

レギュラトリーサイエンス エキスパート研修会開催一覧

2025年5月16日現在

本研修会はwebinarを中心に開催予定です

総合コース

| 分野 | 研修会名 | 開催日 |
|----------|--|------------------|
| 開発 | 2025年度 開発エキスパート研修講座 | 5月13日(火)～15日(木) |
| | | 5月27日(火)～29日(木) |
| MA | 2025年度 メディカルアフェアーズ(MA)エキスパート認定研修講座 ※6月26日(木)は現地とオンラインのハイブリッド開催になります | 6月10日(火)～12日(木) |
| | | 6月24日(火)～26日(木) |
| | | 認定試験: 7月11日(金) |
| PV | 2025年度 安全管理・調査(PV)エキスパート研修講座 | 7月8日(火)～9日(水) |
| | | 7月23日(水)～24日(木) |
| | | 8月5日(火)～6日(水) |
| 品質 | 2025年度 製造・品質管理/品質保証・薬事(品質)エキスパート研修講座 | 10月7日(火)～8日(水) |
| | | 10月21日(火)～22日(水) |
| | | 11月5日(水)～6日(木) |
| 開発 MA | 2025年度 医薬品等の戦略立案のためのプログラム&プロジェクトマネジメント(P2M)入門コース | 11月12日(水)～13日(木) |
| | | 11月27日(木)～28日(金) |
| 医療機器 | 2025年度 医療機器エキスパート研修講座 | 12月以降開催予定 |

専門コース(トピック型)

| | 研修会名 | 開催日 |
|-------|---|----------|
| 第303回 | 実臨床下でのエビデンス(RWE)を得るための観察研究の基礎を学ぶ【入門編】 －なぜ観察研究は必要なのか－ | 7月15日(火) |
| 第304回 | リアルワールドデータ(RWD)の活用と課題(第8回) －次世代医療基盤法 現状と今後の活用－ | 7月18日(金) |
| 第305回 | 革新的医薬品製造技術を用いた創薬基盤技術の迅速化・効率化に関する AMED研究成果(坂本班)報告会 －主に原薬の連続生産における高度測定・評価技術の開発研究－ | 8月1日(金) |

専門コース(短期集中型)

| 分野 | 研修会名 | 開催日 |
|----|--|-----------------|
| 開発 | 開発エキスパート継続研修講座 －医薬品開発の新たな動向－ | 5月29日(木) |
| 品質 | 2025年度 無菌医薬品GMP研修講座 ※受講申込は、日本PDA製薬学会ホームページにて受け付けます。 | 5月29日(木)～30日(金) |
| 品質 | 2025年度 医薬品(原薬)GMP研修講座 ※受講申込は、日本PDA製薬学会ホームページにて受け付けます。 | 8月25日(月)～27日(水) |

専門コース(ICH関連説明会)

| | 研修会名 | 開催日 |
|--|---------------|---------|
| | 第51回 ICH即時報告会 | 7月1日(火) |

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

*一部変更となる場合もございますので予めご了承ください