

생명공학제품 연구개발 및 실무전문가 교육 프로그램(안)

2017년 7월 13일(목)~14일(금)

일시	제목	연자
7월 13일(목)		
09:30~10:40	바이오의약품 개발 및 생물학적 제제등 품목허가·심사규정	(주)메비켄 수석전문위원
10:40~11:50	Long acting Conjugation을 이용한 개량제품 개발 전략	한국코러스제약 조정행 차장
11:50~13:20	중 식	
13:20~14:30	이중타겟항체 신약 연구개발 전략 및 In-vitro/In-vivo activity측정	파맵신 유진산 대표
14:30~15:40	ADC 항체신약개발시 고려사항 및 항체-약물 접합기술	한남대학교 시스템 생명과학부 교수 /알테오젠 정혜신 CTO
15:40~16:00	휴 식	
16:00~17:10	펩타이드 의약품 개발 및 해외진출전략	코반스코리아 노용환 대표
7월 14일(금)		
09:30~10:40	핵산의약품의 약효 및 독성평가	올릭스 박신영 박사
10:40~11:50	항체신약 연구개발 전략 및 평가	에이비엘바이오 유원규 소장
11:50~13:20	중 식	
13:20~14:30	유전자검사제품의 연구개발전략 및 허가시 고려사항	디엔에이링크 이환석 소장
14:30~15:30	유전자재조합의약품의 IND승인신청 및 안전성·유효성 심사 제출자료 요건	(주)메비켄 수석전문위원
15:30~16:00	휴 식	

16:00~17:00	유전자재조합의약품 기준 및 시험방법 심사 제출자료 요건	(주)메비켄 수석전문위원
17:10~17:20	정리 및 수료증 배부	

※ 본 프로그램과 연자는 사정상 변경될 수 있사오니 참조하시기 바랍니다.