

製薬関連専門技術者のための国際資格認定

(Certificated Pharmaceutical Industry Professional : CPIP)

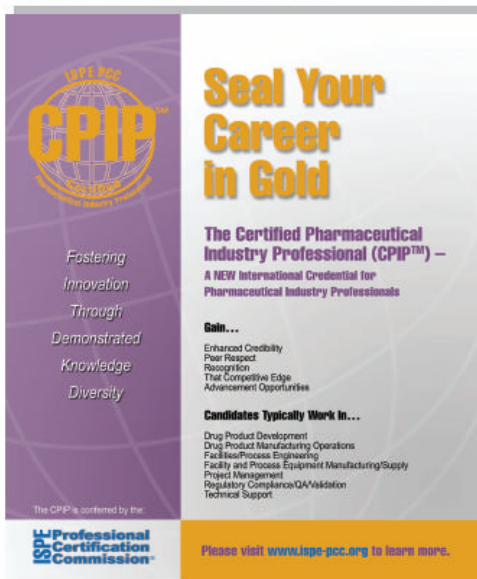
本資格制度はFDA から ISPE が要請され本年度よりスタートいたしました。今年は7月と11月に試験が行われます。対象者は医薬品メーカーのみならず、行政当局関係者、医薬品製造をサポートする総てのエンジニアリングや設備メーカーの研究者・技術者を対象としています。

近い将来、この資格は世界ならびに国内の医薬品製造及びこれに関連する業務を推進・指導・管理する立場になる職責者に必須資格になると想定されます。

資格認定は先ず書類選考が行われます。その後、パソコンによる選択式のテストが英語で行われますが、日本人のために辞書とか試験時間延長が検討されております。

制度の概念は下のポスターが参考になりますが、更なる情報は《 ISPE 本部 <http://www.ispe.org/> 又は CPIP のページ <http://www.ispe-pcc.org/> 》から得ることが出来ます。日本本部事務局も支援しております。

貴方のレベルアップ、 ISPE 資格認証へのチャレンジ!



The poster features the ISPE CPIP logo on the left, which includes a globe and the text 'ISPE CPIP'. Below the logo, it says 'Fostering Innovation Through Demonstrated Knowledge Diversity'. The main text reads 'Seal Your Career in Gold' and 'The Certified Pharmaceutical Industry Professional (CPIP™) – A NEW International Credential for Pharmaceutical Industry Professionals'. It lists benefits such as 'Enhanced Credibility', 'Peer Respect', 'Recognition That Competitive Edge', and 'Advancement Opportunities'. It also lists typical work areas: 'Drug Product Development', 'Drug Product Manufacturing Operations', 'Facilities/Process Engineering', 'Facility and Process Equipment Manufacturing/Supply', 'Project Management', 'Regulatory Compliance/QA/Validation', and 'Technical Support'. At the bottom, it says 'Please visit www.ispe-pcc.org to learn more.' and 'The CPIP is conferred by the Professional Certification Commission'.

CPIP (Certificated Pharmaceutical Industry Professional)

CPIP:医薬品製造技術者の世界的資格制度

試験内容

Product development
Facilities and equipment
Information systems
Supply chain management
Production systems
Regulatory compliance (includes drugs ,environmental, health and safety)

受験プロセス

書類選考：英文で受験日60日前に提出
実試験：1日(4時間程度、英日辞書使用)
本年度試験期間：7月9日～8月4日
又は11月5日～12月8日

受験場所：東京で受験可

受験資格：技術系大卒又は同等+5年医薬関連業務

受験費用：400US\$ (非会員600US\$)

申し込み案内：日本本部事務局