

## M I D - N E T<sup>®</sup> U p d a t e 2024 開催概要

### 1. 主催

独立行政法人医薬品医療機器総合機構 医療情報科学部

### 2. 日時

令和6年11月28日（木）14時から15時10分

### 3. 開催形式

Webex Webinarsを用いたオンライン開催

### 4. 参加対象者

製造販売業者、CRO、アカデミア、行政機関の関係者、その他機構が認める者

### 5. プログラム（予定）

（注）講演タイトル及び内容並びに時間については、若干変更になる場合があります。

- 開会の挨拶（機構）
- M I D - N E T<sup>®</sup>のこれまで・本企画の狙い（機構医療情報科学部）
- RWD活用促進に向けた行政側の取組（厚生労働省医薬局医薬品審査管理課）
- M I D - N E T<sup>®</sup>の運営状況と新たな取組（機構医療情報科学部）
  - ✓ M I D - N E T<sup>®</sup>概要と最新の利活用状況の説明
  - ✓ 利活用者のご意見を踏まえた更なる取組
  - ✓ 企業・アカデミア利活用の利便性向上
  - ✓ 質疑応答
- M I D - N E T<sup>®</sup>の行政利活用事例の紹介（機構医薬品安全対策第一部）
  - ✓ 行政利活用事例の紹介
  - ✓ 質疑応答
- 閉会の挨拶（機構）

### 6. お申し込み方法

以下の参加申し込みURLよりご登録ください。申し込み完了後、参加登録完了メールが送付されます。

URL : <https://pmda-events.webex.com/weblink/register/r74aae72ccac88ead7b96548d974c5ce6>

## 7. 参加申込期間

令和6年11月20日（水）まで

## 8. 参加費

無料

## 9. 留意事項

- ・申し込み完了後、参加登録完了メール（視聴用URLあり）が送付されます。届かない場合は、本文書末尾に記載の広報活動問合せ窓口まで、メールにてご氏名・メールアドレスをご連絡ください。
- ・開催2日前（11月26日（火））頃、参加リマインドメールを送付いたします。そちらにも視聴用URLを記載予定です。
- ・1つの組織から複数人視聴されたい場合、お一人ずつご登録をお願いいたします。配信映像・視聴用URLを参加申込者以外の方に共有することもご遠慮ください。また、お一人の参加者によるマルチデバイス参加はできませんので、ご了承ください。
- ・当日、回線等の不具合により急遽、中断又は中止する可能性がございます。
- ・当日都合が悪くなった等で欠席される場合にご連絡いただく必要はございません。
- ・講演中の質問は、Q&A機能より可能です。なお、主催者が不適切と判断したものは削除する場合があります。
- ・録画・録音・撮影（スクリーンショットを含む）は、ご遠慮ください。
- ・当日説明資料は後日機構ウェブサイトに掲載いたしますが、インターネットや学会等で引用することをご遠慮ください。
- ・当日の動画の公開予定はございませんので、ご了承ください。
- ・事前のご質問については、参加申し込み時の事前アンケートにご記入ください。
- ・その他、ご不明な点につきましては以下の機構ウェブサイトをご参照ください。  
URL : <https://www.pmda.go.jp/safety/symposia/0028.html>

## 10. お問い合わせ先

独立行政法人医薬品医療機器総合機構 医療情報科学部 広報活動問合せ窓口 電子メールアドレス : midnet-info [at] pmda. go. jp (迷惑メール防止対策をしているため、[at] を半角のアットマークに置き換えてください。) 電話番号 (ダイヤル) : 03-3506-9473
---

以上