



사노피-아벤티스 코리아, 예비 CRA를 위한 ‘제8회 신약개발 및 임상시험 교육과정’ 개최

- 삼성서울병원 임상시험센터와 함께, 8월 21-22일 양일간 삼성서울병원 암병원에서 진행
- 현업 선배들이 직접 신약 개발 및 임상시험 진행 관련 지식과 경험담, 네트워킹 기회 제공
- CRA를 꿈꾸는 대학(원)생은 6월 30일까지 이메일로 신청하면 참여 가능

2014년 6월 17일, 서울 – 세계적인 헬스케어 기업 사노피(Sanofi)의 제약사업부문인 (주)사노피-아벤티스 코리아(대표: 배경은, 이하 “사노피”)는 오는 8월 21일부터 22일까지 예비 CRA를 위한 ‘제8회 신약개발 및 임상시험 교육과정’을 삼성서울병원 암병원에서 개최한다고 밝혔다.

국내 R&D 전문인력의 조기양성 및 국내 임상시험 연구 발전에 기여하고자 지난 2007년부터 사노피가 국내 유수의 임상시험센터와 매년 공동으로 진행하고 있는 본 교육과정에는 현재 300명이 넘는 간호대학, 약학대학, 보건의료대학, 수의학, 의과학 등 관련 학과 전공자들이 참여했다. 올해에도 50명의 대학생 혹은 대학원생 신청자 대상으로 진행할 예정이다.

올해 8회째를 맞는 본 과정에서는 국내 대표적인 CRA(임상시험 담당자, Clinical Research Associate) 양성 과정으로서, 국내 임상연구 현황과 관련 법규를 비롯해, 하나의 신약이 탄생하기까지의 과정을 R&D, CSU(임상연구부, Clinical Study Unit), 의학부를 포함한 유관 부서의 역할과 협력 사례가 생생하게 소개된다. 또한, 현재 사노피에서 CRA로 근무하고 있는 현직 선배와의 진로 상담도 이뤄질 예정이다.

사노피 임상연구부(CSU)의 박영주 상무는, “임상시험이 최소 2년 이상 다양한 이해관계자들과 소통해야 하는 장기 프로젝트인 만큼, 전문적인 식견을 갖춘 CRA의 역할이 매우 중요하다”며, “사노피에서 8년째 진행하고 있는 본 교육과정이 예비 CRA들의 진로 선택에 유익한 경험이 되길 기대한다”고 말했다.

‘신약개발 및 임상시험 교육과정’은 CRA 교육 과정에 관심이 있는 관련 학과 대학생 및 대학원생은 누구나 신청할 수 있으며, 사노피 기업 홈페이지(www.sanofi.co.kr) 에서 교육과정 참가 신청서(이름, 소속 학교, 연락처, 참가 동기 등) 내려 받아 관련 정보를 기입한 후 6월 30일까지 이메일(chami.moon@sanofi.com)로 보내면 된다. 이틀간 진행되는 본 교육 과정 참가비는 무료이다.

###



에비 CRA를 위한 신약개발 및 임상시험 교육과정

2014 Best Voyage to The Clinical Research World

일시 2014년 8월 21일(목) ~ 22일(금)
장소 삼성서울병원 강당원 지하 1층 세미나실1




* 2014년 8월 21일(목) 09:00 ~ 2014년 8월 22일(금) 18:00

Day1 (2014-08-21) <i>월요일</i> (8시간)			Day2 (2014-08-22) <i>화요일</i> (8시간)		
시간	내용	강사	시간	내용	강사
09:00 ~ 09:30	Opening		09:00 ~ 09:30	Day 2 Opening	
09:30 ~ 10:00	Clinical Research Assessment in Korea	김영진	09:30 ~ 10:00	What's a CRA?	김영진
10:00 ~ 10:30	Research Process/Investment Overview	김영진	10:00 ~ 10:30	Study Preparation and Initiation	김영진
10:30 ~ 10:45	Coffee break		10:30 ~ 10:45	Coffee break	
10:45 ~ 11:00	Pharmaceutical Regulation in Korea	김영진	11:00 ~ 11:30	Monitoring & Closing	김영진
11:00 ~ 11:30	CRF History	김영진	11:30 ~ 11:45	Lunch	
11:30 ~ 12:00	CRF Type	김영진	12:00 ~ 12:30	Recruitment	김영진
12:00 ~ 12:30	Lunch		12:30 ~ 12:45	Adverse event and safety reporting	김영진
12:45 ~ 1:00	Research before starting clinical trial	김영진	12:45 ~ 1:00	Audit inspection	김영진
1:00 ~ 1:30	Introduction of clinical events	김영진	1:00 ~ 1:30	Basic update on clinical research	김영진
1:30 ~ 1:45	Coffee break		1:30 ~ 1:45	Coffee break	
1:45 ~ 1:55	Regulation of CRF	김영진	1:55 ~ 2:15	Group work	
1:55 ~ 2:25	Role of CRA	김영진	2:15 ~ 2:30	Communication with sponsor	김영진
2:25 ~ 2:45	Responsibilities of investigator	김영진	2:30 ~ 2:45	Prize & Closing	
2:45 ~ 2:55	Day 1 Closing				

* 강사: 김영진 (삼성서울병원 임상시험관리팀 팀장)
 * 문의처: 삼성서울병원 임상시험관리팀 (02-3410-2100) 또는 (02-3410-2101)



* 문의처: 삼성서울병원 임상시험관리팀
 TEL: 02-3410-2100 / 02-3410-2101



###