

(9/15~10/22) 실무 종합과정(4회차) 진행일정(예정)_260818

일차	-	1일차	2일차	3일차	4일차	5일차
요일	월	화	수	목	금	토
일차	9/14	9/15	9/16	9/17	9/18	9/19
교과목	교육 전	오리엔테이션 & 취업특강	GMP Work Flow의 이해	의약품 제조 가이던스 해설	시스템 생애주기	QC 품질 실무 Case Study
교육형태		대면	대면	대면	대면	대면
장소		306호 1강의실	306호 1강의실	306호 1강의실	306호 1강의실	306호 1강의실
일차	6일차	6일차	7일차	-	-	-
일차	9/21	9/22	9/23	9/24	9/25	9/26
교과목	GMP 용어 해설	의료기기 GMP 및 ISO 13485 (교양교과)	의약품 종류의 이해	추석		
교육형태	대면	대면	비대면(원격)			
장소	306호 1강의실	306호 1강의실	재택			
일차	-	8일차	9일차	10일차	11일차	-
일차	9/28	9/29	9/30	10/1	10/2	10/3
교과목	교육휴무	밸리데이션 개론	기초화학분석	바이오의약품 생산 및 분석 기술 이해	품질관리 총론	개천절
교육형태		대면	비대면(원격)	비대면(원격)	대면	
장소		306호 1강의실	재택	재택	306호 1강의실	
일차	-	12일차	13일차	14일차	-	15일차
일차	10/5	10/6	10/7	10/8	10/9	10/10
교과목	대체휴일	품질위험관리 (QRM)	바이오의약품 생산기술 (단백질 의약품)	Quality Risk Management	한글날	무균의약품 밸리데이션 심화1
교육형태		대면	비대면(원격)	비대면(원격)		비대면(ZOOM)
장소		306호 1강의실	재택	재택		재택
일차	16일차	17일차	18일차	19일차	20일차	21일차
일차	10/12	10/13	10/14	10/15	10/16	10/17
교과목	시험방법 밸리데이션	안정성 시험 및 MV	제약/바이오 생산 실습	품질관리 일반개론	적격성평가의 이해	무균의약품 밸리데이션 심화2
교육형태	비대면(원격)	대면	대면	비대면(원격)	비대면(ZOOM)	비대면(ZOOM)
장소	재택	306호 1강의실	306호 1강의실	재택	재택	재택
일차	22일차	23일차	24일차	25일차	-	26일차
일차	10/19	10/20	10/21	10/22	10/23	10/24
교과목	Data Integrity	밸리데이션 총론	첨단바이오 의약품	의약품 제조 장비의 이해	교육휴무	실습(1일차)
1팀						LC 의약품 분석 실습
2팀						GC/UV 의약품 분석 실습
교육형태	대면	비대면(원격)	대면	대면	교육 종료	대면
장소	306호 1강의실	재택	306호 1강의실	306호 1강의실		1303호 실험실
일차	27일차	28일차	-	-	-	-
일차	10/26	10/27	10/28	10/29	10/30	10/31
교과목	실습(2일차)	실습(3일차)	교육 종료			
1팀	미생물시험 실습	GC/UV 의약품 분석 실습				
2팀	LC 의약품 분석 실습	미생물 시험 실습				
교육형태	대면	대면				
장소	1303호 실험실	1303호 실험실				

① 교육시간 : 09:10 ~ 17:30

② 위 교육일정표는 이해를 돕기 위해 편집된 자료입니다. 진행상황에 따라 일부 일정이 변경될 수 있다는 점 유념 바랍니다.

③ 최종 일정 및 기타정보는 교육 선발자를 대상으로 안내드릴 예정입니다.

④ 용어설명 : 비대면(원격) -> 녹화영상 시청(지정일 또는 교육이 없는 휴무일에 시청 가능) / 비대면(ZOOM) -> 실시간 교육