

東京理科大学薬学部 医療薬学教育研究支援センター
2025 年度 レギュラトリーサイエンス研修講座 DD03
医薬品開発等講座
<医療関係者・企業関係者が知っておきたい副作用報告>

東京理科大学薬学部医療薬学教育研究支援センターは、本学薬学部と医療機関含むアカデミア、医薬品・医療機器メーカー及び規制当局等を繋ぎ、充実した臨床薬学教育、生涯学習等を支援しています。レギュラトリーサイエンス研修講座では、医薬品・医療機器等の開発・規制に関する理解の共有促進や高まる社会ニーズに応える人材養成を目指します。

治験や市販後において安全性情報はどのように収集・評価され安全対策に活用されるのでしょうか。また、革新的医薬品の臨床導入により、予想のつかない有害事象が発生し、従前とは異なる枠組み・準備が必要になるケースがあります。医療関係者・開発企業が知っておきたい副作用報告について専門家をお招きし、現在の安全対策とその課題、将来展望についてお話いただきます。大変貴重な機会ですので、皆様奮ってご参加ください。

日 程	2025 年 11 月 1 日（土） 13：30～16：50
会 場	Zoom にてオンライン開催
定 員	100 名
受 講 料	4,000 円 ● 本講座は公益財団法人日本薬剤師研修センター研修認定薬剤師制度の認定対象研修会で 2 単位を取得可能です。単位取得希望の方は、薬剤師免許番号が必要です。申込時にご登録下さい。 ● 本学教職員及び学生の受講料は無料です。
受 付 期 間	申込み受付／参加費振込期間： 10 月 25 日（土）まで
参 加 申 込 方 法	1. 下記申込サイトに必要事項を記載の上、送信してください。 https://sccper-tus.study.jp 2. 申込確認後、受講料振込先等をお知らせいたします。 3. 入金確認後、講座実施日の前日までにメールにて Zoom 参加 ID、PW 等を送付します。 

プログラム

13:30～13:40	RS 研修講座について 東京理科大学薬学部薬学科 教授 若尾りか
13:40～14:40	「医療関係者からの副作用等報告制度の概要と今後」 PMDA 安全性情報・企画管理部 情報管理課 齊藤友理
14:40～15:40	「治験・製造販売後の安全性情報の取り扱いと薬剤師の視点」 東京理科大学薬学部薬学科 教授 若尾りか
15:40～15:50	休憩
15:50～16:50	「企業の安全対策業務について～安全性情報の評価に基づくリスク最小化活動」 第一三共株式会社 安全性対策部 対策三グループ 田代大将

【お問い合わせ】東京理科大学 医療薬学教育研究支援センター(SCCPER) Mail : sccper@admin.tus.ac.jp

※ 個人情報の取り扱いについて、本学の[プライバシーポリシー](#)をご確認いただき、受講申し込みメールを送付した時点でこれに同意していただいたものといたします。個人情報は、本センター講習会の運営に限り使用します。また、今後、本センターから講習等の開催のご案内をさせていただく際に利用することがあります。