

## [붙임] 프로그램

# 바이오의약품의 용기 및 포장 적합성 평가 교육

- ◆ 일 시 : 2018년 11월 13일(화), 09:10~17:00
- ◆ 장 소 : 한국제약바이오협회 4층 강당
- ◆ 주 최 : 한국제약바이오협회 바이오의약품위원회
- ◆ 개최목적
  - 바이오의약품의 약물포장 및 전달시스템에서 용출물과 침출물에 대한 규제와 동향을 알아보고 수행·관리 방안을 교육하여 환자 안전 및 의약품 품질 유지를 제고하고자 함.
- ◆ 프로그램

시 간	내 용	발 표 자
08:30~09:00	등록	
09:00~09:10	개회	
09:10~10:15	<b>E&amp;L(용출물 및 침출물)의 흐름과 기본에 대한 이해</b> Understanding the Basics and Drivers in E&L	<b>Koh Sok Tiang</b> West Pharmaceutical Services / 연구개발 학술 및 고객기술지원 부사장
10:15 ~ 10:35	휴식	
10:35~12:15	<b>현재 규제당국의 요구사항과 향후 전망</b> Current and Evolving Regulatory Requirements	
12:15 ~ 13:15	중식	
13:15 ~ 14:00	<b>약물전달시스템과 결합제품의 출현</b> Delivery Systems and the Emergence of combination products – a practical perspective	<b>Ong Swee Hong</b> West Pharmaceutical Services / 약물전달기기 제품관리자
14:00~15:45	<b>약물포장과 전달시스템에 대한 E&amp;L 접근방법</b> Approaches in E&L for packaging and delivery systems	<b>Jennifer Riter</b> West Pharmaceutical Services / 분석서비스 선임이사
15:45 ~ 16:00	휴식	
16:00 ~ 17:00	<b>사례 분석</b> Case studies	
17:00~18:00	질의응답 및 폐회	

- ※ 프로그램은 당일 사정에 따라 일부 변경될 수 있습니다.
- ※ 한-영 동시통역 제공됩니다.
- ※ 주차 불가하오니 대중교통을 이용하여 주시기 바랍니다.