

한 국 제 약 바 이 오 협 회

Korea Pharmaceutical and Bio-Pharma Manufacturers Association

우 06666 서울특별시 서초구 효령로 161 / 전화 02-6301-2142 / 전송 02-6499-2134 / pcw@kpbma.or.kr

문서번호 : 교육팀-2020-00080

시행일자 : 2020-10-30(금)

수 신 :

참 조 :

제 목 : 의약품 품질관리 역량개발 및 직무능력 향상을 위한 실습교육 개최 안내

1. 귀 사의 무궁한 발전을 기원합니다.
2. 협회 교육팀에서는 연구개발·품질관리인력의 의약품 품질관리 역량 개발 및 직무능력 향상을 위한 실습교육 프로그램을 신규편성하여 아래와 같이 실시하고자 합니다.
3. 본 교육과정의 수강희망 업체에서는 아래 안내에 따라 수강신청 해주시기 바라며, 과정별 정원제로 운영되어 조기 마감될 수 있습니다.

- 아 래 -

가. 과 정 명

- 1) LC-MS/MS를 이용한 원료 및 완제의약품 중 N-니트로소디메틸아민(NDMA)분석법 개발실습
- 2) 품질관리자를 위한 의약품 분석법 밸리데이션 이론과 실습
- 나. 교육대상 : 연구원(제제 또는 분석) 및 공장 내 품질시험자(QC)
- 다. 교육방법(시간) : 이론 및 실습포함 과정별 2일(14h)
- 라. 교육기관 : (주)라이프사이언스래보러토리, 충북테크노파크 바이오센터
- 마. 교육 프로그램

과 정 (인원)	교육기간	지역/ 교육장소	교육기관	교육과정	비고
과정 1 (8명)	11월 12일(목) ~13일(금)	서울/ eMass	(주)라이프사이언스 래보러토리 (eMass)	LC-MS/MS를 이용한 원료 및 완제의약품 중 N-니트로소디메틸아민(NDMA) 분석법 개발실습	온라인/동영상 및 장비 실습
과정 2 (8명)	12월 3일(목) ~4일(금)				
과정 3 (8명)	11월 19일(목) ~20일(금)	오송/ 충북 테크노파 크 바이오센 터	충북테크노파크 바이오센터		
과정 4 (8명)	11월 26일(목) ~27일(금)				
과정 5 (20명)	11월 26일(목) ~27일(금)	서울/ 한국제약 바이오협 회	(주)라이프사이언스 래보러토리 (eMass)	품질관리자를 위한 의약품 분석법 밸리데이션 이론·실습	
※ 교육과정별 세부 프로그램은 붙임문서 참조					

바. 교육비용

- 1) LC-MS/MS를 이용한 원료 및 완제의약품 중 N-니트로소디메틸아민(NDMA) 분석법 개발실습 과정
- : 550,000원(세포함)

- 회원사 : 220,000원(세포함) / 교육비의 60%(330,000원) 협회지원

- 비회원사 : 550,000원(세포함)

2) 품질관리자를 위한 의약품 분석법 밸리데이션 이론·실습 과정(11월 26~27일)

: 385,000원(세포함)

- 회원사 : 330,000원(세포함)

- 비회원사 : 385,000원(세포함)

※ 교육시작 3일 전부터 접수내용(교육취소, 환불 등) 변경불가

※ 원활한 교육진행을 위해 사전 통보없이 교육에 불참할 경우 환불불가

사. 신청방법

1) 협회 홈페이지(www.kpbma.or.kr) ⇨ '알림&신청' ⇨ '신청'

※ 신청시 '메모' 란에 희망 교육과정 입력 / 예시) 과정2(11월 12~13일)

※ 협회 회원사 여부 확인: 협회 홈페이지(www.kpbma.or.kr) ⇨ 협회소개 ⇨ 회원사

아: 수료기준 : 출석률 80%이상, 기초테스트(오픈북) 20문항 60점 이상 취득시 수료증 발행

자. 문의처

1) 협회 교육팀 : 02-6301-2142 / 박찬웅PM 회원사 여부 확인 등

2) eMass : 02-866-2980 박정아 과장 / 교육신청 및 교육비 납부, 계산서 발행 등

※ 첨 부 : 교육과정별 세부 프로그램(안). 끝.

한 국 제 약 바 이 오 협 회 창



※ 이 문서는 협회 회원사에 한해 홈페이지(www.kpbma.or.kr) '공지사항'에서 열람하실 수 있습니다.