

東京理科大学薬学部医療薬学教育研究支援センターは、薬学部と医療機関、医薬品・医療機器メーカー及び規制当局等を繋ぎ、充実した臨床薬学教育、生涯学習及び臨床研究等を支援しています。

今般、下記のレギュラトリーサイエンス研修講座を開催いたしますので、奮ってご参加ください。

【ジェネリック医薬品の供給問題、承認書記載の課題と GMP の視点】

日時：12月2日（木）14:00～17:20 オンライン開催

講師① 蛭田修 先生（熊本保健科学大学）

「医薬品の供給問題について（仮）」

講師② 清原宏真 先生（PMDA）

「承認書記載における課題（仮）」

講師③ 高木和則 先生（PMDA）

「医薬品品質審査の視点と GMP 調査の視点」

【国産ワクチン開発強化に向けた動向】

日時：12月8日（木）13:30～16:55 オンライン開催

講師① 荒木康弘 先生（PMDA）

「新型コロナウイルスワクチンと我が国におけるワクチンの承認審査の動向」

講師② 古賀純一 先生（AMED SCARDA）

「AMED SCARDA のプロジェクトと今後の展望」

講師③ 鹿野真弓 先生（東京理科大学）

「ワクチン開発ガイドライン改定動向」

【再生医療安全法改正と臨床研究法の見直しについて】

日時：12月21日（水）13:30～16:50 オンライン開催

講師① 佐野圭吾 先生（厚労省医政局研究政策課）

「再生医療法の改正について」

講師② 野村由美子先生（厚労省医政局治験推進室）

「臨床研究法の見直しについて」

詳細情報、申込みについては下記よりアクセスをお願いいたします。

<https://sccper.sa-advance.com/lectures>

以上