

第12回医薬品評価フォーラム プログラム

日 時：平成27年4月24日（金）13:00～17:30

会 場：日本薬学会 長井記念館

主 催：日本薬学会レギュラトリーサイエンス部会

テーマ：RMPの先に見えるもの –RMP導入前後で何が変わり、変わらなかったか–

参加費：事前：一般3,000円、学生1,000円 当日：一般4,000円、学生1,000円

プログラム（敬称略）

13:00～13:05 **開会挨拶** 医薬品評価フォーラム代表世話人 豊島 聡

13:05～13:25 **基調講演 RMPの先に見えるもの** 北里大学大学院薬学研究科 成川 衛

【第一部：リスク最小化策を有効な安全性コミュニケーションにつなげるには
–各々の立場から–】

13:25～13:45 **医薬品使用時の安全性確保における薬剤師の役割**
山口大学大学院医学系研究科／同医学部附属病院薬剤部 臨床研究センター 古川裕之

13:45～14:05 **リスク最小化策を有効な安全性コミュニケーションにつなげるには
–アカデミア（ドクター）の観点から–**
京都大学大学院医学研究科 社会健康医学系専攻 健康情報学分野 中山健夫

14:05～14:25 **リスク情報は誰のため？**
納得して医療を選ぶ会 倉田雅子

14:25～14:45 **RMPのリスク最小化活動の現状と今後の課題**
(独) 医薬品医療機器総合機構 安全第二部／新薬審査第一部 松永雄亮

14:45～15:05 **RMPを超えたリスクマネジメントのために
–企業の観点から–**
中外製薬株式会社 医薬安全性本部 大箸義章

15:05～15:20 休 憩

【第二部：日本のより良いPvPとは –今まで、そしてこれから–】

15:20～15:40 **科学的思考に基づく医薬品安全性監視計画の実現**
日本薬剤疫学会「日本における適正な安全性監視計画作成のためのタスク
フォース」報告書 よりよい医薬品安全性監視計画作成とチェックリスト
慶應義塾大学薬学部 医薬品開発規制科学 漆原尚巳

15:40～16:00 **あるべきRMPとは？**
(独) 医薬品医療機器総合機構 国際部 佐藤淳子

16:00～16:20 **RMP導入後の企業における安全監視活動のあり方**
ファイザー株式会社 信頼性保証本部 山田純子

16:20～16:35 休 憩

【パネルディスカッション】

16:35～17:25 より良いRMPに向けてできること

ー理想のRMP、そのために今からしなくてはならないことは何かー

司会：前田 玲 パネラー：全演者

17:25～17:30 閉会挨拶

レギュラトリーサイエンス部会長 白神 誠