

우 06666 서울 서초구 효령로 161 (방배동) / 전화 (02) 6301-2160~1 / 전송 (02) 6499-2134

문서번호 제약 107(바이오) -374호 [전 회원사 153호]

시행일자 2017. 4. 14.

수 신 회원각위 대표이사

참 조 개발부서, 연구소 및 공장장

제 목 「바이오의약품의 허가 후 변경 관리에 관한 국제 심포지엄」 개최 안내  
및 참석 요청

1. 귀사의 무궁한 발전을 기원하며, 식품의약품안전평가원 생물 의약품 연구과-1201호(2017. 4. 11.)와 관련입니다.

2. 식품의약품안전처에서는 바이오시밀러 등 바이오의약품의 품질 향상을 위하여 아래와 같이 WHO와 함께 국제 심포지엄을 개최하오니 회원사의 많은 관심과 참여를 바랍니다.

- 아 래 -

- 행 사 명 : 바이오의약품의 허가 후 변경 관리에 관한 국제 심포지엄  
“International Symposium on Procedures and Data Requirements for Changes to Approved Biologicals”
- 일 시 : 2017년 4월 26일(수) 09:00~18:00
- 장 소 : 웨라톤 서울 팰리스 강남 호텔, 그랜드볼룸(B1)
- 주요내용 :
  - 바이오의약품 관리에 대한 WHO 및 각 국의 정책
  - 바이오의약품 품질 관련 현안 토의
  - WHO 가이드라인 소개 등
- 주요 참석자 :
  - 기관 : WHO, 헬스캐나다, 독일 PEI, 일본 PMDA, IFPMA, 식약처, 보건복지부, 범부처신약개발사업단 등 국내·외 전문기관
  - 제조사 : 셀트리온, IGBA 등
- 사전신청 : 2017년 4월 21일(금)까지 온라인 등록([www.mfds-who.org](http://www.mfds-who.org))
- 문의 : 심포지엄 & WHO 가이드라인 전문가회의 사무국  
(Tel. 070-4268-5026, E-mail. [K.miceteam@gmail.com](mailto:K.miceteam@gmail.com))



※ 붙임 : 세미나 프로그램 1부. 끝.

## 한국제약바이오협회장

※ 이 문서는 우리협회 회원사에 한하여 인터넷 홈페이지([www.kpbma.or.kr](http://www.kpbma.or.kr)) ‘공지사항’ 에서 열람하실 수 있습니다.