

문서번호 : 제약106(의정)-424호(전회원분179호)

시행일자 : 2016. 4. 21(목)

수 신 : 회원각위 대표이사

참 조 : 개발부장, 공장장

제 목 : ‘16년도 의약품 임상시험 사후관리 관련 정책설명회 개최 안내

1. 귀 사의 무궁한 발전을 기원하며, 식품의약품안전처 임상제도과-3891호(2016.4.21)와 관련됩니다.

2. 상기대호와 관련하여 식약처(임상제도과)에서는 ‘16년도 의약품 임상시험 사후관리 정책설명회를 아래와 같이 개최하오니, 의약품 임상시험 관련 업무를 수행하는 분들의 많은 참석바랍니다.

- 아 래 -

가. 일 시 : 2016. 4. 27(수) 14:00~17:00

나. 장 소 : 고양 킨텍스 제2전시장 9홀 특설세미나장

다. 참석대상 : 의약품 임상시험 실시기관, 임상시험 의뢰자, CRO 등

라. 주요내용 :

- 2016년 의약품 임상시험 정책 및 사후관리 방향
- 2016년 임상시험 실시기관 정기점검 방향 및 중점 점검사항(차등평가 중심)
- 2016년 품목허가 신청 관련 임상시험 실태조사 방향

마. 신청방법 :

2016년 국제 의약품전 홈페이지(<https://www.koreapharm.org/kor/seminar/seminar.asp>) >

회원가입 및 로그인 > “세미나-컨퍼런스”> 제약 > 식약처 의약품정책설명회(II) 메뉴

바. 신청기한 : 2016. 4. 26(화)

사. 세부일정 : 붙임참고

\* 붙임. 세부일정표 1부(오시는 길 포함) 끝.

한 국 제 약 협 회 장

※ 이 문서는 우리협회 회원사에 한하여 인터넷 홈페이지([www.kpma.or.kr](http://www.kpma.or.kr)) ‘공지사항’에서 열람하실 수 있습니다.