

医薬品 医療機器 レギュラトリー サイエンス講座

受講料
無料

事前参加登録にご協力
お願いします

筑波大学T-CReDOでは、(独)医薬品医療機器総合機構(PMDA)に設置している連携大学院 医薬品・医療機器審査科学分野の全面的なご協力により、修士課程フロンティア医科学の講義として医薬品・医療機器レギュラトリーサイエンス講座を公開講座として開講しています。PMDAをはじめとしてこの分野のスペシャリストである講師陣に最新のトピックスに関する講義をお願いしていますので、ふるってご参加ください。

日時 平成28年 **1月13日** [水] ~ **2月1日** [月] **16:45 ~ 19:15** (全10回)

会場 **筑波大学 東京キャンパス文京校舎 1階134講義室**
〒112-0012 東京都文京区大塚3-29-1

 **こちらはインターネット同時中継です** **筑波キャンパス健康医科学イノベーション棟 1階105室 (医学地区)**
〒305-8575 茨城県つくば市天王台1-1-1

申込方法 参加申込みフォームに必要事項を記載のうえお申込みください。
参加申し込みフォームURL <http://goo.gl/forms/u6Q5It9cvc>

参加申し込みフォーム
クイックアクセス



対象 医薬品・医療機器等の研究、開発に携わっている方やご関心のある方、
行政、アカデミア、研究者、企業人、大学院生

連続講座ですが、単回受講も可能です。一定の条件を満たした方には修了証を発行いたします。

1/13
[水]
【第1回】 16:45-18:00
「**医薬品・医療機器レギュラトリーサイエンス総論**」
北條 泰輔
医薬品医療機器総合機構 理事 (技監)

1/27
[水]
【第7回】 16:45-18:00
「**国立病院機構における臨床試験(治験)の実際**」
池田 千絵子
国立病院機構 医療部長

【第2回】 18:00-19:15
「**食品安全とレギュラトリーサイエンス**」
三宅 智
厚生労働省 東海北陸厚生局 局長

【第8回】 18:00-19:15
「**再生医療等製品の規制と審査**」
上田 恵子
東京大学付属病院 臨床研究支援センター

1/15
[金]
【第3回】 16:45-18:00
「**医薬品・医療機器の安全対策**」
依木 登美子
医薬品医療機器総合機構 安全管理監

【第9回】 16:45-18:00
「**厚生労働行政とレギュラトリーサイエンス**」
丸山 浩
近畿厚生局 局長

【第4回】 18:00-19:15
「**医薬品の規制と審査**」
山田 雅信
厚生労働省 医薬・生活衛生局 審査管理課 課長

2/1
[月]
【第10回】 18:00-19:15
「**被験者の人権と臨床研究と治験、
そして、GCPと新たな倫理指針**」
牧江 俊雄
成田空港検疫所 検疫官

【第5回】 16:45-18:00
「**医療機器の規制と審査**」
重藤 和弘
医薬品医療機器総合機構 理事

1/19
[火]
【第6回】 18:00-19:15
「**医薬品等副作用被害救済制度**」
重藤 和弘
医薬品医療機器総合機構 理事

お問い合わせ

筑波大学 つくば臨床医学研究開発機構 (T-CReDO)

TEL/FAX 029-853-3326

E-mail mihoko.kobayashi@md.tsukuba.ac.jp



筑波大学 医薬品・医療機器レギュラトリーサイエンス講座 参加申し込み書

事務局行き **FAX : 029-853-3326**

この用紙に必要事項を記入の上、FAXにてお申し込みください。Webからの申し込みメールフォームは [コチラ](http://goo.gl/forms/u6Q5It9cvc) <http://goo.gl/forms/u6Q5It9cvc>

日時	2016/1/13 (水)、1/15 (金)、1/19 (火)、1/27 (水)、2/1 (月) (全10回) 16:45~19:15
場所	筑波大学 東京キャンパス文京校舎 1階134講義室 (東京都文京区大塚3-29-1) 【インターネット同時中継】 筑波キャンパス健康医科学イノベーション棟 1階105室 (茨城県つくば市天王台1-1-1)
対象	医薬品・医療機器等の研究、開発に携わっている方やご関心のある方、行政、アカデミア、研究者、企業人、大学院生
参加費	無料

1. お申込者様の情報 ※は必須です。	
お名前※	姓 名
フリガナ※	セイ メイ
メールアドレス※	
ご所属先施設名※	
部署	
ご住所	〒
電話番号	

※連続講座ですが、単回での受講も可能です。一定の条件を満たした方に、修了証を発行いたします。

2. 参加希望日・受講会場 (複数選択可。会場は東京またはつくばを選択し、該当する回に○をつけてください。)					
お申し込みの途中で定員に達した場合はお断りさせていただく場合がございます。あらかじめご了承ください。					
会場	回	日時	テーマ・内容	講師 (敬称略)	
東京	つくば				
	第1回	1月13日 (水) 16:45-18:00	医薬品・医療機器レギュラトリーサイエンス総論	北條 泰輔 医薬品医療機器総合機構 理事 (技監)	
	第2回	1月13日 (水) 18:00-19:15	食品安全とレギュラトリーサイエンス	三宅 智 厚生労働省 東海北陸厚生局 局長	
	第3回	1月15日 (金) 16:45-18:00	医薬品・医療機器の安全対策	俵木 登美子 医薬品医療機器総合機構 安全管理監	
	第4回	1月15日 (金) 18:00-19:15	医薬品の規制と審査	山田 雅信 厚生労働省 医薬・生活衛生局 審査管理課 課長	
	第5回	1月19日 (火) 16:45-18:00	医療機器の規制と審査	重藤 和弘 医薬品医療機器総合機構 理事	
	第6回	1月19日 (火) 18:00-19:15	医薬品等副作用被害救済制度	重藤 和弘 医薬品医療機器総合機構 理事	
	第7回	1月27日 (水) 16:45-18:00	国立病院機構における臨床試験 (治験) の実際	池田 千絵子 国立病院機構 医療部長	
	第8回	1月27日 (水) 18:00-19:15	再生医療等製品の規制と審査	上田 恵子 東京大学付属病院 臨床研究支援センター	
	第9回	2月1日 (月) 16:45-18:00	厚生労働行政とレギュラトリーサイエンス	丸山 浩 近畿厚生局 局長	
	第10回	2月1日 (月) 18:00-19:15	被験者の人権と臨床研究と治験、そして、GCPと新たな倫理指針	牧江 俊雄 成田空港検疫所 検疫官	

お申込み人数の把握及び会場受付での御本人様の確認、および講座の中止、満席・キャンセル情報のご連絡のために、個人情報を利用させていただきます。同意をえずに、個人情報を他の第三者へ提供することは一切ございません。

お問い合わせ (事務局)

筑波大学 つくば臨床医学研究開発機構 (T-CReDO)

電話・FAX 029-853-3326

E-mail mihoko.kobayashi@md.tsukuba.ac.jp