

Global Bio Conference 2024

바이오 대전환: 새로운 10년을 준비하다!

Grand Transitions in Bio: Designing the Next Decade

GLOBAL
BIO
CONFERENCE
GBC 2024

4-6 Sep 2024

Grand InterContinental
Seoul Parnas

gbckorea.kr

주최 Hosted by



Ministry of Food and
Drug Safety

주관 Organized by

KoBIA
Korea Biomedicine
Industry Association

소개

What is GBC

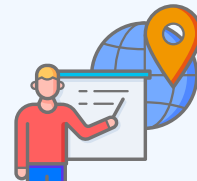
식품의약품안전처가 2015년부터 개최해 온 글로벌 바이오 콘퍼런스 (GBC)는 전세계 바이오의약품의 개발 동향을 확인하고, 국제 규제조화를 이끌어내는 국제 콘퍼런스입니다. 규제기관, 국제기구, 산업계, 학계, 연구기관 등 매년 5,000명 이상의 참가자들이 모여 최신 개발동향을 공유하고, 미래 비전을 제시하고 있습니다.

Global Bio Conference (GBC) is a major international event held annually in the Republic of Korea. Since 2015, the Ministry of Food and Drug Safety (MFDS) of Korea has been hosting the GBC, which serves as an assembly where the latest regulatory affairs and development trends in biopharmaceuticals are shared. More than 5,000 participants from regulatory authorities, international organizations, industry, academia, and research institutes come together to exchange the most up-to-date R&D findings, explore ways to advance regulatory science, and discuss how regulatory harmonization can be realized further.

숫자로 보는 GBC 2023 GBC 2023 by Numbers



5,034+
Online/Offline Participants



21 Countries
85 Speakers



18 Programs
89 Lectures



A total of
28 Bio Posters



29
One-on-One Meeting with
Regulatory Authority

연혁

History in Brief

GBC는 글로벌 리더들이 다가오는 미래를 대비할 수 있도록 바이오의약품 최신 정보와 통찰을 제공해 왔으며, 매년 그 시대를 대표하는 화두를 던져 업계의 미래 전망을 이끌어왔습니다.

The Global Bio Conference recognizes the strategic imperative of being readily prepared for the future. Each year it strives to set a timely agenda that addresses the global issues and trends affecting the biopharmaceutical field.



프로그램

Program at a glance

Sep 4(Wed)	Sep 5(Thu)		Sep 6(Fri)	
개회식 Opening Ceremony 13:30-14:30 GrandBallroom	백신 포럼 Vaccine Forum 09:00-13:00 GrandBallroom I	규제과학 포럼 Regulatory Science Forum 09:00-13:00 GrandBallroom II	혈액제제 & 백신 접근성 포럼 Blood Product & Vaccine Accessibility Forum 09:00-13:00 GrandBallroom I	디지털 바이오 융합혁신 기술 포럼 DigitalBio Convergence Innovation Technology Forum 09:00-13:00 GrandBallroom III
	해외 임상 분야 규제 당국자 워크숍 Global Clinical Trial Regulatory Authorities Forum 09:00-13:00 GrandBallroom III	제 7차 NIFDS-PMDA 공동 워크숍 The 7 th NIFDS-PMDA Joint Workshop 09:00-13:00 Rose	유전자재조합의약품 심사자 워크숍 Recombinant Protein Products Reviewer Workshop 09:00-13:00 Rose	바이오의약품 동물대체시험법 워크숍 Workshop on Animal Testing Alternatives for Biologicals 09:00-17:00 Chrysanthemum
기조&특별강연 Keynote & Plenary Session 14:30-18:00 GrandBallroom	바이오의약품 표준품 워크숍 Workshop on Reference Standards for Biologicals 14:00-18:00 GrandBallroom I	유전자재조합의약품 포럼 Recombinant Protein Products Forum 14:00-18:00 GrandBallroom II	글로벌 규제당국자 초청 워크숍 Regulatory Workshop 09:00-13:00 GrandBallroom II	
	아시아 국가규제실험실 네트워크 연례회의 Asian National Control Laboratory Network Meeting 14:00-18:00 Rose	혁신의료기기 연구개발 포럼 Innovative Medical Devices Forum 14:00-18:00 Carnation	글로벌 규제당국자 1:1 미팅 1:1 Meeting with Regulators 14:00-18:00 GrandBallroom II	
환영만찬 Welcome Dinner 18:00-20:00 Chrysanthemum	환자 중심 의약품 안전관리 정책토론회 Policy Discussion on Patient-Centered Medical Product Safety Management 14:00-18:00 Chrysanthemum	글로벌 제약혁신기술 GMP 세미나 GMP Seminar : Innovative Technologies in Pharma Industry 14:00-18:00 Orchid	첨단바이오의약품 정책 및 품질 포럼 Advanced Biopharmaceuticals Policy and Quality Forum 14:00-18:00 GrandBallroom I	바이오의약품, 내일을 부탁해 Mentoring for Bio Youths 14:00-16:00 Carnation

비 비공개 행사 Closed Event

주최측의 사정에 따라 일정 및 장소는 변경될 수 있습니다. Above programs and venues are subject to change.

Website



gbckorea.kr

Instagram



gbckorea.official

LinkedIn



gbckoreaofficial

YouTube



BIO TUBE

역대 주요연사

'23

황희 카카오헬스케어 대표
유키코 나카타니 WHO 분부 의약품 및 보건의료접근 부문 총괄 사무차장
스테판 프링스 로슈(Roche) 글로벌 의학부 부문장
존 치엔 웨이 림 듀크 싱가포르 국립의과대학 규제우수센터(CoRE) 센터장
리처드 해치ett 감염병혁신연합(CEPI) 대표

'22

최창원 SK 디스커버리 부회장
로날드 피어빈첸지 USP 대표
버지니아 아차 MSD 글로벌 규제정책 부사장
존 페레즈 아스트라제네카 후기개발 백신 및 면역요법 수석부사장
숨야 스와미나탄 WHO 수석과학자
마르레빈 메릴랜드 의과대학 교수

'21

피터 도허티 멜버른대 도허티 연구소 교수
이종구 서울대의대 교수
로버트 커벨 써니브룩 건강과학센터 박사
마가렛 햄버그 前 FDA청장, NTI
아론 치에하노베르 이스라엘 공과대학교 교수
로제리오 가스파르 WHO 국장
래리콕 시티오브호프병원 박사
로렌스 코리 프레드 허친슨 암 연구센터 소장

'20

서정진 셀트리온 회장
줄리 거버딩 MSD 수석부사장
요르그 마이클 뤼프 호프만 라로슈 글로벌 총괄
아그네스 세인트 레이몬드 EMA 국제파트 총괄
로버트 조세프 스미스 화이자 글로벌허위질환사업부 수석부사장
릿츠 헨더슨 머크 APAC 헬스케어 총괄
하디브 팬하 서리 암연구소장
김성진 메드팩토 대표

'19

말콤 브레너 베일리의대 세포유전자치료제 센터장
쉐에인 청 초우 US FDA
낸시 장 Ansun BioPharma 대표
방영주 서울대학교병원 혈액종양내과 교수
주디스 김 루빈 앤 루드만 LLP 변호사 P의장

'18

장병규 4차산업혁명위원회 위원장
마리안젤라 시랑오 WHO 사무차장
브라이언 윌슨 US FDA
서정진 셀트리온 회장
아넷 히스 왓슨 헬스 의료수석고문
로날드 피어빈첸지 USP 대표
박웅양 삼성서울병원 유전체연구소 소장
머레이 에이큰 IQVIA 수석부사장
젠밋 안넷 머크(Merck) 규제수석고문
스테판 글루익 셀진 부사장

'17

이민화 창조경제인연합회 회장
마이클 고들러 화이자 회귀질환본부 글로벌 프레지던트
악셀 바우어 맥킨지 시니어 파트너
마이클 웨이너 IBM 헬스케어 수석 의료정보 사장
김성호 UC 버클리 대학 교수
한용만 카이스트 교수
윤원수 티앤알바이오텍 CEO

'16

툼 파이크 쿼타일즈 CEO
줄리 거버딩 MSD 수석부사장
브라이언 구 J.P. 모건 아시아태평양 헤드
김형기 셀트리온 CEO
김태한 삼성바이오로직스 CEO
방영주 서울대의대 교수
김진수 서울대 교수

'15

다니엘 오 데이 로슈 COO
김태한 삼성바이오로직스 CEO
이공주 이화여대 교수

Our Invited Speakers

Hee Hwang Kakao Healthcare
Yukiko Nakatani WHO
Stefan Frings Roche
Chien Wei Lim Duke-NUS Medical School
Richard Hatchett CEPI

Chang Won Chey SK Discovery
Ronald T. Piervincenzi USP
Virginia Acha MSD
John L. Perez AstraZeneca
Soumya Swaminathan WHO
Myron Levine University of Maryland School of Medicine

Peter Doherty Peter Doherty Institute at the University of Melbourne
Jong-koo Lee Seoul National University, College of Medicine/Hospital
Robert S. Kerbel Sunnybrook Research Institute
Margaret Hamburg Nuclear Threat Initiative
Aaron Ciechanover Israel Institute of Technology
Rogério Gaspar WHO
Larry W. Kwak City of Hope Comprehensive Cancer Center
Lawrence Corey Fred Hutchinson Cancer Research Center

Jung Jin Celltrion Group
Julie Gerberding MSD
Joerg Michael Rupp F.Hoffmann-La Roche
Agnés Saint-Raymond EMA
Robert Joseph Smith Pfizer
Liz Henderson Merck
Hardev Pandha University of Surrey
Seong-Jin Kim MedPacto.Inc

Malcolm Brenner Baylor College of Medicine
Shein-Chung Chow US FDA
Nancy Chang Ansun BioPharma
YoungJu Bang Seoul National University College of Medicine
Judith Kim Rubin & Rudman LLP

Byung-Gyu Chang Presidential Committee on the Fourth Industrial Revolution
Mariângela Simão WHO
Wilson W. Bryan US FDA
Jung Jin SEO Celltrion Group
Annette Hicks Watson Health, IBM
Ronald T. Piervincenzi USP
Woong-Yang Park Samsung Genome Institute
Murray Aitken IQVIA
Janmeet Anant Merck
Stefan Glueck Celgene

Minhwa Lee KCERN
Michael Goettler Pfizer's Innovative Health Business
Axel Baur McKinsey
Michael S. Weiner IBM Healthcare
Sung-Hou Kim UC Berkeley
Yong-Mahn Han KAIST
Won-Soo Yun T&R Biofab Co., Ltd.

Tom Pike Quintiles
Julie Gerberding MSD
Brian H. Gu J.P. Morgan
Hyoungh-ki Kim Celltrion
Tae Han Kim Samsung BioLogics
Yung-Jue Bang Seoul National University College of Medicine
Jin-Soo Kim Seoul National University Department of Chemistry

Daniel O'Day Roche
Tae Han Kim Samsung BioLogics
Kong-joo Lee Ewha Womans University

포럼 소개

Forum Overview

DAY 1

개회식 / 기조&특별강연 Opening Ceremony / Keynote & Plenary Session

Sep 4(Wed) 13:30-18:00, GrandBallroom (5F)

바이오 대전환: 새로운 10년을 준비하다!

혁신과 기술의 발전을 통해 이루어진 현대의 바이오산업은 경제적 가치를 뛰어넘어 환자의 삶의 질을 향상시키는 혁신 치료법, 예방 수단, 진단 기술 등을 제공함으로써 인류 건강과 지속 가능한 발전에 기여하고 있다. 올해 글로벌 바이오 콘퍼런스에서는 개최 10주년을 맞아 지난 바이오산업의 발전과 성과를 돌아보고 산업을 이끌어나가는 열정적인 전문가들과 함께 바이오산업의 대전환 시대에서 규제가 나아갈 방향을 논의하며, 새로운 10년을 맞이하는 여정에서 어떻게 진화하고 발전할지에 대한 전망을 공유하고자 한다.

Grand Transitions in Bio: Designing the Next Decade

The biopharmaceutical industry has transformed healthcare sector and contributed to building a sustainable future through innovation and technology advancements. In doing so, it has provided quality life for patients with innovative treatments, disease prevention measures, and diagnostic technologies. This year's Global Bio Conference (GBC), marking its 10th anniversary, will reflect on the progress and achievements of the biopharmaceutical industry over the past decade, discussing the regulatory challenges in the grand transition era. Furthermore, the outlooks and strategies for the development of the industry will be shared in preparation for the next decade.

DAY 2

백신 포럼 Vaccine Forum

Sep 5(Thu) 09:00-13:00, GrandBallroom I (5F)

새로운 백신 기술 및 개발을 위한 글로벌 규제 동향

새로운 백신의 개발 및 규제 동향을 분석해 보고 앞으로 나아갈 방향을 제시해 보고자 한다. 본 포럼에서는 새로운 백신 기술 및 개발과 관련하여 최신 글로벌 정책 및 규제 동향, 대응 전략, 최신 사례 등을 공유하며 지속적으로 개발되고 있는 백신 동향에 대한 정보를 공유하고 감염병 예방을 위한 백신 개발의 필요성 및 방향을 제시하고자 한다.

Global Regulatory Trends for New Vaccine Technologies and Development

The Vaccine Forum will analyze the development and regulatory trends for new vaccines and explore the paths that the industry needs to take moving forward. Delving into the novel vaccine technologies and development, the Forum will share the latest trends in global policies and regulations, response strategies, and relevant case studies. Furthermore, with a range of information shared detailing the trends in ongoing vaccine development, the discussion is also intended to propose the necessity and ideal paths for vaccine development to prevent infectious diseases.

규제과학 포럼 Regulatory Science Forum

Sep 5(Thu) 09:00-13:00, GrandBallroom II (5F)

바이오 규제과학의 미래: 혁신과 성장을 위한 전략

바이오산업은 디지털과 AI 등 첨단기술의 발전과 함께 급격히 성장하고 있으며, 이에 따른 과학적이고 합리적인 규제과학의 혁신이 필요하다. 새로운 기술의 도래와 급격한 변화에 직면하는 지금, 우리는 어떻게 진화하고 성장할 것인가? GBC 2024 규제과학 포럼에서는 바이오산업의 현재와 미래에 초점을 맞추어, 글로벌 규제과학의 혁신과 성장을 위한 발전 전략과 모범 사례를 공유하고, 국내 규제과학이 앞으로 나아가야 할 방향을 제안하고자 한다.

The Future of Biohealth Regulatory Science: Strategies for Innovation and Growth

The biohealth industry is experiencing rapid growth fueled by advancements in digital and AI technologies. To keep pace with these advancements, it's crucial to innovate regulatory science in a scientific and rational manner. In the wake of new technological advancements and rapid changes, how should we evolve and grow? This year's Regulatory Science Forum will share development strategies and best practices for the innovation and growth of global regulatory science. It will also suggest the path forward, with a focus on the present and future of the biohealth industry.

해외 임상 분야 규제 당국자 워크숍 Global Clinical Trial Regulatory Authorities Forum

Sep 5(Thu) 09:00-13:00, GrandBallroom III (5F)

국내외 임상시험 규제동향 분석과 신약 개발 촉진을 위한 임상단계에서의 빅데이터·AI 활용 전략

임상시험 국내·외 환경변화와 최신 규제동향 등을 분석해 보고 앞으로 나아갈 방향을 제시해 보고자 한다. RWD/RWE·빅데이터·AI 등 혁신적 기술을 활용한 임상시험 사례를 공유할 예정이며, 신약 개발 촉진을 위한 빅데이터·AI 활용 전략에 대해 알아보하고자 한다.

The Latest Global Regulatory Trends on Clinical Trials and Strategies for Utilizing Big Data and AI in Clinical Trials to Accelerate New Drug Development

We will analyze changes in the domestic and global environment for clinical trials, along with the latest regulatory trends, and suggest a way forward. The forum will share case studies of clinical trials using innovative technologies such as RWD/RWE, big data, and AI, and explore strategies for utilizing big data and AI to accelerate new drug development.

바이오의약품 표준품 워크숍 Workshop on Reference Standards for Biologicals

Sep 5(Thu) 14:00-18:00, GrandBallroom I (5F)

각국의 바이오의약품 표준품 관리체계 및 현황

바이오의약품 분야 국제표준품 및 각국 규제기관의 표준품 안정성시험, 관리한계 설정 등 관리체계 및 현황을 공유하고자 한다. 또한 신규 표준품 제조·확립 체계를 논의하는 등 바이오의약품 표준품 공동연구 등 국제협력 방안을 모색하고, 국내 표준품 관리체계 개선 등에 활용하고자 한다.

Management System and Current Status of Biopharmaceutical Reference Standards in Each Country

In the workshop, the current status and the management systems, including stability testing and management limit setting, of international and national biological reference standards will be shared. Furthermore, we will discuss the system for manufacturing and establishing new reference standards, explore the opportunities for international cooperation, such as joint research on biological reference standards, which could be utilized to improve the reference standards management system in Korea.

유전자재조합의약품 포럼 Recombinant Protein Products Forum

Sep 5(Thu) 14:00-18:00, GrandBallroom II (5F)

유전자재조합의약품의 한계를 넘어 새로운 규제 프레임으로의 도전

유전자재조합의약품 개발의 과거, 현재, 미래를 진단하고, 기존 규제 프레임 넘어서 환자 치료 기회 확대를 위한 새로운 도전과 시도에 대해 살펴본다.

Moving Beyond the Limits of Recombinant Protein Products: Toward New Regulatory Frameworks

In the Recombinant Protein Products Forum, we will examine the past, present and future of recombinant protein products development and explore the new challenges and attempts for expanding patient treatment opportunities beyond the existing regulatory framework.

혁신의료기기 연구개발 포럼 Innovative Medical Devices Forum

Sep 5(Thu) 14:00-18:00, Carnation (5F)

최신 혁신의료기기 규제 및 연구개발 동향

국제사회 및 주요국은 혁신기술 분야로 생성형 AI, 로봇기술 등을 최신 이슈 중 하나로 선정하고 있으며, 의료분야의 기술발전 및 규제 이슈 등 다양한 대응책을 지속적으로 마련하고 있다. 이에 국내 우수 기술을 확보한 혁신의료기기의 개발 활성화 및 신속한 해외 시장 진출을 위해 전략적인 대응방안에 대해 알아보하고자 한다.

Latest Regulatory and R&D Trends in Innovative Medical Devices

The international community and major countries have identified generative AI, robotics, and other related technologies as the latest focal points in the field of innovative technology, and are consistently coming up with various responses to technological advancements and regulatory issues in the medical field. In light of this, we would like to explore the strategic approaches to facilitate the development of innovative medical devices based on outstanding domestic technologies and to promote rapid overseas expansion.

환자 중심 의료제품 안전관리 정책토론회

Policy Discussion on Patient-Centered Medical Product Safety Management

Sep 5(Thu) 14:00-18:00, Chrysanthemum (2F)

의료제품 분야의 환자 안전 소통 강화

환자 중심의 의료제품 분야 안전관리를 위한 환자 산·학·관 등 각계 현황 공유 및 관련 정책방안 모색 등 소통의 장을 마련하고자 한다.

Improving Communication on Patient Safety in Medical Products

This session aims at providing a platform that brings together the industry, academia, and government to share the current status of safety management and to seek for relevant policy directions in patient-centered medical products

글로벌 제약혁신기술 GMP 세미나 GMP Seminar : Innovative Technologies in Pharma Industry

Sep 5(Thu) 14:00-18:00, Orchid (2F)

제약혁신기술의 이해와 적용을 위한 글로벌 동향 및 발전 방향

최근 도입되고 있는 글로벌 제약혁신기술(QbD, 연속제조공정, 인공지능(AI)·빅데이터·디지털 트윈 적용 공정관리 등)에 대한 국내외 최신 동향과 적용사례를 공유하고, 발전방향에 대해 논의한다. 또한, 이를 통해 국내 제약업계 실무자들이 글로벌 제약혁신기술에 대해 이해하고 활용할 수 있도록 한다.

The Direction of Global Trend and Development of understanding and applying Pharmaceutical innovation Technologies

The most recent trends and practices of pharmaceutical innovative technologies home and abroad such as Quality-by-Design, continuous manufacturing as well as process management via artificial intelligence (AI), big data, and digital twins will be shared, followed by the discussion of the development direction. Through this experience, those people who are working in this domestic pharmaceutical industry will be able to understand and utilize global pharmaceutical innovation technologies.

DAY 3

혈액제제 & 백신 접근성 포럼 Blood Product & Vaccine Accessibility Forum

Sep 6(Fri) 09:00-13:00, GrandBallroom I (5F)

혈액제제와 백신의 접근성 확대를 위한 글로벌 동향 및 발전 방향

멀지 않은 미래에 팬데믹이 다시 찾아올 수도 있을 것으로 예상되는 현 시점, 이에 대한 대비책으로 mRNA 백신 플랫폼 등 신속한 맞춤형 백신 개발 기술의 최신 동향과 백신 자급화를 위한 발전 방향을 논의한다. 또한 소아·중환자의 면역 결핍 등 치료에 필수적인 혈장분획제제의 전세계적 안정적 공급을 위한 국가 간 혈장교류 방안에 대한 글로벌 동향에 대해 알아보하고자 한다.

Global Trends and Developments for Expanding Access to Blood Products and Vaccines

We are now facing potentially a near future of pandemic on a global scale. In order to be fully equipped with plans and strategies, we are willing to discuss current trends and developments of swiftly customized vaccine development technologies and self-efficiency such as mRNA vaccine platform. Additionally, the global trends regarding plasma exchange among the countries to maintain safety network of plasma-derived medicinal products' global supply, which is essential to immune deficiency treatment for children and critically ill patients will be discussed.

디지털 바이오 융합혁신 기술 포럼 DigitalBio Convergence Innovation Technology Forum

Sep 6(Fri) 09:00-13:00, GrandBallroom III (5F)

새로운 미래기술을 향하여: AI·첨단바이오 기술의 연계와 융합

'24년 4월, 정부 '국가과학기술자문회의'에서 3대 게임체인저 기술 이니셔티브로써 AI, 첨단바이오, 퀀텀 등을 선정하여 2030년까지 해당 분야 글로벌 3대 국가로 도약 하겠다는 계획을 내놓았다. 본 포럼을 통해 현재까지의 AI와 첨단바이오기술의 융합 및 디지털 헬스 데이터 분석·활용의 국내외 동향을 알아보고 향후 나아갈 미래 방향을 제시하고자 한다.

Towards a New Future Technology: Integration and Convergence of AI and Advanced Biotechnology

In April 2024, the PACST plenary meeting led by the government designated AI, advanced biotech, and quantum technology as the three major game changer technology initiatives. In doing so, it has presented a plan to take a new leap forward with the aim of becoming one of the top-three major countries globally in these sectors by 2030. Accordingly, in this forum, we will explore the domestic and global trends in the convergence of AI and advanced biotechnology and the analysis and utilization of digital health data, and propose the path to move forward for a sustainable future.

바이오의약품 동물대체시험법 워크숍 Workshop on Animal Testing Alternatives for Biologicals

Sep 6(Fri) 09:00-17:00, Chrysanthemum (2F)

바이오의약품 품질관리에서의 동물대체시험법 도입 동향

최근 유럽 등에서 기존 바이오의약품 완제의약품의 품질관리에 사용되는 동물시험의 비동물시험으로의 대체를 준비하고 있다. 이에 휴메인 소사이어티 인터내셔널과 식품의약품안전평가원 공동주관 워크숍을 통해 WHO, EDQM 및 각국 규제기관의 동물대체시험법 동향을 공유하고 국내 바이오의약품 품질관리에서의 대응 전략을 모색하고자 한다

Implementation Trends in Animal Testing Alternatives for Quality Control of Biologicals

Recently, Europe and other countries have been preparing to replace animal testing with non-animal testing methods used in the quality control of drug products. In light of this, the Humane Society International-National Institute of Food and Drug Safety Evaluation workshop will focus on sharing trends in alternatives to animal testing by WHO, EDQM, National Control Laboratories and national regulatory authorities, and will explore response strategies for biopharmaceutical quality control in Korea.

글로벌 규제당국자 초청 워크숍 Regulatory Workshop

Sep 6(Fri) 09:00-13:00, GrandBallroom II (5F)

규제기관의 혁신과 지속가능한 성장

최근 바이오의약품 산업은 산업 간 경계를 넘어 기술혁신을 이루고 있다. 2024년 GBC 글로벌 규제당국자 초청 워크숍에서는 이러한 변화에 맞춰 바이오의약품 산업의 혁신과 지속가능한 성장을 위한 규제기관의 기능 및 허가·심사제도와 발전 방향에 대해 논의한다. 포럼 종료 후, 산업계는 사전 신청을 통해 글로벌 규제당국자와의 1:1 비즈니스 미팅에 참여할 수 있다.

Innovation and Sustainable Growth of Regulatory Authorities

Recently, the biopharmaceutical industry has been undergoing technological innovation beyond industry boundaries. In response to these changes, this year's Regulatory Workshop will discuss the role of national regulatory authorities and directions of approval & review systems for fostering innovation and sustainable growth of the biopharmaceutical industry. After the workshop, pre-applied industries can participate in one-on-one business meetings with officials of global regulatory authorities.

첨단바이오의약품 정책 및 품질 포럼 Advanced Biopharmaceuticals Policy and Quality Forum

Sep 6(Fri) 14:00-18:00, GrandBallroom I (5F)

첨단바이오의약품 개발 동향 및 규제혁신 전략

전세계적으로 이종이식제제, 유전자가위 치료제 등 다양한 첨단바이오의약품 개발이 활발히 이루어지고 있다. GBC 2024 첨단바이오의약품 정책 및 품질 포럼에서는 첨단바이오의약품의 개발 및 규제 동향을 살펴보고 안전관리 방안에 대해 논의해보고자 한다.

Advanced Biopharmaceutical Development Trends and Regulatory Innovation Strategies

Various advanced biopharmaceuticals such as xenotransplantation products and gene editing therapies are being actively developed worldwide. In the Advanced Biopharmaceuticals Policy and Quality Forum, we will explore the development and regulatory trends of advanced biopharmaceuticals and discuss safety management measures.

바이오의약품, 내일을 부탁해 Mentoring for Bio Youths

Sep 6(Fri) 14:00-16:00, Carnation (5F)

내일(Tomorrow)의 내 일(My Career)

바이오의약품, 내일을 부탁해! 는 바이오 분야에 진입하는 청년들의 다양한 고민을 듣고, 현실적인 조언, 따뜻한 위로, 힘이 되는 추진력을 얻을 수 있도록 구성된 멘토링 프로그램이다. 선배 멘토와의 진솔한 대화를 통해, 진로 설정 및 취업에 대한 고민과 평소 궁금했던 직무에 대해 솔직한 의견을 들어보고, 진로 설정에 대한 해답을 찾을 수 있는 시간을 갖고자 한다.

My Career, My Tomorrow

"Mentoring for Bio Youths" is a mentoring program for youths who are studying biology and contemplating a career in the bioindustry. In-depth conversations with mentors would enable mentees to share their concerns, get practical advices and words of encouragement, and gain momentum.

GLOBAL
BIO
CONFERENCE
GBC 2024

바이오 대전환: 새로운 10년을 준비하다!

Grand Transitions in Bio: Designing the Next Decade