



수신자 의약품 개발·품질·제조부서 책임자님

참 조

제 목 제7회 품질규제과학 웨비나 컨퍼런스 참가 안내

1. 귀 기관의 무궁한 발전과 귀하의 건승하심을 축원합니다.

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

3. 이번 제7회 의약품 품질 규제과학 컨퍼런스에서는 불임 어젠다와 같이 최근 이슈가 되고 있는 불순물 관리, 포장 완전성, 데이터 완전성, ICH Q13으로 발표된 연속생산의 현황과 인허가 및 경계성 복합 구조 의약품(non-biological complex drug)의 개발 동향 등 의약품 품질 분야의 다양한 내용을 다루고자 합니다.

4. 현재 코로나-19로 인하여 “제7회 품질규제과학 웨비나 컨퍼런스”를 비대면 온라인으로 아래와 같이 식품의약품안전평가원과 공동 개최하고자 하오니 많은 관계자분들이 참석하실 수 있도록 격려하여 주시면 감사하겠습니다.

- 아 래 -

- 1) 주 제 : 최근 의약품 품질 이슈의 현황과 과제
- 2) 주 최 : (재)의약품품질연구재단, 식품의약품안전평가원
- 3) 후 원 : 한국제약바이오협회, 대한약사회, 한국의약품수출입협회,
한국신약개발조합, 약업신문, 데일리팜
- 4) 일 시 : 2022년 11월 16일(수) 09:00 - 18:00
- 5) 플랫폼(국내연자 발표) : Zoom, 한국제약바이오협회 2층 회의실 K룸
- 6) 등록안내
 - 가) 사전등록 : 2022년 9월 19일(월) ~ 11월 4일(금)까지
 - 나) 등록비

