

# 『2020년도 비임상-임상 연계 전문가 양성 교육』 -바이오의약품 인허가를 위한 비임상-임상 연계-

안녕하십니까?

식품의약품안전평가원(특수독성과)이 주관하고 건양대학교가 수행하는 『2020년도 비임상-임상 연계 전문가 양성 교육 - 바이오의약품 인허가를 위한 비임상-임상 연계』을 다음과 같이 안내해 드리니, 관심 있는 분들의 많은 참석 바랍니다.

■ 일 시 : 2020년 11월 03일(화) 09:00 ~ 17:30 (1일, 7시간)

■ 교육 진행 : zoom을 이용한 실시간 온라인 강의

(\*현재 COVID-19의 확산으로 인하여 전면 실시간 온라인 강의로 전환합니다.)

■ 교육 일정 : 바이오의약품 인허가를 위한 비임상-임상 연계

교육 시간	교육 내용	강사(소속)
09:00~09:20	등 록	
09:20~09:25	교육프로그램 소개	김동환 교수 (건양대학교)
09:25~09:30	사전 평가	
09:30~10:20	바이오의약품의 PK 및 ADA 분석법 validation	전은정 선임연구원 (안전성평가연구소)
10:30~11:20	바이오의약품의 PK 및 ADA	황진아 교수 (건양대학교)
11:20~12:30	점심	
12:30~13:20	바이오의약품의 독성시험	황인창 부장 (종근당)
13:30~14:20	바이오의약품의 초기임상시험	이희영 교수 (건양대학교)
14:30~15:20	세포치료제의 비임상-임상 연계 사례	손현정 상무 (바이젠셀)
15:30~16:20	재조합 단백질의약품의 비임상-임상 연계 사례	유진상 실장 (헬릭스미스)
16:30~17:20	바이오의약품의 비임상-임상 연계 사례	박경미 부사장 (지놈앤컴퍼니)
17:20~17:30	설문 및 평가	

## ■ 참가신청 안내

\* 교육 신청 기간 : 2020년 10월 26일(월) 9:00 ~ 10월 28일(수) 18:00까지

\* 교육 신청 대상 : 비임상시험 관련 종사자 및 신약 연구, 개발, 심사자 등

\* 교육 신청 접수 : 참가 신청은 Web[ 주소- <http://naver.me/xfh7QBR7> ]으로 접수받습니다.

접수는 선착순(400명)이며, 조기 마감될 수 있습니다.

**PC와 모바일 모두, 동일 주소로 접수 가능합니다.**

\* 문의 사항 : 건양대학교 산학협력단 정윤하 연구원(sedcreta1231@naver.com / 041)730-5425)

## ■ 기 타 : 이 교육은 수료기준에 따라 식품의약품안전평가원에서 수료증이 발급됩니다.

※ 수료증 발급은 교육일로부터 한 달 정도 예상하여 주시기 바랍니다.

※ 본 교육의 연차, 일정 등은 사정에 따라 변동될 수 있습니다.

※ 참가비 및 on-line 교재는 무료입니다.

※ 온라인 교육 시 캠이나 마이크는 필수가 아닙니다.

※ 수료 기준, 수강 방법, 기타 안내사항은 사전등록자에게 별도 안내 예정입니다.