

한 국 제 약 협 회

KOREA PHARMACEUTICAL MANUFACTURERS ASSOCIATION

직인생략

우 137-061 서울 서초구 방배1동 990-2 / 전화 (02) 6301-2160~1 / 전송 (02) 6499-2134

문서번호 제약 107(바이오) - 287호 [전 회원사 135호]

시행일자 2016. 3. 23.

수 신 회원각위 대표이사

참 조 개발부서, 연구소 및 공장장

제 목 바이오의약품의 QbD 사례 및 DoE 교육 개최 안내 및 참석 요청

1. 귀사의 무궁한 발전을 기원합니다.

2. 우리협회에서는 의약품 개발 및 제조 시 체계적인 공정 관리를 통해 의약품의 품질을 고도화하기 위한 ‘의약품 설계기반 품질고도화(QbD)’ 제도 도입 정책을 검토하는 단계에서, 바이오의약품의 개발 시 QbD 적용 사례 및 심사 시 고려 사항, 기초 통계분석법 및 실험계획서 작성법 등 실무자 맞춤형 교육을 통해 국내 제약·바이오기업 종사자의 업무 효율성을 제고하고자 하오니 회원사의 많은 관심과 참여를 바랍니다.

- 아 래 -

- 교육명: 바이오의약품의 QbD 사례 및 DoE 교육
- 일시/장소: 2016년 4월 4일(월) 09:00~16:30, 한국제약협회 4층 강당
- 주최: 한국제약협회 바이오의약품위원회
- 프로그램: 불임참고
- 참가대상: 바이오의약품 연구개발에 관심있는 제약·바이오기업 및 기관 관계자
- 사전신청: 2016년 3월 30일(수)까지, 참가비 무료

※ 한국제약협회 홈페이지(www.kpma.or.kr) → 세미나 신청

→ 해당행사명 클릭 → 페이지 하단 ‘신청’ 클릭 → 작성 및 등록

- 문의: 한국제약협회 바이오의약품정책실(bio@kpma.or.kr, T. 02-6301-2161)

※ 주차 불가하오니 대중교통을 이용하여 주시기 바랍니다.

※ 불임문서는 제약협회 홈페이지(www.kpma.or.kr)에서 확인하실 수 있습니다.

※ 불임 : 바이오의약품의 QbD 사례 및 DoE 교육 프로그램 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.

