

# 製薬企業におけるビジネスモデルの転換期を迎えて — 国際競争力強化と今後の方向 —

主催 一般財団法人 医薬品医療機器レギュラトリーサイエンス財団

## 【講演内容】

13:00～13:05 開会挨拶 寺尾 允男(医薬品医療機器レギュラトリーサイエンス財団会長)

13:05～13:55 わが国の成長戦略下における製薬産業のビジネスモデルの課題と方向性  
森下 竜一(大阪大学医学系研究科臨床遺伝子治療学教授)

13:55～14:45 わが国の製薬産業における成長戦略とビジネスモデルの転換へむけて  
手代木 功(日本製薬工業協会会長)

14:45～15:00 休 憩

15:00～16:00 製薬産業への期待とビジネスモデル転換の必要性  
江崎 禎英(経済産業省製造産業局生物化学産業課長)

16:00～17:00 総合討論

共同司会：野口 隆志(昭和大学薬学部臨床薬学教室客員教授)  
土井 脩 (医薬品医療機器レギュラトリーサイエンス財団理事長)

## 【日時及び場所】

平成 26 年 2 月 4 日(火) 13:00～17:00

日本薬学会 長井記念ホール (東京都渋谷区渋谷 2-12-15; Tel. 03-3406-3326)

アベノミクスの成長戦略により、イノベーションを持続的に生み出す仕組みと人材育成のシステム構築により、知識集約型・高付加価値経済への転換と、持続的な経済成長の実現が期待されます。

医薬品産業は知識集約型産業で、医薬品は高付加価値製品であり、とくに、日本製薬工業協会は、わが国を国際的医薬品開発の土俵とし、新薬開発のリーダーシップを取れる位置づけを目指してきましたが、なお、欧米に大きく後れを取っているのが現状です。

製薬産業が更なる発展を目指すためには、従来の日本特有のビジネスモデルからの脱却と海外製薬企業に勝るとも劣らないビジネスモデルへの転換が必要であると考えられます。

そこで今回は、新春特別企画として、今後の製薬産業におけるビジネスモデルの転換へ向けて、各界のリーダーの方々にご専門の立場からご講演をいただき、さらに総合討論においては、わが国の医薬品産業の明るい未来のために方向性を探ります。

本研修会の趣旨にご賛同頂き、多くの皆様方にご参加いただきますようご案内申し上げます。

# レギュラトリーサイエンス エキスパート研修会(第151回)

## 製薬企業におけるビジネスモデルの転換期を迎えて

### —国際競争力強化と今後の方向—

主催 一般財団法人 医薬品医療機器レギュラトリーサイエンス財団  
 後援 日本製薬団体連合会 日本 OTC 医薬品協会 日本 CRO 協会  
 日本製薬工業協会 日本ジェネリック製薬協会 一般社団法人日本医薬品卸業連合会  
 公益社団法人東京医薬品工業協会 米国研究製薬工業協会(PhRMA) 公益財団法人ヒューマンサイエンス振興財団  
 大阪医薬品協会 欧州製薬団体連合会(EFPIA Japan) 公益財団法人 MR 認定センター

#### 【申込要領】

#### 1. 申込方法

受講希望の方は財団ホームページ (<http://www.pmrj.jp>) より申込手続きを行ってください。

- ①ホームページ研修事業内「開催一覧」の研修会毎にある【申込】ボタンより、画面の案内に従って必要事項をご入力ください。
- ②申込完了後、受付番号及び入金方法をメールにてお知らせいたしますので、受講料をお振込みください。
- ③受講料お振込みを確認した時点で、参加登録が完了いたします。入金確認メールをお送りいたしますので、研修会当日には**入金確認メール(受講票)**を印刷し、ご持参ください。

#### 2. 受講料(消費税込)：要旨集代を含みます。

・法人会員 (法人会員は1口につき4名が会員扱い) / 個人会員	12,000 円
・レギュラトリーサイエンス エキスパート認定に係る登録者 (開発カテゴリー対象)	10,000 円
・非会員	17,000 円
・行政 / アカデミア / 医療機関 / 学生	5,000 円

※受講者の方は、以下の書籍および DVD を特別価格でご購入頂けます。申込手続き時に、案内に従ってご購入ください。

○知っておきたい薬害の知識 ----- 1,700 円	○温故知新 ～薬害から学ぶ～(DVD)
○知っておきたい薬害の教訓 ----- 2,300 円	①総集編, ②スモン事件, ③筋短縮症 ----- 各 4,500 円
○日本の薬害事件(日英対訳版) ----- 9,000 円	④サリドマイド ----- 7,200 円

#### 3. レギュラトリーサイエンス エキスパート認定単位

医薬品関係企業、アカデミア、医療機関、行政機関等の品質管理/保証業務(品質分野)、開発業務(開発分野)、ファーマコビジネス業務(PV分野)等の担当者及び規制機関等の担当者の皆様に、薬事関連を含むこれら各分野の最新情報等に関する研修の機会を利用し、継続的に質的向上を図って頂くとともに、当財団が所定の研修会受講者をレギュラトリーサイエンス エキスパートとして認定致します。

本研修会は 登録単位 全カテゴリー：1単位  
 認定単位 **開発カテゴリー：2単位** が、付与されます。

#### 4. 注意事項

- \* 振込依頼書のご依頼欄には、必ず **受付番号と受講者氏名(カタカナ)** をご記入ください。お申込み後に返信メールが届かない場合にはご連絡ください。
- \* 参加申込後 1 週間以内にお振込みください。
- \* オンラインでの参加申込は研修会開催日の 10 日前までとなります。それ以降のお申込みは電話でお問い合わせください。
- \* 事前に申込み、受講料をお振込みの上、ご参加ください。原則として、電話、FAX.での受付及び当日受付はいたしませんのでご了承ください。
- \* 現金送金をご遠慮願います。
- \* 受講料受領後の払い戻しはいたしませんので、予めご了承ください。
- \* お振込みの控えをもって領収書に代えさせていただきます。
- \* 当日、許可された方以外の撮影及び録音はご遠慮願います。

#### 5. 問い合わせ先

一般財団法人 医薬品医療機器レギュラトリーサイエンス財団 研修担当；電話 03-3400-5644  
 〒150-0002 東京都渋谷区渋谷 2-12-15 / <http://www.pmrj.jp>

演題、講師、時間等一部変更する場合がありますので、予めご了承下さい。