

< 2019 국제 의약품 품질심사 심포지엄 프로그램 >

- 주제 : 의약품 연속제조공정
- 일시 : 2019.10.17.(목) 14:00-18:00
- 장소 : 웨라톤 서울 팔래스 강남 호텔(서울)

날짜/ 장소	시간	내용	발표
의약품 연속제조공정 도입을 위한 국제 심포지엄			
10.17. (목) [서울]	14:00~14:20	등 록	
	14:20~14:30	인사말씀	서경원 부장 (의약품심사부)
	14:30~14:50	ICH Q13 가이드라인 제정	강현경 연구관 (의약품규격과)
	14:50~15:30	선진규제기관의 연속제조공정 의약품 허가 심사 시 고려사항	Dr. Meike Vanhooren (Pfizer)
	15:30~16:10	국내 연속제조공정 도입을 위한 전략	박은석 교수 (성균관대학교)
	16:10~16:30	휴식	
	16:30~17:10	공정밸리데이션 제도변화 및 고려사항	김은경 연구관 (의약품품질과)
	17:10~17:50	연속제조공정의 도입과 운용을 위한 기술적 고려사항 및 연구동향	이해우 박사 (대구경북첨단의료 산업진흥재단)
	17:50~18:00	맺음말씀	장정운 과장 (의약품규격과)