

PMDAの理念と

臨床研究中核病院の役割

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構
組織運営マネジメント役

佐藤 大作 先生

日時：1月29日(火) 18:00～19:00

場所：和歌山県立医科大学附属病院
中央棟4階 臨床講堂Ⅱ

■ 略歴

1990年(平成2年)3月 東京大学薬学部薬学科 卒業(学士(薬学))
1992年(平成4年)3月 東京大学大学院薬学系研究科修士課程 修了(修士(薬学))
1992年(平成4年)4月 厚生省入省 (生活衛生局食品化学課)
(中略)
2009年(平成21年)7月 厚生労働省医薬食品局 安全対策課 安全使用推進室長
2011年(平成23年)1月 内閣官房企画官 (医療イノベーション担当)(併任)
2011年(平成23年)7月 厚生労働省医薬食品局 監視指導・麻薬対策課 監視指導室長
2013年(平成25年)3月 東京大学大学院薬学系研究科博士後期課程 修了(博士(薬学))
2013年(平成25年)7月 独立行政法人医薬品医療機器総合機構 新薬審査第五部長
2014年(平成26年)4月 独立行政法人医薬品医療機器総合機構 再生医療製品等審査部長
2016年(平成28年)6月 厚生労働省医薬・生活衛生局 医薬安全対策課課長
2018年(平成30年)8月～ 現在
独立行政法人医薬品医療機器総合機構 組織運営マネジメント役
/ 審議役(次世代評価手法推進・医療情報活用等担当) (併任)

■ 開催の要旨[講演者より]

PMDA(独立行政法人医薬品医療機器総合機構)では、承認審査、安全対策等の業務を通じて、より有効で安全な医薬品・医療機器・再生医療等製品をより早く医療現場に届けることにより、患者さんの希望の架け橋となることを組織の理念として掲げています。

本セミナーでは、その理念の基礎となるレギュラトリーサイエンスと臨床研究中核病院の役割等について講演します。

■ お申し込みの方法～事前予約制～

受講希望の方は、crc@wakayama-med.ac.jp までe-mailで申し込みをお願いします。
お申し込みの際には、氏名・職名・所属・連絡先をあわせてご連絡ください。