

# プログラム

	議題	発表者(敬称略)
1	開会挨拶/本会の主旨説明	近藤 充弘(5分)
2	話題提供 「なぜ Single IRB への移行が必要なのか？」 「研究倫理審査 効率化の遅れを取り戻す」	内田 智広(5分) 稲野 彰洋(10分)
3	ディスカッション① 「治験推進に向けて、国内でシングルIRBを実装する意義」	パネリスト (20分)
4	話題提供 「R&D Head Clubが考えるSingle IRBモデル」	内田 智広(5分)
5	ディスカッション② 「シングルIRB実装に向けた懸念・課題と対応」	パネリスト (35分)
6	「PMDAからの情報共有」	山口 光峰(5分)
7	閉会挨拶/まとめ	近藤 充弘(5分)

# 本ワークショップの参加者

所属機関名称・役職	参加者氏名(敬称略)
福島県立医科大学附属病院 臨床研究センター・特任教授 一般社団法人 東北臨床研究審査機構 理事	稲野 彰洋
大阪大学医学部附属病院 未来医療開発部 臨床研究センター センター長	山本 洋一
東京大学医学部附属病院 臨床研究推進センター 臨床試験患者相談部門 部門長/センター長補佐	渡部 歌織
国立研究開発法人 国立成育医療研究センター 臨床研究センター 多施設連携部門長	栗山 猛
株式会社アイロムグループ 取締役副社長	原 寿哉
厚生労働省 医薬局 医薬品審査管理課 課長補佐	浦 克彰
厚生労働省 医政局 研究開発政策課 治験推進室長	飯村 康夫
独立行政法人医薬品医療機器総合機構 執行役員	佐藤 淳子
独立行政法人医薬品医療機器総合機構 信頼性保証第一部長	山口 光峰
欧州製薬団体連合会 技術委員会 臨床部会/R&D Head Club	内田 智広
米国研究製薬工業協会 臨床部会	平山 清美
日本製薬工業協会 医薬品評価委員会 運営幹事	近藤 充弘
日本製薬工業協会 医薬品評価委員会 臨床評価部会 部会長	松澤 寛