

2019년 임상시험 및 연구를 위한 산관학 공동 통계 컨퍼런스

주관 : 식품의약품안전평가원

주최 : [사]한국임상개발연구회, [사]한국통계학회 생물통계연구회, 국제생물통계학회 한국지회

| 시 간 | | 내 용 | 발 표 |
|---------------------|---------------------|--|---|
| 8:30~9:00 | 30분 | 오전 및 오후 등록 | |
| 9:00 ~ 11:45 | 튜토리얼 세션 | | 장소 : 그랜드볼룸 |
| | 75분 | Analysis of Longitudinal Data from Clinical Trials: Review | 이근백(성균관대학교) |
| | 15분 | 휴 식 | |
| | 75분 | Introduction to Bayesian Early Phase (phase I/II) Clinical Trial | 진익훈(연세대학교) |
| 11:45~13:00 | 75분 | 점심식사(식사 미제공) | |
| 13:00 ~ 14:35 | 개회 | | 장소 : 그랜드볼룸 |
| | 15분 | 인사말 및 기관소개 | (사)한국통계학회 생물통계연구회, (사)한국임상개발연구회 |
| | 오프닝 세션 : | | 장소 : 그랜드볼룸 |
| | 40분 | RBM, Centralized Monitoring을 위한 통계분석 소프트웨어 | 김대윤(JMP Korea) |
| | 40분 | Update of Adaptive Design Guidance for Innovative Trial | 이정복(서울아산병원&울산의대) |
| 14:35~14:50 | 휴 식 | | |
| 14:50 ~ 16:20 | 핵심주제 세션 : | | 장소 : 그랜드볼룸 |
| | 30분 | 규제기관에서의 임상통계 심사기준 및 방향 | 박봉서(식품의약품안전평가원) |
| | 30분 | 의약품안전관리를 위한 RWD/RWE 적용현황과 재현성과 타당성 재고방안 | 신주영(성균관대학교) |
| | 30분 | Quality by Design in Clinical Trials | 이주환(메디톡스) |
| 16:20~16:35 | 휴 식 | | |
| 16:35 ~ 17:50 | 한국통계학회 생물통계연구회 기획세션 | | 식품의약품안전평가원·한국임상개발연구회 기획세션 |
| | 장소: 노블레스A홀 | | 장소: 그랜드 볼룸 |
| | 35분 | 전자의무기록 대상의 통계적 방법론 연구: 지역감시와 정밀의료 사례 최영근(숙명여자대학교) | 25분 IDMC Overview - Statistician's perspective 조숙정(ICON Clinical Research) |
| | 35분 | DrImpute: imputing dropout events in single cell RNA sequencing data 곽일엽(중앙대학교) | 30분 Bias Corrected Estimation of Total Treatment Effect in Multi-Stage Adaptive Clinical Trial 전중수(GC 녹십자) |
| | 15분 | 총회 | 30분 통계분석에서의 SAS programming 절차 최익성(LSK Global PS) |
| | | | |