

## 主な活動報告・活動予定

### 主な活動報告 (2018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
7/3	第3回 日韓シンポジウム	東京	日韓の医薬交流会議
7/5	第536回 製薬協理事会	東京	当面の諸課題
7/13	第186回 知的財産委員会総会	京都	委員会活動報告
7/13	安全衛生技術研修会	東京	労働安全および労働衛生に関する技術研修
7/17	中日医薬監督管理政策説明会	北京 (中国)	日中医薬監督管理政策に関する説明会
7/18	ICH日本シンポジウム2018 (第38回 ICH即時報告会)	東京	ICH神戸会議の即時報告、質疑応答、討論 ほか
7/19	「医薬品の適正流通基準(GDP)ガイドライン」説明会	東京	日本版GDPガイドラインの説明
7/23	「医薬品の適正流通基準(GDP)ガイドライン」説明会	大阪	日本版GDPガイドラインの説明
7/31	「医薬品の適正流通基準(GDP)ガイドライン」説明会	富山	日本版GDPガイドラインの説明

## 主な活動予定(2018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
9/7 ～8	第8回 レギュラトリーサイエンス学会学術大会	東京	シンポジウム2演題開催およびポスター発表
9/10	2018年度(第45回) GMP事例研究会	東京	医薬品のサプライチェーンを通じた品質保証とGQP・GMP・GDPの最新動向
9/11	第20回 医薬品品質フォーラムシンポジウム	東京	ICH Q12の国内実装に向けて
9/12	第187回 知的財産委員会総会	東京	委員会活動報告
9/14	2018年度(第45回) GMP事例研究会	大阪	医薬品のサプライチェーンを通じた品質保証とGQP・GMP・GDPの最新動向
9/20	第537回 製薬協理事会	東京	当面の諸課題
9/25	第3回 コード実務担当者会	東京	厚生労働省特別講演:「医療用医薬品の販売情報提供活動に関するガイドライン等について(仮)」
9/26 ～28	APEC GRM CoE Training Workshop	台北 (台湾)	APEC RHSCによるGRM(医療製品の承認審査・申請のための管理原則)に関するトレーニング
10/2	製薬協プレスツアー	神戸	「一般社団法人バイオリジックス研究・トレーニングセンター」訪問
10/5	第22回 省エネ・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業界のエネルギー施策
10/11	第3回 日台シンポジウム	東京	日台の医薬交流会議
10/17	第34回 製薬協 患者団体セミナー	東京	テーマ:「インターネット時代の情報収集と情報提供(仮)」
10/18	第249回 製薬協総会	大阪	当面の諸課題
10/23	第51回 広報委員会総会	東京	2018年度上期広報委員会活動報告
10/23	第33回 広報セミナー	東京	テーマ:「未定」