

2016년 의약품 임상시험 사후관리 설명회 세부 일정

□ 개요

- 일시 : 2016년 2월 16일(화) 12:30 ~ 18:00
- 장소 : 코엑스 컨퍼런스룸(남) 401호 (서울 강남구 소재)
- 신청방법 : 로그인 없이 신청가능합니다.
한국제약협회 홈페이지(www.kpma.or.kr) → 신청&서비스 → 세미나/교육에서 신청

□ 주요내용

- 2016년 의약품 임상시험 관련 정책 및 사후관리 방향
- 2016년 정기점검 및 수시점검시 중점 점검사항
- 임상시험 종사자 교육 관련 정책 등

□ 세부 일정

시 간	내 용	발표자
12:30~13:30 (60')	참석자 등록 (Registration)	
(진행 : 남태균 사무관)		
13:30~13:40 (10')	인 사 말 씀	김명정 과장
13:40~14:10 (30')	2016년 임상시험 관련 정책 및 사후관리 방향	남태균 사무관
14:10~15:00 (50')	임상시험등 종사자교육 및 교육실시기관 지정관리 방향	박경수 주무관
15:00~15:30 (30')	2016년 임상시험 정기점검 계획 및 중점 점검사항	박경수 주무관
15:30~16:00 (30')	2016년 임상시험 수시점검 계획 및 중점 점검사항 (품목허가신청 관련)	김선영 주무관
16:00~16:30 (30')	2016년도 임상시험 실시상황 보고 요령	박경수 주무관
16:30~17:00 (30')	임상시험 사후관리 관련 Q&A	