

의약품 중 불순물 저감화 연구 워크숍 개최

□ 추진 배경

- 제약업체의 비의도적 불순물 관리 지원을 위한 의약품 중 불순물 발생원인 평가 사례 연구 등 정보 공유를 위한 워크숍 개최

□ 워크숍 개요

- 일 시 : 2023. 12. 11(월) 14:00 ~ 17:00
- 장 소 : 중앙대학교 법학관(303관) 207호(서울시 동작구)
- 주 제 : 의약품 중 유전독성 불순물 생성원인 평가 사례, 분석법 등 소개
- 대 상 : 제약업계 품질관리 담당자 등
- 프로그램

시간	내용	발표자	소속
13:20~13:50 (30분)	등 록		
13:50~14:00 (10분)	인 사 말	이동규	중앙대학교
14:00~14:30 (30분)	의약품 제제화·보관 과정 중 유전독성 불순물의 저감화 평가	한상범	중앙대학교
14:30~15:00 (30분)	원료의약품 합성과정 중 유전독성 불순물의 발생원인 평가	이용문	충북대학교
15:00~15:10 (10분)	휴 식		
15:10~15:40 (30분)	유전독성 불순물 분석법 고도화	안일영	의약품연구과
15:40~16:10 (30분)	유전독성 불순물 품질관리 전략·사례별 예시	이경민	한미정밀화학
16:10~16:40 (30분)	규제적 관점에서 본 유전독성 불순물 관리 방향성	김미정	의약품규격과
16:40~17:00 (20분)	Q&A 및 토론		

※ 행사진행 시 변경될 수 있음