

Medical Safety Evaluation Skill Improvement セミナー開催のお知らせ

医薬品の安全性に関する薬事規制を理解し、安全性情報の医学的評価を正しく遂行するためのスキル向上を目的とし、製薬医学会安全性部会では定期的にセミナーを企画しています。薬事規制を理解したうえで医学的見地からアドバイスしたいと考える社内医師の方、臨床医学知識に基づいた個別・集積症例の安全性評価スキルアップを考える副作用個別症例・集積症例の安全性評価業務担当の方々に御参加頂き、参加者間の意見交換等も交えながら製薬企業における個別・集積症例の評価に必要なスキルを習得して頂ければ幸いです。

記念すべき第一回目は、安全性評価において必要不可欠な個別症例評価方法について、MSD 株式会社グローバル研究開発本部の原満良先生を講師に御迎えし、薬事規制の面、医学的な面からの個別症例における重篤性、予測性、因果関係などの考え方について御講演頂きます。また、通常業務における個別症例評価における参加者からの疑問点等についても、時間を確保する予定です。

【第 1 回テーマ】

- テーマ： 症例報告の医学的評価を行ってみよう
- 講師： 原 満良 医師・医学博士 MSD 株式会社グローバル研究開発本部
- 概要： 仮想の副作用自発報告例を題材に、いかに個別症例評価を行うか、何に留意すべきかについて講演いただくとともに、それぞれの立場、経験をふまえた意見交換を行います。
- 対象：
 - 製薬企業勤務の医師、安全性評価業務担当で、業務経験が 3 ヶ月以上の方に最適と考えますが、これに限定するものではありません。
 - 日々の副作用症例入力業務、評価業務等で様々な疑問、御考えをお持ちの方にとっては非常に有意義な会になると考えます。
- 開催日： 2018 年 3 月 14 日(水) 時間:18:00~19:30(予定)
- 場所： 東京、大阪をオンラインでつなぎ 2 会場で行います。
 - MSD 株式会社 東京本社(東京)
〒102-8667 東京都千代田区九段北一丁目 13 番 12 号 北の丸スクエア
(地図 <http://www.msd.co.jp/about/summary/find-us.xhtml>)
 - MSD 株式会社 大阪オフィス(大阪)
〒541-0046 大阪府中央区平野町 2-3-7 アーバンエース北浜ビル
(地図 <http://www.msd.co.jp/about/summary/find-us.xhtml>)
- 参加方法<事前登録必須>：
 - 現地参加
 - Web 参加
 - ◇ Web (WebEX)での参加も可能です。また、会場の収容人数の都合上、Web での参加をお願いする可能性もございます。
- 参加費： 無料
- お申し込み締め切り： 2018 年 3 月 9 日(金) 17 時 厳守でお願い致します。
- お申し込み方法：以下の項目を記載の上、事務局宛てメールで参加申込ください。

①件名:【第1回 MS セミナー】参加申込 とご記入ください。

※例外として MS 部会 Core メンバーからの紹介で参加される JAPhMed 非会員の方は【】の前に“紹介”と追記ください。

②内容:

☆ご氏名

☆貴社名

☆E-mail アドレス(締め切り後、当日のご案内をお送り致しますのでお間違えのないようにご記入ください)

☆参加場所(東京会場/大阪会場/WebEx のいずれか)

※MS 部会 Core メンバーからの紹介で参加される方は、上記に併せて紹介を受けた方(MS 部会 Core メンバー)のお名前を必ず明記ください。

③参加申込受付メール:一般財団法人日本製薬医学会事務局

zymukyoku@japhmed.org