

2019학년도 서울대학교 의과대학 공개강좌

제18기 의약품산업의학 고위과정

(Advanced Course for Pharmaceutical Medicine)

기간 : 2019. 11. 30.(토)~2019. 12. 15.(일) 09:00~18:00 (8시간) (매주 토요일, 일요일), 총6회
장 소 : 서울대학교병원 의생명연구원 / Off-campusworkshop

| 날짜 | 내용 | 발표 |
|---------|----------------------------|--|
| 11월 30일 | 신약개발을 위한 GMP 계획, 운영, 문제 해결 | 남태균(메디인사이트) |
| 12월 1일 | 신약개발 독성시험의 전략과 실제 | 김동환(건양대학교) |
| 12월 7일 | 전임상 ADMET 및 모델링 | 이경륜(한국생명공학연구원), 송유경(한국생명공학연구원), 이현아(CCADD, PBPK 모델링 전문가) |
| 12월 8일 | 초기임상시험의 전략과 실제 | 이형기(서울대학교 의과대학) |
| 12월 14일 | 후기임상시험의 전략과 실제 | 최성준((주)디엘파마) |
| 12월 15일 | 특강(연자TBD) 및 수료식 | |

※ 일정 및 교육프로그램 내용은 사정에 따라 변경될 수 있습니다.

연자님 사진 및 연혁



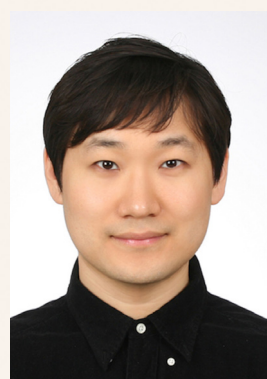
김동환 연자님 (건양대학교)

현) 건양대학교 의약바이오학과 교수
 전) 비임상시험연구회 회장
 전) 동아제약연구소 수석연구원
 전) 안전성평가연구소 연구원



송유경 (한국생명공학연구원)

현) 한국생명공학연구원 약물동태학연구실 Post-doc
 학력) Ph.D 서울대학교 약학대학 약제과학 전공
 Bachelor 서울대학교 약학대학 제약학 전공



이경륜 (한국생명공학연구원)

현) 한국생명공학연구원 약물동태학연구실 연구책임자
 현) 서울대학교 융합과학기술대학원 겸임교수
 전) 충남대학교 약학대학 겸임교수
 전) 대웅제약 생명과학연구소 책임연구원
 전) 일본 이화학연구소(RIKEN) 객원연구원
 전) 미국 뉴저지 주립대학(Rutgers) 박사후연구원
 전) 한국화학연구원 신약플랫폼기술연구그룹



이현아 (CCADD, PBPK 모델링 전문가)

현) 서울대학교 융합과학기술대학원
 신약개발융합연구센터(CCADD) BK21 Post-doc
 전) 대웅제약 생명과학연구소 선임연구원
 학력) Ph.D 서울대학교 융합과학기술대학원
 방사선융합의생명 전공(임상약리학, pharmacometrics)
Master North Carolina State University, USA
 (Biomathematics) **Bachelor** University of Alabama,
 USA(Biology and Mathematics)



이형기 (서울대학교 의과대학)

현) 서울대학교의과대학/융합과학기술대학원/
 병원 교수 (임상약리학과)
 전) Georgetown University Medical Center 조교수
 전) Pittsburgh University School of Medicine 조교수
 전) University of California School of Pharmacy
 겸임부교수
 전) Center for Drug Development Science 디렉터
 전) The United States of America Food and Drug
 Administration 객원연구원



최성준((주)디엘파마)

현) ㈜디엘파마 대표이사, KoNECT 자문위원, KDDF
 평가위원, 대한임상약리학회 특임이사
 전) MSD Korea, Sanofi-aventis Korea, Wyeth Korea
 의학사업부 임원 역임, 한올바이오파마, 보령제약 R&D
 임원 역임
 전) 충남대학교병원, 순천향대학교 부천병원
 순환기내과 조교수 역임
 학력)서울의대 졸업, 의학박사, 내과 전문의, 순환기내과
 분과전문의, 노인병 인정의, 임상약리학 인정의



남태균 (메디인사이트)

성균관대 약학대학, 약학대학원 졸업(석사)
 현) 2017.7~현재 (주)메디인사이트 대표
 현) 2018.9~현재 이화여대 임상보건융합대학원 겸임교수
 전) 1996.6~ 2017.6 (21년) 식약처 근무
 - 의약품안전과, 생물약품과, 임상제도과 등 다양한 부서에 근무하며, 의약품 허가 및 임상시험 관련 제도 개선, GMP 및 GCP 기준 마련, 허가 등
 민원업무를 수행함
 - 국내 및 해외 제조소에 대한 GMP inspection 수신회, 병원과 의뢰자에 대한 GCP inspection 수백회 실시

작년 수강생들 소감

손미정

“국내 최고 전문가들로부터 이론은 물론 생생한 경험도 들을 수 있어서 꼭 추천하고 싶은 과정입니다.
 또한 업계에 첫 발을 들인 저에게는 업계의 여러분들과 교류를 나눌 수 있는 기회라서 더욱 소중한 시간이었습니다.”



이동설 현) 서울대학교 치의학대학원 BK 조교수

“저에게 의약품산업의학 고위과정은 아무런 준비없이 뛰어난 신약개발에 한줄기 빛이었습니다.
 비임상시험부터 후기 임상시험까지의 과정을 통하여 신약개발 과정의 전반적인 흐름을 파악하게 되었고, 이를 바탕으로
 1년이 지난 지금 IND 신청 단계까지 발전할 수 있었습니다. 신약개발을 준비하시는 분이라면 의약품산업의학 고위과정을 꼭
 들어보길 추천합니다.”



이병일

독성학, PK,PD전임상부터 실전 FDA IND까지 전과정을 분야별 현장 전문 교수진으로부터 실전 인사이트를 접합니다.
 기본기가 약한 임원은 출석을 꼭 지키고, 멋진 조장님을 만나는 경우 수료할 수 있습니다. 조교님은 담배를 잘 빌려주지만
 흡연은 멀리 장례식장까지 가야해서 금연욕구가 생기는 건강한 과정입니다. 케이터링 다과도 실컷 먹어도 남을만큼
 풍요롭습니다. (단, 최소 주문이 20인분으로 예상되는 바, 수강생이 작을수록 혜택이 커집니다.) 정규과정 외 패선에 대한
 견문도 넓힐수 있습니다.챗터별 전문 교수님과 네트워킹하고 해당 분야별 경험적 지혜 구할 수 있어 좋습니다. 특히
 최성준 교수님의 수료 후 즐거운 정기적 와인 정찬은 최고의 Post Graduate Program 으로 놓치지 마세요~

