

# แดเนียล เอส. ดัฟฟี ซีอีโอคนใหม่ของคามาร์โก

## ฟาร์มาซูติคอล เซอร์วิสเซส



คามาร์โก ฟาร์มาซูติคอล เซอร์วิสเซส แอลแอลซี (Camargo Pharmaceutical Services, LLC) ผู้นำระดับโลกด้านการพัฒนาเวชภัณฑ์ตามข้อ

กำหนด 505(b)(2) รวมถึงข้อกำหนดที่เทียบเท่าทั่วโลก ประกาศแต่งตั้งคุณแดเนียล เอส. ดัฟฟี ดำรงตำแหน่งประธานเจ้าหน้าที่บริหาร (ซีอีโอ)

คนใหม่ ส่วนคุณเคนเนธ วี. เฟลป์ส ผู้ก่อตั้งและประธานบริษัท จะดำรงตำแหน่งทูตด้านวิสัยทัศน์ขององค์กร เพื่อส่งเสริมอุตสาหกรรมและสร้าง

โอกาสใหม่ๆให้กับคามาร์โกต่อไป

คามาร์โกมีบทบาทสำคัญในการช่วยเหลือบริษัทเวชภัณฑ์ทั่วโลกในการคิดค้น พัฒนา และขอขึ้นทะเบียนยาใหม่ตามข้อกำหนด 505(b)(2)

โดยเวชภัณฑ์ที่ได้รับการพัฒนาตามข้อกำหนดดังกล่าวมีประโยชน์ต่อผู้คนที่นับไม่ถ้วนในอเมริกา ขณะเดียวกัน ผู้คนทั่วโลกก็ได้ประโยชน์จาก

เวชภัณฑ์ที่ได้รับการพัฒนาให้ดีขึ้นด้วย

คุณเฟลป์ส กล่าวว่า “ผมรู้สึกเป็นเกียรติอย่างยิ่งที่ได้เป็นผู้นำองค์กรนี้มานาน 15 ปี และผมจะเดินทางขยายความครอบคลุมของคามาร์โก

ไปทั่วโลก ผมยินดีที่แดนเข้ามาร่วมงานกับเราเพื่อช่วยขยายองค์กรให้รองรับวิสัยทัศน์นี้”

คุณแดเนียลมีประสบการณ์กว่า 20 ปีในการให้คำปรึกษาด้านชีวเภสัชภัณฑ์และการจัดการกลยุทธ์ เขาเคยดำรงตำแหน่งรองประธานและผู้

จัดการทั่วไปของ McKesson Specialty Health โดยได้พัฒนาเวชภัณฑ์พิเศษร่วมกับบรรดาศูนย์ความเป็นเลิศด้านเนื้องอกวิทยา ประสาทวิทยา การ

ดูแลที่ซับซ้อน การให้ความช่วยเหลือผู้ป่วย และผลิตภัณฑ์ที่ใช้ในการวิจัย (การทดลองทางคลินิก) เขาสำเร็จการศึกษาระดับปริญญาตรี

สาขาบริหารธุรกิจจากมหาวิทยาลัยเคนท์สเตท และสำเร็จการศึกษาระดับปริญญาโทสาขาบริหารธุรกิจจาก Kenan-Flagler School of Business

แห่งมหาวิทยาลัยนอร์ทแคโรไลนา

คุณแดเนียลกล่าวว่า “ผมรู้สึกซาบซึ้งใจที่ได้รับโอกาสและความไว้วางใจให้เป็นส่วนหนึ่งของครอบครัวคามาร์โก ที่นี้เต็มไปด้วยบุคลากรที่

เฉลียวฉลาดและมีความสามารถ ทั้งยังกระตือรือร้นในการพัฒนาเวชภัณฑ์ให้ดีขึ้นเพื่อทุกคน”

เกี่ยวกับคามาร์โก ฟาร์มาซูติคอล เซอร์วิสเซส แอลแอลซี

คามาร์โก ฟาร์มาซูติคอล เซอร์วิสเซส แอลแอลซี มีสำนักงานใหญ่ตั้งอยู่ที่เมืองชินซินเนติ รัฐโอไฮโอ บริษัทก่อตั้งขึ้นในปี 2546 โดยคุณ

เคนเนธ วี. เฟลปส์ (ประธานและผู้ก่อตั้ง) และ ดร.รูธ สตีเวนส์ (ประธานเจ้าหน้าที่ฝ่ายวิทยาศาสตร์และผู้ก่อตั้ง) คามาร์โกให้บริการพัฒนา

เวชภัณฑ์ครบวงจร ทั้งยังเชี่ยวชาญด้านการขอขึ้นทะเบียนยาใหม่ตามข้อกำหนด 505(b)(2) รวมถึงข้อกำหนดที่เทียบเท่าทั่วโลก คามาร์โกทำการ

ประเมินคุณสมบัติทางวิทยาศาสตร์ การแพทย์ กฎระเบียบ และการพาณิชย์ของผลิตภัณฑ์ที่จะมีการพัฒนา เพื่อกำหนดแผนการพัฒนาและดำเนิน

การตามแผนให้สอดคล้องกับกลยุทธ์ทางธุรกิจ ตลอดจนสร้างความมั่นใจว่าหน่วยงานกำกับดูแลต่างๆ จะอนุมัติทุกขั้นตอนของกระบวนการพัฒนา

ทั้งนี้ คามาร์โกประชุมร่วมกับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาของสหรัฐ (FDA) เดือนละ 3-6 ครั้ง และทำงานร่วมกับผู้พัฒนาผลิตภัณฑ์ใน

กว่า 25 ประเทศ รับชมข้อมูลเพิ่มเติมได้ที่ <http://camargopharma.com>

โลโก้ - [https://mma.prnewswire.com/media/465303/Camargo\\_FullColor\\_Logo.jpg](https://mma.prnewswire.com/media/465303/Camargo_FullColor_Logo.jpg)