

Information

主な活動報告・活動予定

主な活動報告(2016年7月1日～8月31日)

月日	会議名および行事名	場所	主な内容
7/1	日仏定期会合	パリ (フランス)	LEEM(フランス製薬協)との会議
7/5 ～6	官民訪中ミッション	北京(中国)	厚生労働省、PMDA、製薬・医療機器団体による 中国当局公式訪問と医療交流会議
7/7	第522回 製薬協理事会	東京	当面の諸課題
7/15	第173回 知的財産委員会総会	京都	2016年度委員会活動報告
7/15	安全衛生技術研修会	東京	安全衛生技術講演等
7/21	第34回 ICH即時報告会	東京	ICHリスボン会議の報告会、質疑応答、検討等
7/21	中国CFDA来訪	東京	日本の再評価、再審査制度の講義
7/22	中国CFDA来訪	東京	GsubP紹介と医薬情報ネットに関する覚書調印
7/26	偽造医薬品対策セミナー	東京	国内外における偽造医薬品の実状と対策について
8/31	申請時電子データ提出にかかる 実務担当者のためのワークショップ①	東京	臨床薬理関連データについて

主な活動予定(2016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
9/1	申請時電子データ提出にかかる 実務担当者のためのワークショップ②	東京	CDISC標準準拠データについて
9/2	第28回 政策セミナー	東京	テーマ:「医薬品の価値を問う ～国民皆保険制度の中で イノベーションの評価を考える～」
9/7	製薬協メディアフォーラム	東京	テーマ:「グローバルヘルスにおける日本の貢献を探る」
9/9 ～10	RS学会学術総会	東京	シンポジウム2演題開催およびポスター発表
9/12	第174回 知的財産委員会総会	東京	委員会活動報告
9/12	2016年度 GMP事例研究会	東京	PIC/S GM(D)Pの最新動向とData Integrityの対応について
9/15	第523回 製薬協理事会	東京	当面の諸課題
9/16	2016年度 GMP事例研究会	大阪	PIC/S GM(D)Pの最新動向とData Integrityの対応について
9/16	製薬協メディアフォーラム	東京	テーマ:「AMEDとオーファンドラッグ開発～実用化に向けて」
9/29	第1回 コード実務担当者会	東京	厚生労働省監視指導・麻薬対策課: 「医薬品広告監視モニター事業について」
10/4 ～7	韓国の知財関連組織との会合	ソウル(韓国)	パテントリンケージと延長制度等
10/4 ～5	日本ブラジル医療分野規制に関するセミナー	リオデジャネイロ (ブラジル)	医療分野規制の調和に関する会合
10/7	第20回 省エネ・温暖化対策技術研修会	東京	省エネ・温暖化対策
10/14	第47回 広報委員会総会	東京	2016年度広報委員会活動報告
10/14	第29回 広報セミナー	東京	テーマ:「グローバル企業のインターナルコミュニケーション」
10/20	第241回 製薬協総会	大阪	当面の諸課題