



수신자 의약품 개발·품질·제조부서 책임자님

참 조

제 목 제6회 품질규제과학 국제 웨비나 컨퍼런스 참가 안내

1. 귀 기관의 무궁한 발전과 귀하의 건승하심을 축원합니다.

2. (재)의약품품질연구재단은 의약품 품질시험법 및 기준의 선진화가 가속되는 가운데 국제적인 변화 속에 새로운 품질 시험법들과 기술 정보등을 공유하기 위하여 2018년도부터 품질규제과학 컨퍼런스를 개최해 오고 있습니다.

3. 이번 제6회 국제 웨비나 컨퍼런스에서는 제4차 산업혁명 시대에 부응하고 새로운 제조기술 및 분석기술과 고품질의 의약품을 안정적이고 신뢰성 있게 생산할 수 있는 의약품 제조 및 품질분야에 혁신기술의 도입을 진작시키고자 합니다. 최근 주목되고 있는 연속생산(CM, ICH Q13), 설계기반 품질고도화(QbD), 공정분석기술(PAT), QbD 및 리스크관리, 연속생산 관련 통계 등에 관한 정보와 지식을 공유하고자 식품의약품안전처, 일본 PMDA, 의약품의료기기레귤러토리사이언스재단(PMRJ) Shigeki Tsuda 전무이사의 협조하에 식품의약품안전평가원과 공동으로 프로그램을 구성하였습니다.

4. 현재 코로나-19로 인하여 “제6회 품질규제과학 국제 웨비나 컨퍼런스”를 비대면 온라인으로 아래와 같이 식품의약품안전평가원과 공동 개최하고자 하오니 많은 관계자분들이 참석하실 수 있도록 격려하여 주시면 감사하겠습니다.

- 아 래 -

- 1) 주 제 : **혁신제조기술 기반 의약품 개발 및 품질보증**
- 2) 주 최 : (재)의약품품질연구재단, 식품의약품안전평가원
- 3) 후 원 : 한국제약바이오협회, 대한약사회, 한국의약품수출입협회,
한국신약개발조합, 약업신문, 데일리팜
- 4) 일 시 : 2021년 11월 02일(화) 09:00 - 18:00
- 5) 플랫폼(국내연자 발표) : Zoom, 한국제약바이오협회 2층 회의실 K룸
- 6) 등록안내

