

2015 제약분야 신약개발 전문가 양성과정



본 과정은 신약개발 연구개발 과정에 대한 체계적인 이해와 노하우를 겸비하고 연구단계별로 존재하는 다양한 분야 간 협업구조를 선도할 수 있는 전문인력 양성을 위한 과정입니다.



Overview 개요

- ▶ 교육시간 : 9시간 (15차시)
- ▶ 교육일정 : 12.14-12.30. (20명 선착순 마감)
- ▶ 접수방법 : 한국보건복지인력개발원 보건산업교육본부 홈페이지 (<http://hie.kohi.or.kr>)
- ▶ 대 상 : 협약기업 재직자이면서 고용보험을 납부하고 있는 자
제약업계 연구개발, 인·허가, 전략기획, 마케팅 등 담당자
- ▶ 교 육 비 : 무료
- ▶ 주요내용 : 신약개발에 대한 개요와 품질 요약 및 임상과 비임상으로 구분하여 구성
- ▶ 수료조건 : 진도율 80% 이상, 시험 60점이상 득점 시 수료증 발급
- ▶ 교육모듈

차시	교육내용	차시	교육내용
1차시	신약개발의 프로세스	9차시	비임상시험 관리기준(GLP)
2차시	신약 후보물질의 발굴	10차시	비임상시험과 임상시험의 연계
3차시	신약 후보물질의 생산과 품질관리	11차시	임상시험
4차시	완제 및 원료의약품 GMP	12차시	임상시험의 과학적 측면
5차시	비임상 효력시험	13차시	개별 Product Level Part 1 : 임상개발 중 확보해야 하는 정보의 범위
6차시	일반 약리시험과 안전성약리시험	14차시	개별 Product Level Part II : 임상개발의 단계
7차시	흡수분포대사배설시험 및 약물상호작용시험	15차시	Portfolio level
8차시	독성시험		

- ▶ 교육문의 : 장정은 주임, 02-3299-1496 / jejang@kohi.or.kr

수강신청바로가기