

薬食審発0825第3号

平成26年8月25日

各都道府県衛生主管部（局）長 殿

厚生労働省医薬食品局審査管理課長

（ 公 印 省 略 ）

医薬品製造販売業等管理者講習会の開催について

医薬品の品質を確保するため、当課では独立行政法人医薬品医療機器総合機構及び日本製薬団体連合会との共催で「平成26年度医薬品製造販売業等管理者講習会」を別紙のとおり開催することとしたので、貴管下の医薬品製造販売業者及び医薬品製造業者に対し、受講の手配方お願いいたします。

なお、出席者には出席登録票を発行しますので、本講習会の共催者である日本製薬団体連合会ホームページから直接、出席登録をお願いします。



## 平成26年度医薬品製造販売業等管理者講習会プログラム（予定）

- ・東京会場：10月10日（金） ゆうぼうとホール
- ・大阪会場：10月15日（水） メルパルク大阪ホール
- ・富山会場：10月17日（金） 富山電気ビルディングホール

時間割	講演内容	講師
10:00～10:05	開会挨拶	日本製薬団体連合会
10:05～10:25	PMDAの新たな取り組みについて	審査管理課
10:25～11:00	医薬品・医療機器等法の施行に向けて	審査管理課
11:00～11:50	医療イノベーションに向けた審査行政の動向について	審査管理課
11:50～13:00	休憩	
13:00～13:40	医薬品の市販後安全対策について	安全対策課
13:40～14:20	薬事監視について	監視指導・麻薬対策課
14:20～14:35	休憩	
14:35～16:35	審査関連業務について	医薬品医療機器総合機構
14:35～15:35	承認申請の記載に関する注意事項	(新薬審査部)
15:35～16:35	承認申請の記載に関する注意事項	(一般薬等審査部)