

Information

主な活動報告・活動予定

主な活動報告 (2023年7月1日～8月31日)

| 月日 | 会議名および行事名 | 主な内容 |
|------|-----------------|----------------------------|
| 7/7 | ベトナム保健大臣との会合 | 製薬協が直面している課題を含め意見交換を行う |
| 7/14 | 第216回 知的財産委員会総会 | 委員会活動報告 |
| 7/18 | 第47回 ICH即時報告会 | ICHバンクーバー会合の即時報告、質疑応答、討論ほか |
| 7/20 | 第570回 製薬協理事会 | 当面の諸課題 |
| 7/21 | 第39回 広報セミナー | テーマ：「有識者検討会 国民・製薬業界に向けた示唆」 |

主な活動予定 (2023年9月1日～10月31日)

| 月日 | 会議名および行事名 | 主な内容 |
|--------------------|------------------------------|---------------------------------------|
| 9/4 | 第5回 日韓医療製品規制に関するシンポジウム | 日本と韓国の医薬品業界の意見交換と講演会 |
| 9/8 | 第50回 2023年度GMP事例研究会 | テーマ：「グローバル環境における業態間連携と医薬品の品質保証・信頼性確保」 |
| 9/8 ～9 | 第13回 レギュラトリーサイエンス学会学術大会 | テーマ：「レギュラトリーサイエンスに求められる進歩と調和」 |
| 9/13 | 第217回 知的財産委員会総会 | 委員会活動報告 |
| 9/14 | 第269回 製薬協総会 | 当面の諸課題 |
| 10/5 | 第11回 日台医薬交流会議 | 日本と台湾の医薬品、医療機器業界の意見交換と講演会 |
| 10/13 | 「医療用医薬品製品情報概要等に関する作成要領」改定説明会 | 作成要領改定にあたっての基本的な考え方とポイント、改定内容について解説 |
| 10/28 ～ 11/1 | ICHプラハ会合 | ICH総会、管理委員会、EWG/IWG定例会議 |