



Webinar: GMP Raw Materials for Cell Therapy Manufacture: What, When, and How?



2018년 1월 23일
AM 1:00

WEBINAR

High Quality의 GMP 원료의 공급은 CAR-T therapy 와 같은 advanced therapeutic medicinal products (ATMPs) 생산에 중요한 문제입니다.

J&J의 수석 전문가 Jean Stanton이 진행하는 이번 웨비나에 참여하시어 이와 관련한 논제들을 들어보세요!

Topics

- 상용화 pathway에서 요구되는 원료물질의 품질에 대한 이해
- 원료 및 출발 물질의 맥락에서 GMP가 실제로 의미하는 것
- GMP level의 물질 및 공정 개발, 비용에 대한 영향 예측을 시작할 시기와 기관 및 지역 사이의 주요 지침 차이

[>> Register Now](#)

Panellists



Jean Stanton

Director, Pharmaceutical Regulatory Compliance, Johnson & Johnson



Dr. Sadik Kassim

Director, Pharmaceutical Regulatory Compliance, Johnson & Johnson



Dr. Diane Wotta

Senior Director, Quality & Regulatory Affairs, R&D Systems, Inc., a Bio-Techne Brand



Dr. Anthony Lodge

CMC-Regulatory Manager, GlaxoSmithKline



John Tomtishen

Product Steward - Manufacturing Science & Technology, Cell & Gene Technical Development & Manufacturing, Novartis

32 samples
x4 analytes
90 minutes



Ella - Simple Plex™ Assays

- Cartridge Multiplex
- Hands-Free, Low-volume ELISA
- Extreme Simple workflow
- Highest Sens. & Wide Dynamic Range
- 1 ~ 100,000 pg/mL
- 25µL sample로 triplicate
- High Correlation w/Quantikine Kits
- 비교불가 재현성

[>> Find out More](#)



R&D Systems GMP Proteins

- 40개 이상의 GMP Proteins
- GMP
- Animal Free
- ACFP (Animal component-free Process)

[>> Browse GMP Proteins](#)



서울특별시 송파구 송파대로 201 테라타워2 A동 1113호 (문정동 642번지)



02-881-5432 | FAX : 02-881-5454



techserv@woongbee.com

