

바이오헬스 산업 육성 신년 대담회

허가심사 · 품질평가 전문성 강화를 통한
글로벌 혁신신약 창출 환경 조성

□ 배경

- 우리나라는 신약 기술수출(10조원), 백신생산기반(세계 2위), 임상시험 글로벌 점유율(세계 6위, 3.7%) 등 바이오헬스산업 글로벌 도약을 위한 잠재력 보유
- 의료제품의 기초연구가 후속연구로 이행되는 비율(10.7%) 제고와 생산 설비 고도화를 통한 글로벌 생산허브도약도 필요
- 규제당국의 허가심사 역량강화로 글로벌 시장 선점을 위한 전방위 밀착 지원 필요 * 식약처 심사인력(공무원)은 미국 FDA의 1/35, 유럽 EMA의 1/17 수준

□ 대담회 개요

- (목적) 글로벌 혁신신약 창출 환경 조성을 위한 정부부처의 역할 논의
- (주최) 한국제약바이오협회
- (일시) 1.13.(목), 15:00~17:00 * 유튜브 생중계 예정
- (참석) 제약바이오협회장, 식약처장, 산업부, 복지부, 제조기업 5개사 CEO (동아ST, 셀트리온, SK바이오사이언스, 한미약품, 휴온스글로벌)

□ 세부일정(안)

시간		내용	
15:00~15:06	6'	개회사 인사말씀	원희목 회장 김강립 처장
15:06~15:26	20'	발제 - 글로벌 제약바이오 현황과 미래 (규제과학은 어떻게 성장 동반자가 될 수 있을까?) - 4차산업 시대의 바이오 혁신을 위한 규제과학	황만순 한국투자파트너스 대표이사 오일환 가톨릭대학교 의과대학 교수
15:26~16:56	90'	대담(참석자별 약 10분)	
16:56~17:00	4'	폐회	