

「PMDAの実施する RS総合相談、RS戦略相談 について」

PMDAへの相談を考えている研究者の方は
必見です!

PMDAが行っている、RS(レギュラトリーサイエンス)総合相談/戦略相談について、HP上だけでは読み解きにくいところを詳しく解説いただきます。

相談前にポイントを抑えましょう。



講師：吉岡 優作

(医薬品医療機器総合機構(PMDA))

審査マネジメント部イノベーション実用化支援・戦略相談課)

日時：2022年 **5月18日(水)** (90分セミナー)

18時00分~19時30分

主な対象者：研究責任者・研究分担者を含め研究に携わるすべての研究者、協力者等。
特に初めて研究を立案・実施・支援する者。

参加ご希望の方は、下記 URL または QR コードよりご登録下さい。

URL : <https://bit.ly/3ykpy2N>

臨床研究セミナーにつき、通常は1回90分セミナーとしておりますが、
今年度のセミナーは、30分・60分・90分のもものが混在することが予想されます。

研究責任者/研究分担者/研究協力者・支援者

それぞれの役割に応じたコースのうちから、必要時間分を受講ください。

また、今年度はZoom開催となりますので、可能な方はカメラONでのご参加をお願いします。



認定

本セミナーは
学内「受講証明証」
対象セミナーです。

予定は変更となる可能性があります。最新の情報は、Y-NEXTのホームページ
またはY-NEXT通信(不定期)をご確認ください。

次世代臨床研究センター 教育研修室・臨床研究推進担当

Tel: 045-370-7933(内線:3559)

Fax: 045-370-7943

Mail: ynextedu@yokohama-cu.ac.jp

<http://www-user.yokohama-cu.ac.jp/~ynext/>