

No.	部会・委員会TF名	-	-	活動タスクフォース・チーム名
1	医療DB活用促進	1	ST-1	基盤整備
2		2	ST-2	活用実践
3		3	ST-3	コミュニケーション
4		4	OVT	One Voice Team
5	DX検討	1		DX検討
6	基礎研究	1	TF-1	がん原性評価見直しタスクフォース
7		2	TF-2	不純物の安全性評価・管理タスクフォース
8		3	TF-3	バイオ医薬品課題対応タスクフォース
9		4	TF-4	代替法課題検討タスクフォース
10		5	特別TF-1	核酸医薬品及び遺伝子治療用製品等の薬物動態評価タスクフォース
11		6	特別TF-2	AI病理実装へ向けた課題検討タスクフォース
12		7	KT-1	安全性評価体系 課題対応チーム
13		8	KT-2	安全性評価技術 課題対応チーム
14		9	KT-3	安全性薬理・薬効薬理 課題対応チーム
15		10	KT-4	非臨床-薬物動態 課題対応チーム
16		11	KT-5	臨床予測-薬物動態 課題対応チーム
17		12	KT-6	革新的医薬品・医療技術 課題対応チーム
18		13	KT-7	非臨床試験適正化 課題対応チーム
19		14	KT-8	動物福祉 課題対応チーム
20		15	KT-9	情報管理推進 課題対応チーム
21	臨床評価	1	TF-1	製薬企業におけるデジタルヘルス/DX活用に向けた研究
22		2	TF-2	効果的・効率的な臨床試験の実施に向けた品質マネジメントの取り組みの啓発
23		3	TF-3	再生医療等製品の臨床開発における課題の検討
24		4	TP-1	医療機関への来院に依存しない臨床試験（DCT）の促進
25		5	TP-2	患者のための治験情報公開の促進
26		6	TP-3	説明文書・同意文書（ICF：Informed Consent Form）共通テンプレート導入の促進
27		7	TP-4	治験関連文書の電磁化/電子化の促進
28		8	TP-5	臨床試験における契約書National templateの導入
29		9	KT-1	医療政策及び関連規制等への対応検討及びフォロー
30		10	KT-2	医薬品開発関連情報の収集及び分析
31		11	KT-3	治験119番
32		12	KT-4	臨床開発における安全性情報の取り扱いに関する国内規制、ICHトピック対応
33		13	KT-5	医薬品開発における患者市民参画（PPI）
34		14	KT-6	臨床評価部会広報
35		15	KT-7	小児医薬品開発
36		16	KT-8	臨床薬理
37		17	KT-9	医薬品開発におけるリアルワールドデータ・レジストリ活用
38		18	正副TF	GCP renovationの国内実装を視野に入れた国内治験環境改善
39	ファーマコビジランス	1	TF-1	DXを活用したリスクコミュニケーション
40		2	TF-2	GVPにおける業務委託・再委託
41		3	KT-1	RMP運用に関する課題対応
42		4	KT-2	通常の安全性監視活動における安全性情報の収集・評価に関する課題対応
43		5	KT-3	再審査・再評価制度、信頼性保証に関する課題対応
44		6	KT-4	電子添文、患者向医薬品ガイド等の情報提供に関する課題対応
45		7	KT-5	ファーマコビジランスの国際戦略に関する課題対応
46		8	KT-6	薬剤疫学に基づくデータベース調査に関する課題対応
47		9	KT-7	PVにおけるQuality Management Systemの検討
48		10	KT-8	GVP制度（定期報告類、市販直後調査等）及び集積評価に関する課題対応
49	データサイエンス	1	TF-1-1	DM新時代：新しいDMのあり方
50		2	TF-1-2	DM新時代：AIを活用したデータマネジメントの変革
51		3	TF-1-3	DM新時代：データマネジメントの環境変化に向けたAgileな検討
52		4	TF-1-4	DM新時代：電子カルテ等のeSource活用推進
53		5	TF-2-1	MW新時代：薬事文書のあり方<生成AI等の環境変化に応じたMWのための薬事文書作成のガイダンス検討>
54		6	TF-2-2	MW新時代：薬事文書のあり方 <薬事文書ガイドラインICH E3及びM4E等への技術革新や試験環境変化に応じた提案検討>
55		7	TF-2-3	MW新時代：患者・市民に対する臨床試験情報のあり方
56		8	TF-3-1	STAT新時代：統計的効率改善のための共変量調整
57		9	TF-3-2	STAT新時代：ベイズ流試験デザインにおけるシミュレーションの利用法
58		10	TF-4-1	ICH M11と試験実施計画書データフロー：試験実施計画書テンプレート
59		11	TF-4-2	ICH M11と試験実施計画書データフロー：試験実施計画書データフロー
60		12	TF-5	FDA Review Reportに学ぶ科学的な議論
61		13	TF-6	PFDDへのデータサイエンスの貢献
62		14	KT-1	アダプティブデザインに関する検討
63		15	KT-2	データシェアリングの促進
64		16	KT-3	申請電子データの円滑な提出及びCDISC準拠データの効果的な活用の推進
65	17	KT-4	Model-Informed Drug Development	
66	18	KT-5	Risk Communicationの在り方の検討	
67	19	KT-6	即放性経口固形製剤の生物学的同等性試験の国際協調に向けた課題への対応	
68	20	KT-7	費用対効果評価：事例で見る統計的課題の検討	
69	21	KT-8	医療機関におけるデータマネジメント強化の支援	
70	22	KT-9	ICH E19（安全性データ収集の最適化）対応	
71	23	KT-10	dBM開発・利用の留意点	
72	24	KT-11	オープンソースソフトウェア活用事例紹介	
73	電子化情報	1	TF-1	e-Submission（申請関連資料の電子化推進と効率化）
74		2	TF-2-1	安全性情報のIT化
75		3	TF-2-2	電子添文・関連資料のDigitalization検討
76		4	TF-3-1	治験及び医薬品開発関連業務のIT化
77		5	TF-3-2	治験の電子化におけるeTMFやデータの利活用検討
78		6	TF-4	医薬品の研究開発や市販後におけるER/ES関連規制対応
79	メディカルアフェアーズ	1	TF-1	MA/MSLの活動に関する基本的考え方の追補等に関する検討
80		2	TF-2	MA部会員のコミュニケーション/交流の促進に関する検討
81		3	TF-3	MSL活動の質の向上に関する検討
82		4	TF-4	理想的なメディカルエデュケーション（ME）会合のあり方
83		5	TF-5	デジタル技術を活用した医学・科学的情報提供のあり方の検討
84		6	TF-6	企業横断的な医学・科学的情報提供のあり方および実行性の検討
85		7	TF-7	Patient Centricityに関する検討
86		8	TF-8	患者等を対象とした疾患啓発活動
87		9	TF-9	臨床研究法、薬機法（再審査・再評価等）に係らない製造販売後臨床試験における企業対応
88		10	TF-10	倫理指針における企業対応
89		11	TF-11	MAにおけるReal World Data研究
90		12	TF-12	MAにおけるPublication
91		13	EGLT	Evidence Generation Leadership Team
92		14	KT-1	MA部会広報活動、MA部会成果物の統一感に関する検討