

[2022년 의약품등 제조(수입)관리자교육 프로그램]

교육과정	일 정	시간(hr)	교육과목
제1차 [원료의약품]	2.17 (목)	09:00 ~ 11:00	제조(수입)관리자의 자격과 의무
		11:00 ~ 13:00	GMP의 이해
		13:40 ~ 15:40	원료의약품 제조 및 품질관리
		15:40 ~ 17:40	의약품등 허가(신고)제도의 이해
	2.18 (금)	09:00 ~ 11:00	특강-디지털 혁명과 소통의 리더쉽
		11:00 ~ 13:00	시험법 밸리데이션
		13:40 ~ 15:40	Data Integrity
		15:40 ~ 17:40	GMP실사 대응
제2차 [의약외품]	4.7 (목)	09:00 ~ 11:00	제조(수입)관리자의 자격과 의무
		11:00 ~ 13:00	GMP의 이해
		13:40 ~ 15:40	의약외품 허가(신고)제도의 이해
		15:40 ~ 17:40	의약외품 제조 및 품질관리
	4.8 (금)	09:00 ~ 11:00	특강-디지털 혁명과 소통의 리더쉽
		11:00 ~ 13:00	문서 작성 및 관리
		13:40 ~ 15:40	GMP실사 대응
		15:40 ~ 17:40	의약외품 관리제도
제3차 [완제의약품]	5.19 (목)	09:00 ~ 11:00	제조(수입)관리자의 자격과 의무
		11:00 ~ 13:00	GMP의 이해
		13:40 ~ 15:40	GMP실사 대응
		15:40 ~ 17:40	의약품등 허가(신고)제도의 이해
	5.20 (금)	09:00 ~ 11:00	특강-디지털 혁명과 소통의 리더쉽
		11:00 ~ 13:00	제조방법 및 시험법 기술이전
		13:40 ~ 15:40	Data Integrity
		15:40 ~ 17:40	완제의약품 제조 및 품질관리
제4차 [한약]	7.7 (목)	09:00 ~ 11:00	제조(수입)관리자의 자격과 의무
		11:00 ~ 13:00	GMP의 이해
		13:40 ~ 15:40	한약재 보관관리
		15:40 ~ 17:40	의약품등 허가(신고)제도의 이해
	7.8 (금)	09:00 ~ 11:00	디지털 혁명과 소통의 리더쉽(특강)
		11:00 ~ 13:00	한약재 감별
		13:40 ~ 15:40	한약 제조 및 품질관리
		15:40 ~ 17:40	GMP실사 대응

[2022년 의약품등 제조(수입)관리자교육 프로그램]

교육과정	일 정	시간(hr)	교육과목
제5차 [생물학적제제]	8.25 (목)	09:00 ~ 11:00	제조(수입)관리자의 자격과 의무
		11:00 ~ 13:00	GMP의 이해
		13:40 ~ 15:40	생물학적제제등 제조 및 품질관리
		15:40 ~ 17:40	의약품등 허가(신고)제도의 이해
	8.26 (금)	09:00 ~ 11:00	특강-디지털 혁명과 소통의 리더쉽
		11:00 ~ 13:00	바이오의약품의 공정 밸리데이션
		13:40 ~ 15:40	첨단바이오법의 이해
		15:40 ~ 17:40	GMP실사 대응
제6차 [의약품]	10.13 (목)	09:00 ~ 11:00	제조(수입)관리자의 자격과 의무
		11:00 ~ 13:00	GMP의 이해
		13:40 ~ 15:40	의약품 허가(신고)제도의 이해
		15:40 ~ 17:40	의약품 제조 및 품질관리
	10.14 (금)	09:00 ~ 11:00	특강-디지털 혁명과 소통의 리더쉽
		11:00 ~ 13:00	문서 작성 및 관리
		13:40 ~ 15:40	GMP실사 대응
		15:40 ~ 17:40	의약품 관리제도
제7차 [의약품]	11.10 (목)	09:00 ~ 11:00	제조(수입)관리자의 자격과 의무
		11:00 ~ 13:00	GMP의 이해
		13:40 ~ 15:40	의약품 허가(신고)제도의 이해
		15:40 ~ 17:40	의약품 제조 및 품질관리
	11.11 (금)	09:00 ~ 11:00	특강-디지털 혁명과 소통의 리더쉽
		11:00 ~ 13:00	문서 작성 및 관리
		13:40 ~ 15:40	GMP실사 대응
		15:40 ~ 17:40	의약품 관리제도
제8차 [완제의약품]	12.8 (목)	09:00 ~ 11:00	제조(수입)관리자의 자격과 의무
		11:00 ~ 13:00	GMP의 이해
		13:40 ~ 15:40	GMP실사 대응
		15:40 ~ 17:40	의약품등 허가(신고)제도의 이해
	12.9 (금)	09:00 ~ 11:00	특강-디지털 혁명과 소통의 리더쉽
		11:00 ~ 13:00	제조방법 및 시험법 기술이전
		13:40 ~ 15:40	Data Integrity
		15:40 ~ 17:40	완제의약품 제조 및 품질관리