

主な活動報告 (2011年9月1日～10月31日)

月 日	会議名および行事名	場所	主な内容
9. 9	第21回製薬協患者会セミナー	名古屋	テーマ「震災から学ぶ、患者支援の取組み」
9.12	平成23年度GMP事例研究会	大阪	海外GMPの要求事項に対する取り組み事例について
9.14	第477回理事会及び第218回総会	大阪	当面の諸問題ほか
9.15	平成23年度GMP事例研究会	東京	海外GMPの要求事項に対する取り組み事例について
9.21	製薬協メディアフォーラム	東京	テーマ「レギュラトリーサイエンス ～医療イノベーションへの期待“3Rの勧め”～」
9.30	偽造医薬品に関する講演会	東京	偽造医薬品に関する品質委員会の視点からの講演会
10.12	高知さんさんテレビ 「元気が1番ぜよ！～ちゃんと知ろう。くすりの話～」公開録画	高知	市民を招いての公開シンポジウム、11月高知さんさんテレビにて放映予定
10.13	BRICs (ブラジル、ロシア、インド、中国) セミナー	東京	ロシア、ブラジル、トルコの医薬品市場概観
10.14	第43回PMS部会総会	東京	部会活動報告、特別講演
10.18	第3回患者会アドバイザーボード	東京	アドバイザー10名との会議
10.19	第478回理事会	東京	当面の諸問題ほか
10.20	第37回広報委員会総会 第19回広報セミナー	東京	2011年度上期活動報告ほか テーマ「これからの製薬産業を考える」
10.21	統計・DM部会講演会	東京	テーマ「ベネフィット・リスク評価の新しいトレンド」
10.25	くすりフォーラム	東京	市民を招いた公開シンポジウム テーマ「よい新薬を日本から新薬開発の現場で何が起きているのか？」
10.26	第22回統計・DM部会総会	大阪	タスクフォース活動報告、講演ほか

主な活動予定 (2011年11月1日～12月31日)

月 日	会議名および行事名	場所	主な内容
11. 5 ～10	ICH定例国際会議	セビリア	定例のICH (医薬品規制調和国際会議)開催
11. 7	医薬品評価委員会シンポジウム	東京	データベース活用事例紹介
11. 7 ～9	第16回日英定期協議	ロンドン	英国産業協会 (ABPI)、保健省 (DH)との意見交換会
11.10	日独定期協議	ベルリン	ドイツ研究開発志向型製薬工業協会 (VFA)との意見交換会
11.14 ～15	日仏定期会合	東京	フランス製薬工業協会 (Leem)との意見交換会
11.17	第479回理事会及び第219回総会	東京	当面の諸問題ほか
11.22	第6回日台合同セミナー	台北	日本、台湾の臨床試験および品質、安全性報告ほか
11.24	第12回製薬協フォーラム	東京	テーマ「東日本大震災の教訓をつぎの国難に生かす～東海・東南海・南海地震と首都直下地震～」
11.25	第117回医薬品評価委員会総会	東京	テーマ「医薬品安全性評価に向けた新しい動き」
12.14	第23回製薬協政策セミナー	東京	テーマ「今、医薬品の価値を問う」
12.21	第480回理事会	大阪	当面の諸問題ほか