

安全性評価研究会

第30回 夏の教育フォーラム

～非臨床における“リアル二刀流”を目指して～

開催日時：2022年9月8日（木）13時00分～9月10日（土）12時00分

開催場所：ZoomによるWeb開催、オンラインツールによる懇親会

大会長： 奈良岡 準（アステラス製薬）

フォーラム参加費：

事前登録（7月29日まで） 会員6000円、非会員10000円

一般登録（8月31日まで） 会員8000円、非会員12000円

申し込み方法：以下のURLへアクセスし、参加登録をお願いします。

https://tanigaku.jp/forum_202209/

プログラム 変更が生じる可能性のあることを予めご了承ください

特別講演

私が考えるリアル二刀流(私の履歴書)
非臨床安全性評価の課題と展望

眞鍋 淳 先生(第一三共株式会社 代表取締役 社長兼CEO)
平林 容子 先生(国立医薬品食品衛生研究所
安全性生物試験研究センター センター長)

がん原性

“腫瘍性病変と発がんリスク評価”非病理学者のための解説
ICH S1ガイドライン改定の概要
がん原性試験の実際
医薬品がん原性評価の実際
がん原性試験のモニタリングにおけるチェックポイント

鈴木 雅実 先生(実験動物中央研究所)
小川 久美子 先生(国立医薬品食品衛生研究所)
嶋本 敬介 先生(ボゾリサーチセンター)
永井 博文 先生
近藤 千真 先生(日本たばこ産業)

心毒性

薬物誘発性QT延長症候群の温故知新
これからのin vitro心毒性評価～CiPA提唱評価フロー～
非げっ歯類を用いたin vivo心機能評価の実際
腫瘍循環器学の現状と今後の課題、RWEへの期待

安東 賢太郎 先生(千葉科学大学)
土居 正文 先生(第一三共RDノバール)
石坂 智路 先生(第一三共)
佐瀬 一洋 先生(順天堂大学)

不純物・添加物

医薬品不純物を取り巻く国内外規制状況の概説
(ICH Qシリーズ、M7、ニトロソアミン関連 等)
医薬品不純物・添加物等の安全性情報調査の実際
医薬品開発における不純物評価戦略:
ICH M7ガイドラインに準じた変異原性不純物評価のスキーム
医薬品不純物・添加剤の評価事例調査、総合討論

福地 準一 先生(医薬品医療機器総合機構)
岡橋 典子 先生(住化分析センター)
黒岡 貴生 先生(キッセイ薬品工業)
編集企画委員(安全性評価研究会)

詳細は下記の安全性評価研究会ホームページにてご確認ください。
ご不明な点等ありましたら、事務局までE-mail等でお問合せ下さい。

主催：安全性評価研究会 <https://tanigaku.jp/nv/>

事務局：蓑毛 博文(新日本科学) E-mail:office@tanigaku.jp TEL:03-5565-5001