

「医薬品の開発から承認審査における PMDAの取組みと今後の課題」

治験の出口である**薬事承認**に至るまでの審査の実例の紹介を交え、医薬品の開発から承認審査における**PMDA**の取組みについて概説します。その上で、近年の話題である**リアルワールドデータ**の利活用、分散化臨床試験等について課題とともに紹介します。

総論

ベーシック

臨

セ

床

ミ

研

ナ

究

！

参加
無料

10/
(水) 4

18:00~
19:30

講師

手塚 瞬(医学博士)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構(PMDA)
新薬審査第一部(四部・五部併任)

(90分セミナー)

主な対象者： 研究に携わる全教職員

2023年度 第7回【対面】

場
所

臨床講堂(附属病院10F)

※附属病院勤務・福浦キャンパスの方は
臨床講堂よりご参加をお願いします。
※センター病院・八景キャンパス・外部の方は
Zoomでご参加頂けます。



申
込

下記URLまたはQRコードよりお申込ください。

<https://x.gd/A0jSn>

※出席票の配布、入室許可はセミナー開始後20分までとなりますのでご注意ください。

認定

本セミナーは
学内「受講証明書」
対象セミナーです。

※こちらのセミナーは動画配信致しません

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。



Y-NEXT

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/>