

- NIFDS 식품의약품안전평가원
- KBIO 오송첨단의료산업진흥재단
- K-RSC 한국규제과학센터
- RMAF 재생의료진흥재단
- KFRM 범부처재생의료기술개발사업단
- KoBIA 한국바이오의약품협회

2024 CELL-UP 규제지원사업 캘린더



구분	1월	2월	3월	4월	5월	6월	7월	8월	9월	10월	11월	12월	상시
교육			21 제조(수입)관리자 교육	인공혈액사업단 준계성과보고회	첨단바이오의약품 허가 워크숍 연구자대상 규제교육 기본/심화 과정 연구자대상 규제교육 기본/심화 과정	첨단재생의료 인재양성포럼 첨단재생의료 임상연구포럼			4-6 2024 GBC KOREA	첨단바이오의약품 허가교육 워크숍 연구자대상 규제교육 기본/심화 과정 연구자대상 규제교육 기본/심화 과정 ICH 가이드라인 교육	14 제조(수입)관리자 교육		첨단재생의료 임상연구 인력 기본/보수 교육 온라인 웨비나(월1회)
상담	10 규제과학상담의날 8,17 23,31 사이언스 앰배서더(SA)	14 규제과학상담의날 7,16 23,29 사이언스 앰배서더(SA)	사이언스 앰배서더(SA) 다이나믹바이오 워크숍	11 규제과학상담의날 사이언스 앰배서더(SA)	8 규제과학상담의날 사이언스 앰배서더(SA)	12 규제과학상담의날 27 첨단재생의료실시기관 지정제도 통합 설명회		14 규제과학상담의날	11 규제과학상담의날 사이언스 앰배서더(SA)	10 규제과학상담의날 사이언스 앰배서더(SA)	사이언스 앰배서더(SA)	11 규제과학상담의날 다이나믹바이오 워크숍	식약처 협력 규제상담지원(월1회) 기술개발 온라인상담 (분야별 전문가 연결) 다이나믹바이오(분과별)
컨설팅					10 바이오챌린저 신청 10-12 2024 Bio Korea	10 바이오챌린저 지정							첨단바이오기술규제 컨설팅 규제 멘토링 첨단재생의료 실시기관 지정 신청 준비 컨설팅 수요자 맞춤형 컨설팅
간담회			13 NIFDS-KFRM 간담회	RMAF 세미나 1차		RMAF 세미나 2차	10 NIFDS-KoBIA 간담회	RMAF 세미나 3차		RMAF 세미나 4차	13 NIFDS-KFRM 간담회		민관 간담회
참고자료집등		국내 바이오의약품산업 Key Data 2024	바이오의약품 Regulatory On-Air 발간	첨단재생의료실시기관 표준작업지침서 작성 가이드 및 예시모델 개정안		바이오의약품 Regulatory On-Air 발간			유전자치료제 생체분포 시험 가이드라인 바이오의약품 Regulatory On-Air 발간	CAR-T 치료제 품질, 비임상 및 임상 고려사항 줄기세포치료제 품질, 비임상 및 임상평가 가이드라인	유전자편집기술을 이용한 첨단바이오의약품 품질평가 가이드라인	'동물세포주유래 생명공학 의약품의 바이러스 안전성 평가 가이드라인' 제정 이종이식제제 품질, 비임상 및 임상평가 가이드라인 국가별 인허가 정보집발간 바이오의약품 Regulatory On-Air 발간 2024 백신 산업 최신 동향집	바이오헬스산업 브리프 발간(월1회) 글로벌 바이오의약품 정보 뉴스레터(월1회)

* 캘린더 일정은 추후 계속 업데이트할 예정입니다.