加盟団体殿

日本製薬団体連合会

謹啓 時下ますますご清祥のこととお喜び申し上げます。

さて、毎年厚生労働省医薬局、独立行政法人医薬品医療機器総合機構と当連合会との 共催で開催しております「医薬品製造販売業等管理者講習会」をオンデマンド配信にて 開催いたします。

本年度の講習会には、今般の改正薬機法の公布を受けた、ドラックラグ・ロス解消へ向けた制度改革、安全性情報の収集と提供、医薬品の製造管理及び品質管理の強化・徹底といった内容が盛り込まれ、厚生労働省及び医薬品医療機器総合機構の取組みに関する説明が行われます。貴会会員に周知頂くと共に多数ご参加くださいますようよろしくお願い申し上げます。

講習会については、インフォーママーケッツジャパン株式会社の協力を得て運営いた します。参加申込み等については、別添の要領をご確認の上、お申し込みください。 よろしくお願いいたします。

謹白

「別添」

令和7年度医薬品製造販売業等管理者講習会開催要領

主催 厚生労働省医薬局 独立行政法人医薬品医療機器総合機構 日本製薬団体連合会 協力 インフォーママーケッツジャパン株式会社

- 1. オンデマンド配信期間 令和7年11月4日(火) ~ 令和7年11月28日(金)
- 2. 講習会参加費 1名につき4,400円(税込)
- 3. 講習会プログラム 別添のとおりです。
- 4. 申込方法

本講習会は、インフォーママーケッツジャパン株式会社(以下、インフォーマ社)の協力を得て運営いたします。以下の URL にアクセスして登録してください。

URL: https://imj-webinar.com/s/?smncode=K009

- *参加申込フォームの氏名、連絡先(〇丁目〇番地〇号まで)、メールアドレスは正確な入力をお願いします。詳しくは添付の登録フォーム操作マニュアルをご参照ください。
- 5. 受付開始日 <u>10月1日(水)</u>
- 6. 申込受付締切日 11月14日(金)17:00 なお、お申し込み後のキャンセルはお受けできませんので、ご承知おきください。
- 7. 登録完了、視聴方法及び講演資料の入手方法 登録フォームにて入力が完了された方には、登録完了メール(視聴者マイページ、URL、登録番号など)が返信されますので<u>必ずご確認ください</u>。 視聴者マイページが作成されますので、基本情報等に間違いがないかご確認 ください。視聴者マイベージから講演配布資料及び請求書のダウンロードが

可能です。

*視聴者マイページ URL、登録番号、PW 等の転送はお控えください。

8. 参加費のお支払い

視聴者マイページから請求書をダウンロードして <u>12 月 5 日 (金)</u>までに参加費をお支払いください。<u>今回よりお振込み先口座が変わります。</u>お手数をおかけいたしますがよろしくお願いいたします。

*請求書を郵送希望の方は、ご登録完了後のマイページより郵送希望にチェックと発送先住所をご記入ください。詳細については、登録フォーム操作マニュアルをご参照ください。

9. その他

- ・ 配信期間中に必ずご視聴ください。再配信はいたしません。
- オンラインによる配信は、通信環境によって映像並びに音声の品質が低下する場合があります。あらかじめご了承ください。
- 登録いただいた情報は、日薬連およびインフォーマ社にて個人情報保護 ポリシーに沿って管理いたします。
- ・ 本講習会における質問事項の事前募集については、別途に発出する日薬 連通知をご確認いただき、ご登録ください。

10. お問合せ先

1) 講習会に関するお問合せ

日本製薬団体連合会 事務局

担当:藤本 (fujimoto@fpmaj.gr.jp)、佐竹 (satake@fpmaj.gr.jp)

TEL 03-3527-3154

2) 申込方法、視聴方法(視聴者マイページ) および支払い等に関するお問合せ インフォーママーケッツジャパン株式会社

担当:上原

webinar-no12@informajapan.com

3) ご請求書・お支払い・領収書に関するお問い合わせ 株式会社ジャンボ 令和7年管理者講習会運営事務局 045-912-2643 (10月1日より開通)

webinar-payment@informajapan.com

令和7年度医薬品製造販売業等管理者講習会 プログラム

配信期間:令和7年11月4日(火) ~ 令和7年11月28日(金)

講演資料:配信サイトよりダウンロード可能

時間割	講 演 內 容	講 師
5分	開会挨拶	薬制委員会 委員長 宮本 恵司
30 分	新医薬品等審査業務について ~ドラッグラグ・ドラッグロス解消へ向けた薬事制度改革~	医薬品審査管理課課長 紀平 哲也
30 分	後発医薬品、一般用医薬品等審査業務について ~最近の薬事行政について~	医薬品審査管理課 審査調整官 豊田 有彩
30 分	医薬品の市販後安全対策について ~安全性情報の収集と提供、改正薬機法について~	医薬安全対策課 係員 杉澤 えみ
40 分	監視指導業務について 〜医薬品の製造管理及び品質管理の強化・徹底〜	監視指導·麻薬対策課 主査 重田 健介
	審査関連業務について	医薬品医療機器総合機構
90 分	承認申請書の記載に関する注意事項	(新薬審査第四部) 審査専門員 鈴木 雄也
40 分	承認申請書の記載に関する注意事項	(ジェネリック医薬品等審査部) 審査専門員 市原 早紀
35 分	承認申請書の記載に関する注意事項	(一般薬等審査部) 審査専門員 中元 星良