

[붙임] 세미나 프로그램

글로벌 GMP기준 CSV 수행 및 LIMS 구축 전략 세미나

- ◆ 일 시 : 2017년 4월 20일(목), 10:00~16:00
- ◆ 장 소 : 킨텍스 제2전시장 8홀 현장세미나실(I)
- ◆ 주 최 : 한국제약바이오협회
- ◆ 프로그램

시 간	강의내용	강 사
10:00~10:30	등록	
10:30~11:20	Informatics Solutions for Laboratory Workflow Improvements	Rocky Qiu APAC Business Development Manager(Informatics) Waters Corporation
11:20~12:00	글로벌 기준을 만족하기 위한 CSV 성공전략 <ul style="list-style-type: none"> ▶ 글로벌 기준을 만족하기 위한 조건 ▶ 컴퓨터시스템의 이해 ▶ CSV 성공전략 	김정민 팀장 녹십자 EM
12:00~13:00	중식	
13:00~14:00	CSV 이해 및 실시사례 <ul style="list-style-type: none"> ▶ CSV Risk Management ▶ CSV 검증법 및 테스트 방법 ▶ CSV 운영 및 유지 시 고려사항 	김정민 팀장 녹십자 EM
14:00~14:10	휴식	
14:10~15:00	글로벌 품질관리 수준 향상을 위한 실험실정보시스템 소개 <ul style="list-style-type: none"> ▶ GMP 규정준수 및 생산성 향상을 위한 LIMS/QMS 기능 소개 ▶ 시험, 검사장비에 대한 기록관리시스템(audit trail) 구축 방안 	이종석 이사 GMP 정보기술
15:00~15:30	LIMS 구축 시 주의사항과 SOP 연계	허재역 대표 씨알오센트
15:30~16:00	질의응답 및 폐회	

* CSV : 컴퓨터 시스템 밸리데이션(Computerized Systems Validation)

* LIMS : 실험실정보관리시스템(Laboratory Information Management System)