



식품의약품안전처
식품의약품안전평가원

2022 첨단바이오의약품 규제과학 컨퍼런스

식품의약품안전처는 첨단바이오의약품의 규제 및 연구개발에 대한 최신 정보와
규제과학 연구성과를 공유하기 위해 ‘2022 첨단바이오의약품 규제과학 컨퍼런스’를 아래와 같이 개최합니다.
관심 있는 국내 연구·개발자 분들의 많은 참여를 바랍니다.

코로나19 확산 방지를 위해 오프라인 참석은 50석(선착순 배정)으로 제한하오니
오프라인 참석을 원하시는 경우, 운영사무국으로 별도의 이메일 요청 바랍니다.

2022. 10. 14.(금) 10:20~17:00

장소

온라인
오프라인(프레지던트호텔)

대상

첨단바이오의약품 개발 업계 종사자
및 연구개발자

사전등록기간 10월 12일(화요일)까지

사전등록 시 발표자에 대한 사전질의도 접수하고 있습니다.

문의사항(운영사무국)

Tel. 031-967-0158 **Email.** nifds.atmp@gmail.com

프로그램

주 제: 첨단바이오의약품 최신 규제 현황 및 연구개발 동향

10:20~10:30

인사말

- 서경원 원장 [식품의약품안전평가원]

첨단바이오의약품 최신 규제과학 현황

좌장: 박미선 과장 [식품의약품안전평가원]

10:30~11:05

세포·유전자치료제 품질 및 비임상 평가 규제 현황

- 박송희 주무관 [식품의약품안전평가원]

11:05~11:15

식약처 첨단바이오의약품 규제과학 연구현황

- 박기대 연구관 [식품의약품안전평가원]

11:15~12:00

세포치료제 규제과학 연구개발 동향

- 오일환 교수 [카톨릭대학교]

12:00~13:30

점심식사 및 기념촬영

첨단바이오의약품 연구개발 동향 및 사례

좌장: 박기량 대표 [(주)씨드모젠]

13:30~14:10

첨단바이오의약품 역가시험 및 규제동향

- 김민경 박사 [미국약전위원회]

14:10~14:50

AAV 기반 첨단바이오의약품 규제과학 글로벌 동향

- 박기량 대표 [(주)씨드모젠]

14:50~15:05

휴식

15:05~15:40

표적적중-AAV 표준물질 개발 및 신속 분석기술 동향

- 장재형 교수 [연세대학교]

15:40~16:15

AAV 기반 유전자편집 연구개발 및 평가기술

- 이재영 이사 [(주)틀젠]

16:15~16:50

CAR-T 기반 치료제 연구동향 및 개발 사례

- 김형철 연구개발센터장 [(주)큐로셀]

16:50~17:00

맺음말

- 손수정 부장 [식품의약품안전평가원]