

レギュラトリーサイエンス エキスパート研修会 専門コース(短期集中型)
2016 年度 無菌医薬品 GMP 研修講座

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
 一般社団法人日本 PDA 製薬学会無菌製品 GMP 委員会

後 援 日本製薬団体連合会 欧州製薬団体連合会(EFPIA Japan)
 日本製薬工業協会 一般社団法人日本 CRO 協会
 公益社団法人東京医薬品工業協会 一般社団法人日本医薬品卸売業連合会
 大阪医薬品協会 公益財団法人ヒューマンサイエンス振興財団
 日本 OTC 医薬品協会 公益財団法人 MR 認定センター
 日本医薬品原薬工業会 日本 CSO 協会
 日本ジェネリック製薬協会 一般社団法人日本医療機器産業連合会
 米国研究製薬工業協会(PhRMA)

【研修会趣旨】

平成 22 年より短期集中型特別コース「図解で学ぶ医薬品 GMP(原薬)基礎研修講座」を開催し大変ご好評を頂いております。GMP の基礎研修については原薬の GMP だけではなく、製剤の GMP についても広げるべきというご要望があり、さらに無菌医薬品に特化した基礎研修講座への期待の高さも認識されました。そこで、日本 PDA 製薬学会無菌製品 GMP 委員会の多大なご協力を得て、昨年「第一回 無菌医薬品 GMP 研修講座」を開催し、大勢の方にご参加いただきました。

本講座は、厚生労働科学研究班の成果である「無菌操作法による無菌医薬品の製造に関する指針」(2011 年 4 月：全面改正，監視指導麻薬対策課から事務連絡)及び「最終滅菌法による無菌医薬品の製造指針」(2012 年 11 月：全面改正，監視指導麻薬対策課から事務連絡)の内容に沿い、PIC/S GMP ガイドライン・FDA GMP ガイドも視野に入れながら無菌医薬品 GMP の主要点を解説し、注射剤の製剤設計も概説します。講師としてはこの分野のエキスパートである研究班のメンバー、日本 PDA 製薬学会無菌製品 GMP 委員会のメンバーをお迎えしました。また今回の講座は最新情報である日本薬局方第 17 改定(2016 年 4 月)、PIC/S GMP Annex 15 改定(バリデーション・クオリフィケーション 2015 年) ISO 14644(クリーンルーム 2015 年)の内容も反映し、またバイオ原薬に関しても言及いたします。

企業の医薬品原薬・製剤の製造・品質保証／管理部門等における新入社員、これらの部門に異動された方は勿論、研究開発・薬事部門の方、GMP 監査及び研修担当部門の方、当該部門に既に配属され、現に業務を遂行されている担当者・責任者の方等にとっても、知識の再整理の観点から大いに役立つものと考えております。関係各位の積極的なご参加をお願い申し上げます。

【日程および場所】

平成 28 年 4 月 26 日(火)～27 日(水) **日本薬学会 長井記念ホール**
 (東京都渋谷区渋谷 2-12-15 地下 2 階)

【対象者】

- 1) 医薬品製造及び品質保証／管理業務担当者並びにこれらの業務に従事希望の方
- 2) 製造部門及び品質保証／管理部門の責任者並びに管理者
- 3) 企業及び行政において GMP 監査等に係わる方及び研修担当者
- 4) 研究開発・薬事部門・プロジェクト管理部門の方
- 5) 上記部門に配属予定又は配属された新入・途中入社社員、研究・営業等から異動された方等で、短期間に必要な基礎的事項を習得することを希望されている方にとっても役立ちます。

【募集人員】 200 名

レギュラトリーサイエンス エキスパート研修会 専門コース(短期集中型)
2016年度 無菌医薬品GMP研修講座
 (受付開始予定 開講 30 分前)

【内容およびスケジュール】

4 月 26 日(火)		
10:00～10:05	開講の挨拶	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)
10:05～10:15	Introduction	原 芳明 (ザルトリウス・ステディム・ジャパン(株)技術顧問)
10:15～10:55	第 1 講：注射剤の処方設計	片山 博仁 (バイエル薬品(株)執行役員 プロダクトサプライジャパン本部長)
10:55～11:05	休 憩	
11:05～11:35	第 2 講：序論、品質システム －無菌操作法指針序論、用語の定義又は説明、 品質システム(PQS Hold time)－	原 芳明 秋元 雅裕 (株)大塚製薬工場研究開発・信頼性保証担当次長)
11:35～12:15	第 3 講：職員管理 －職員、職員による汚染防止－	伊藤 千鶴子 (持田製薬工場(株)GMP 管理部)
12:15～13:15	休 憩(昼 食)	
13:15～14:35	第 4 講：構造、施設 －構造設備、無菌医薬品に係る製品の作業所－	川崎 誠 (ファルマ・ソリューションズ(株)) 秋元 雅裕
14:35～14:45	休 憩	
14:45～15:45	第 5 講：サニテーション、原料管理 －無菌医薬品に係る製品の作業所の清浄化 及び消毒、原料並びに容器及び栓の管理－	伊藤 千鶴子
15:45～15:55	休 憩	
15:55～16:25	第 6 講：無菌中間製品の保管及び輸送の管理	原 芳明
16:25～17:05	第 7 講：環境モニタリング	片山 博仁

※4 月 27 日の内容およびスケジュールは次ページにあります。

4月27日(水)		
9:30～10:10	第8講：滅菌条件設計法	伊藤 千鶴子
10:10～11:10	第9講：適格性評価、滅菌工程 －製造設備及びユーティリティの適格性評価、滅菌工程－	秋元 雅裕
11:10～11:20	休 憩	
11:20～11:50	第10講：CIP/SIP －無菌製造設備の定置清浄化(CIP)、無菌製造設備の定置蒸気滅菌(SIP)－	川崎 誠
11:50～12:50	休 憩(昼 食)	
12:50～13:20	第11講：無菌充填工程	伊藤 千鶴子
13:20～13:50	第12講：ろ過滅菌工程	原 芳明
13:50～14:00	休 憩	
14:00～14:30	第13講：凍結乾燥工程	秋元 雅裕、川崎 誠
14:30～15:00	第14講：新製造技術 －アイソレータ／バリアシステム／ブローフィルシーラー	川崎 誠
15:00～15:30	第15講：プロセスシミュレーション	秋元 雅裕
15:30～15:40	休 憩	
15:40～16:50	第16講：Annex バイオ、製薬用水、試験検査 －A1.細胞培養／発酵により製造する原薬、A2.製薬用水、A6 試験検査(目視検査)－	原 芳明、川崎 誠、 伊藤 千鶴子
16:50～17:00	全体質疑応答	全講師

*演題、講師、時間、会場等一部変更する場合がありますので、予めご了承下さい。

(敬称略)

*最終日の午前9:00から受講証明書をお渡し致します。

「無菌操作法による無菌医薬品の製造に関する指針」と「最終滅菌法による無菌医薬品の製造指針」を解説した「無菌製造法に関する製造指針と品質管理<第2版>(じほう)」を参考書とします。

1.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、行政機関、アカデミアおよび医療機関等の皆様に、最新の情報や知識等に関する研修の機会を利用し、研修実績を客観的に認定することで個人のモチベーションを高めスキルアップの持続を図っていただく制度です。当財団が行っている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いたします。

登録・認定の対象分野にはMA、開発、PV、品質、薬害教育があります。詳細は財団ホームページ「認定制度」をご覧ください。

本研修会は 登録単位 全分野 3 単位
認定単位 品質 6 単位 が、付与されます。

2.申込方法

=オンライン=

受講希望の方は財団ホームページより申込手続を行ってください。

- ①ホームページ (<http://www.pmrj.jp>) 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。なお、日本 PDA 製薬学会会員の方はお電話 (03-3400-5644)にてお問い合わせください。
- 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。

3. 受講料(消費税込)：テキスト代を含みます。

- ・ 法人会員(法人会員は1口につき4名が会員扱い) 40,000 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(品質分野対象) 34,000 円
- ・ 個人会員／非会員 56,000 円

なお受講者の方は、以下の書籍等を特別価格でご購入いただけます。ご希望の方は、申込手続時に、案内に従ってご購入ください。

- <新刊>映像で学ぶ薬害シリーズ「薬害の知識と教訓」(DVD)
 - 日本の薬害事件(文部科学省特別選定作品)-----88,500 円
 - スモン事件(文部科学省特別選定作品) /クロロキン事件-----各 44,000 円
- 知っておきたい薬害の知識 ----- 1,700 円
- 知っておきたい薬害の教訓 ----- 2,400 円
- 日本の薬害事件(日英対訳版) ----- 9,300 円
- 基礎から学ぶ医療経済評価 ----- 5,500 円
- 日英対訳 日本における医薬品のリスクマネジメント第2版-----11,000 円
- PVの概要とノウハウ ----- 7,400 円
- 温故知新 ～薬害から学ぶ～(DVD)
 - 筋短縮症 ----- 4,600 円
 - サリドマイド/薬害エイズ事件/陣痛促進剤による被害/薬害肝炎事件/
ソリブジン事件 -----各 7,400 円

4. 注意事項

- * 振込依頼書のご依頼人欄には、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。
- * 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および録音はご遠慮願います。
- * 申込み後の受講者の変更は可能です。

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>