

(재)제약기술재단

한국GMP아카데미(세미나운영)·GMP협회(자격증운영)

Doc. No.: PTF-AD-2212-V01

Page 14 / 29

교육커리큘럼 14				
교육과정 소개				
과정명		완제의약품 제조 및 품질관리기준 가이던스(제3개정)		
교육일정		2023년 06월 16일		
교육강사		고영환		
강의개요(목적)		완제의약품 제조 및 품질관리기준의 이해를 돕고자 한다.		
강의 난이도		중급		
적용가이드		완제의약품 제조 및 품질관리기준 가이던스(제3개정 중심)		
교육시간표				
시간		내용		
6HR	10:00-10:10	교육 및 강사소개		
	10:10-11:00	의약품의 정의와 분류		
	11:10-12:00	1~3. 완제의약품 제조 및 품질관리기준 가이던스 (1)		
	12:00-13:00	중식		
	13:00-14:00	1~3. 완제의약품 제조 및 품질관리기준 가이던스 (2)		
	14:10-15:00	GMP의 개요		
	15:10-16:00	4. 기준서~7. 품질관리		
	16:10-17:00	8. 제조관리~15. 위탁제조, 시험관리		
	17:00	세미나 종료		
강사경력사항				
기간		경력내용	기간	경력내용
2022~현재		㈜로드제약기술 생산 및 기술 총괄자문	2007~2010	㈜아라원 부사장
2012~2021.02		청주대 바이오메디컬학과 교수	1979~2006	CJ 제일제당(현 HK이노엔) 김포, 오송공장 생산, 품질관리, 총괄

Form No.: PTF-AD-F01(V.00) www.bvc.co.kr | bvcgmp@daum.net | T. 1522-4164 |