

문서번호 : 제약106 (의정)-140호(전회원분68호)

시행일자 : 2016. 2. 12(금)

수 신 : 회원각위 대표이사

참 조 : 개발부, 약사팀, 연구소

제 목 : 2016년 의약품 임상시험 사후관리 설명회 개최 안내

1. 귀 사의 무궁한 발전을 기원하며, 식품의약품안전처 임상제도과-1144호 (2016.2.5.)와 관련됩니다.

2. 식약처에서는 2016년도 의약품 임상시험 사후관리 계획 및 중점 점검 사항 등을 안내하고 설명하기 위하여 아래와 같이 설명회를 개최하오니 관심있는 분들의 많은 참석하시기 바랍니다.

- 아 래 -

가. 행 사 명 : 2016년 의약품 임상시험 사후관리 설명회

나. 일 시 : 2016. 2. 16(화) 12:30~18:00

다. 장 소 : 코엑스 컨퍼런스룸(남) 401호 (서울 강남구 소재)

라. 참석대상 : 의약품 제조·수입업체, 관련 단체등

마. 주요내용 : 2016년 의약품 임상시험 관련 정책 및 사후관리 방향 등

바. 신청방법 : 로그인 없이 신청가능합니다.

한국제약협회 홈페이지(www.kpma.or.kr) → 신청&서비스 → 세미나/교육에서 신청

사. 세부일정 : 불임참고

* 설명회 장소 주차장소가 협소하니 대중교통 이용 바람.

* 불임. 세부일정 1부. 끝.

한 국 제 약 협 회 장

※ 이 문서는 우리협회 회원사에 한하여 인터넷 홈페이지(www.kpma.or.kr) ‘공지사항’에서 열람하실 수 있습니다.