

한 국 제 약 바 이 오 협 회**Korea Pharmaceutical and Bio-Pharma Manufacturers Association**우 06666 서울특별시 서초구 효령로 161 / 전화 / 전송 02-6499-2134 / hyj@kpbma.or.kr

문서번호 : 제약바이오정책팀-2023-00998

시행일자 : 2023-11-30(목)

수 신 : 회원각위

참 조 :

제 목 : 의약품 중 불순물 저감화 연구 워크숍 개최 알림 및 협조 요청

1. 귀 사의 무궁한 발전을 기원합니다.

2. 식품의약품안전평가원에서는 제약업계의 비의도적 불순물 저감화 관리 지원을 위해, 불순물 발생 평가 사례 연구, 분석법, 규제 방향성 등 정보 공유를 위한 워크숍을 아래와 같이 개최하고자 합니다.

3. 참석을 원하는 회원사에서는 참석자 희망자 명단(붙임2 양식)을 작성하여 12월 5일(화)까지 제약바이오정책팀(hyj@kpbma.or.kr)으로 제출해 주시기 바랍니다.

- 아 래 -

가. 일 시 : 2023. 12. 11(월) 14:00 ~ 17:00

나. 장 소 : 중앙대학교 법학관(303관) 207호(서울시 동작구)

다. 주 제 : 의약품 중 유전독성 불순물 생성원인 평가 사례, 분석법 등 소개

라. 대 상 : 제약업계 품질관리 담당자 등

마. 프로그램 : 붙임1 참조

붙임 1. 의약품 중 불순물 저감화 연구 워크숍 개최 1부

2. 워크숍 참석 희망자 명단 양식 1부. 끝.

한 국 제 약 바 이 오 협 회※ 이 문서는 협회 회원사에 한해 홈페이지(www.kpbma.or.kr) '공지사항'에서 열람하실 수 있습니다.