

## 主な活動報告 (2013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. 10	PMDAの次世代審査・相談体制に関する説明会	東京	先進的な解析・評価手法による次世代の審査・相談体制構築に向けたPMDAの新たな取組みについて
9. 13	第25回製薬協政策セミナー	東京	テーマ：医薬品産業の今後の展望
9. 17	ロシア製薬協会	東京	ロシア製薬協 (ARPM) との会議
9. 17	平成25年度GMP事例研究会	東京	ICHの最新動向とGMPの国際的整合性に向けた取り組み事例について
9. 18	第157回知的財産委員会総会	東京	委員会活動報告
9. 19	IFPMA/RPTS委員会	ジュネーブ	IFPMA 臨床試験情報ポータル/Regulatory Policyなど
9. 19	第499回理事会・第228回総会	大阪	当面の諸問題ほか
9. 20	平成25年度GMP事例研究会	大阪	ICHの最新動向とGMPの国際的整合性に向けた取り組み事例について
9. 27	第2回COP/PC実務担当者会	東京	コード周知、理解促進
10. 3	第24回製薬協患者団体セミナー	東京	「難病対策から学ぶ患者団体の政策提言活動」をテーマに講演、質疑応答
10. 4	第17回省エネ・地球温暖化対策技術研修会	東京	低炭素社会実現に向けた製薬産業のエネルギー施策
10. 8	第9回患者団体アドバイザーボード	東京	アドバイザー10名との会議
10. 8	平成25年度(第41回) GMP懇談会	東京	試験検査業務の管理 - 日常管理から最新GMPへの対応まで -
10.11	第7回コンプライアンス研修会	東京	演題：贈賄防止法規を巡る国際的潮流と日本企業における留意点
10.11	第41回広報委員会総会	東京	・透明性ガイドライン周知活動について ・2013年度広報委員会活動 ・2013年度収支報告
10.11	第23回広報セミナー	東京	テーマ：次期薬価制度改革における諸課題
10.17	第500回理事会	東京	当面の諸問題ほか
10.18	第4回患者団体連携推進委員会総会・講演会	東京	活動報告、特別講演「国際医療福祉大学大学院教授 大熊由紀子氏」
10.21	医薬品評価委員会「OMOP Mini Symposium」	東京	米国の産官学共同プロジェクトであるOMOPの講演会
10.22	「医療用医薬品製品情報概要記載要領、広告作成要領」改定説明会(会員社対象)	東京	改定の趣旨および内容について
10.24	くすり相談第114回定例会	大阪	総会
10.24 ～25	タイ・セミナー	バンコック	タイ・日本二国間セミナー
10.25	医薬品評価委員会第47回PMS部会総会	東京	部会活動報告&特別講演
10.29	「医療用医薬品製品情報概要記載要領、広告作成要領」改定説明会(非会員社、広告代理店等対象)	東京	改定の趣旨および内容について

## 主な活動予定 (2013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. 6 ～7	IFPMA理事会	ジュネーブ	理事会および協会代表会議
11. 9 ～14	ICH大阪会議	大阪	ICH SC EWG/IWG定例会議
11.21	第158回知的財産委員会総会	大阪	委員会活動報告
11.21	第501回理事会・第229回総会	東京	当面の諸問題ほか
11.25	第6回薬事委員会シンポジウム	東京	テーマ：対面助言の現状と課題 今後のさらなる活用を目指して
11.25 ～26	日英定期会合	ロンドン	イギリス保健省(DoH)、イギリス製薬協(ABPI)との会合
11.28	日独定期会合	ベルリン	ドイツ製薬協(VFA)との会合
11.28	第14回製薬協フォーラム	東京	演題：「健康・医療戦略の推進を目指して」 「Unmet medical needsと今後の研究開発」
11.29	第121回医薬品評価委員会総会	東京	テーマ：医薬品開発におけるオールジャパンの取り組み 内容：部会活動トピック&特別講演
12.10	ICH日本シンポジウム2013	東京	ICH大阪会議の即時報告、質疑応答、討論ほか
12.19	第502回理事会	大阪	当面の諸問題ほか
12.23 ～24	日台医薬交流会議	台北	台湾、日本二国間セミナー