

한국의약품안전관리원

2023년 3차 의약품 안전관리책임자 심화교육 실시 안내

1. 교육 개요

① 교육일시	2023.11.2.(목) ~ 11.3.(금) 9:00~18:00 ※ 총 2일간 16시간 진행되며 전 시간 참석시에만 수료가 인정됩니다.
② 신청기간	2023.9.25.(월) 9:00 ~ 10.16.(월) 17:00 ※ 선착순으로 접수하며 신청인원(100명) 초과 시 조기마감 될 수 있습니다.
③ 수강방법	실시간 온라인(ZOOM) 교육
④ 준비물	카메라가 장착된 PC 및 유선인터넷 필요 ※ 본인이 아닌 경우, 참석 불가하므로 화상 카메라 필수

2. 교육 신청방법 ※ (필독요망) 신청 전 반드시 확인바랍니다

① 회원정보 확인	안전관리책임자 교육 홈페이지 로그인 → 마이페이지 연락처, 회사명 확인 필수 ☞ 작성된 회원정보(이메일, 주소 등)를 통해 안내메일 발송 및 수료증이 발급되므로 사명변경, 이직 등 회원정보 재확인 후 정확히 입력해 주시기 바랍니다. ※ 안전관리책임자의 경우, 제조·수입업 허가증(뒷면)의 신고수리일자 기입
② 제출서류 준비	소속기관 사업자등록증 및 교육생 신분증 파일(사진, 성명, 생년월일 정보) ※ 신분증 사본은 주민번호 뒷자리가 노출되지 않도록 메모지 부착하여 촬영 신분증 사본은 온라인 교육 출석확인용으로만 사용되며 교육 종료 후 폐기 예정
③ 교육접수 방법	교육홈페이지(https://pvtraining.drugsafe.or.kr/)에서 선착순 접수 ☞ 교육신청 메뉴 → 교육과정 선택(2023년 3차 안전관리책임자 교육) 및 신청 → 교육비 납부 → 교육신청 완료 신청접수 및 수강료 납부기간: 9.25.(월) ~ 10.16.(월)까지 입금완료 건에 한함 • 수 강 료: 18만원(비과세), 가상계좌 입금만 가능(카드결제 불가) • 납부계좌: 가상계좌(교육신청 후 마이페이지 > 신청내역 > 신청정보 > 계상계좌 확인)
④ 계산서 발행	계산서 발급 의무화에 따라 모든 교육신청자에게 계산서 이메일송부 - 청구 계산서: 입금 전 계산서 발행을 신청할 경우 - 영수 계산서: 입금 후 계산서 발행을 신청할 경우 ☞ 이메일 주소를 기재하지 않을 경우, 사업자등록증을 송부한 이메일로 발송 ※ 계산서 발급 의무화에 따라 모든 기관 신청필수이며, 미신청 시 국세청 신고에 따른 불이익이 발생되지 않도록 유의하시기 바랍니다 ※ 영수용 계산서는 수강료 입금일자로 발행하며, 발행일자 수정은 불가합니다.

3. 교육신청 취소 및 환불

① 취소가능 기간	10.10.[화] ~ 10.24.[화]
② 취소방법	신청자명, 전화번호, 소속, 환불계좌를 이메일(pvtraining@drugsafe.or.kr)로 송부 ※ 취소 시 수강료는 교육 종료 후 일괄 환불 ※ 취소기간 경과 후 신청 시 환불이 불가할 수 있습니다.

4. 수료결과 조회 및 수료증 발급

① 발급기간	2023.11.17.[금] ~ [일정변동 시 추후 홈페이지 공지]
② 출력방법	교육홈페이지(https://pvtraining.drugsafe.or.kr/) '마이페이지'에서 확인·출력 ※ 안전관리책임자 교육 홈페이지(http://pvtraining.drugsafe.or.kr/) 접속, 로그인 → 수강내역·수료증 발급 메뉴 → 수료증 출력

✓기타 교육신청 문의[응대시간: 10:00~17:00]

한국의약품안전관리원 교육홍보팀: ☎ 02-2172-6759 / ✉ pvtraining@drugsafe.or.kr

한국의약품안전관리원과 카카오톡 플러스친구가 되시면
안전관리책임자 소식을 비롯한 우리 원의 공지사항을
실시간으로 확인하실 수 있습니다.

카카오톡 친구맺기 QR코드 →



2023년 제3차 한국의약품안전관리원 의약품 안전관리책임자 교육프로그램 안내

- 일 시: 2023.11.2.[목] ~ 11.3.[금], 9:00~18:00
- 프로그램
 - ▷ 11월 2일[목]

시간	과목명	강사
09:00~10:00	약물감시의 필요성 및 안전관리책임자의 역할	남궁승 (한국의약품안전관리원)
10:00~11:00	의약품 이상사례 보고방법	오수지 (한국의약품안전관리원)
11:00~12:00	의약품부작용보고원시자료 소개 및 활용	김다혜 (한국의약품안전관리원)
13:00~15:00	의약품 안전관리 업무기준서 개발 및 관리 방법	임민정 (Medisafe)
15:00~16:30	제약현장에서의 약물감시 체계	김수원 (동아에스티)
16:30~18:00	실마리정보의 탐지·평가·반영 실무	신정훈 (Novotech)

▷ 11월 3일[금]

시간	과목명	강사
09:00~10:30	안전성정보 수집·분석·평가·보고 실무	김지홍 (SK바이오사이언스)
10:30~12:00	MedDRA(국제의약용어)	도윤희 (MedDRA MSSO)
13:00~14:30	의약품 위해성 관리계획(RMP)의 이해	박소정 (한국MSD)
14:30~15:30	국내외 의약학정보데이터베이스 소개 및 활용	전주희 (하나제약)
15:30~16:30	의약품 시판 후 안전관리 실태조사	식품의약품안전처
16:30~18:00	약물이상반응의 인과성 평가	장승훈 (한림성심병원)

※ 상기 프로그램은 현장상황 등을 고려하여 일부 변동될 수 있습니다