

**<용복합 의료제품 컨퍼런스 프로그램>**

시간	내용
<b>1부 : 개회식</b>	
09:30~09:55	교육 등록
09:55~10:00	행사 소개
10:00~10:15	인사말 및 축사
<b>2부 : 용복합 의료제품 국내·외 규제 동향</b>	
10:15~10:40	• 1강 : 용복합 분류부터 허가까지 절차
10:40~11:10	• 2강 : 용복합 의료제품 국외 규제 동향 (미국)
11:10~11:40	• 3강 : 용복합 의료제품 국외 규제 동향 (유럽)
11:40~12:00	질의응답
12:00~13:30	점심
<b>3부 : 용복합 의료제품 심사 및 개발 사례</b>	
13:30~14:00	• 1강 : 용복합 의료제품 품질 심사 (의약품)
14:00~14:30	• 2강 : 용복합 의료제품 심사 사례 (의료기기)
14:30~15:00	• 3강 : 첨단용복합제제의 심사 사례 (바이오)
15:00~15:20	질의응답
15:20~15:30	휴식
15:30~16:00	• 4강 : 국내 용복합 의료제품 개발 사례
16:00~16:30	• 5강 : 국외 용복합 의료제품 개발 사례
16:30~16:50	질의응답
16:50~17:00	마무리

※ 프로그램은 준비 상황에 따라 일부 변동될 수 있습니다.