家首届理事长和美中毒理学会（AACT）理事，美中药协（SAPA）终身会员，中国济南海外学人联谊会名誉主席。

付立杰十分关心国内的 GLP 建设和创新产品的研发与评价。早在 1995 年，他就率先在国内讲述 GLP 的理念，其后许多次回国发表演讲、组织研讨会和培训班，致力于国内的 GLP 与国际接轨，先后担任了北京大学、南京医科大学等多所院校的客座教授，为国内多家国家新药安全评价中心提供了多种形式的咨询服务。

2009 年 12 月 30 日