

문서번호 : 제약106 (의정)-652호(전회원분269호)

시행일자 : 2016. 6. 22(수)

수 신 : 회원각위 대표이사

참 조 : 개발부, 약사팀, 연구소

제 목 : 임상시험 종사자(안전성보고 분야) 간담회 개최 안내

1. 귀 사의 무궁한 발전을 기원하며, 식품의약품안전처 임상제도과-6093호 (2016.6.22.)와 관련됩니다.

2. 식약처(임상제도과)에서는 임상시험 안전성 보고 분야 종사자들과 아래와 같이 간담회를 개최하오니 관심있는 분들의 많은 참석하시기 바랍니다.

- 아 래 -

가. 행 사 명 : 임상시험 종사자(안전성보고 분야) 간담회

나. 일 시 : 2016. 6. 29(수) 14:00~16:00

다. 장 소 : 제약협회 4층 대회의실 (서울 서초구 효령로 161)

라. 참석대상 : 임상시험 안전성 보고 관련 업무 담당자 (50명 예상)
(PV팀, 임상팀, RA등 실무 담당자)

마. 신청기간 : 2016. 6. 27(월)까지 (참석인원이 제한되어 조기마감될 수 있습니다)

바. 내 용 : 임상시험 안전성 보고 요령 및 애로사항 청취 등

사. 신청방법 : 로그인 없이 신청가능합니다.

한국제약협회 홈페이지(www.kpma.or.kr) → 신청&서비스 → 세미나/교육에서 신청

* 참고사항 : 신청시 1개사 1~2인 원칙으로 하나 신청인원이 과다할 경우 1개사 1인으로 제한할수 있음을 알려드립니다.

한 국 제 약 협 회 장

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