

安全性情報を科学的に分析・考察し、効果的なリスクマネジメントにつなげるための実務的アプローチ

医薬品開発における安全性評価および リスク最小化のポイント

【LIVE配信】
【アーカイブ配信】1名分料金で
2人目無料セミナーURL : <https://www.rdsc.co.jp/seminar/251170>

◆日時:2025年11月17日(月) 12:30~16:30

【アーカイブ配信:11/18~11/28(何度でも受講可能)】

◆会場:zoom(自宅や職場など世界中どこでも受講可)

◆聴講料:1名につき 49,500円(税込、資料付)

※会員登録(無料)をしていただいた方には下記の割引・特典を適用します。

・1名でお申込みされた場合、1名につき**46,200円(税込)**・2名同時でお申し込みされた場合、**2人目は無料(2名で49,500円(税込))**

セミナーお申込みFAX

03-5857-4812

※お申込み確認後は弊社よりご連絡いたします。

●講師: マルホ株式会社 医薬品等安全管理責任者 松井 慶太 氏

【略歴】

元アステラス製薬株式会社 育薬情報部長(2010年~2012年)

元アステラス製薬株式会社 メディカルアフェアーズ部長(2012年~2015年)

元マルホ株式会社 安全管理部長(2017年~2023年)

【ご専門】

医薬品安全管理/メディカルアフェアーズ

【習得できる知識】

個別症例評価の基礎、集積評価の基礎、シグナル管理の基礎、リスク管理の基礎

【講演の趣旨】

収集した安全性情報をいかに科学的に評価・分析・考察し、効果的なリスク最小化につなげていくのか、その基本的な概念と方法について概説します。

【講演プログラム】

1. ファーマコビジランスの本質とは
2. ベネフィットとリスクとを考えてみる
3. 個別症例評価のポイント
4. 集積データ評価のポイント
5. シグナル管理のポイント
6. 安全性監視計画とリスク最小化計画立案のポイント

【LIVE配信セミナーとは?】

- ・本セミナーは「Zoom」を使ったライブ配信セミナーとなります。「ミーティング用Zoomクライアント」をダウンロードするか、Web ブラウザから参加するかの2種類がございます。ZOOM WEBセミナーのはじめかた(<http://www.rdsc.co.jp/files/instruction/zoom.pdf>)をご覧ください。
- ・お申込み後、受理のご連絡メールをさせていただきます。一部メールが通常セミナー形式(受講券、請求書、会場の地図)になっておりますが、LIVE配信のみのセミナーです。
- ・お申込み後、接続テスト用のURL(<https://zoom.us/test>)から「ミーティングテストに参加」を押していただき動作確認をお願いします。
- ・後日、別途視聴用のURLをメールにてご連絡申し上げます。セミナー開催日時の10分前に、視聴サイトにログインしていただき、ご視聴ください。
- ・セミナー資料は郵送にて前日までには、お送りいたします。タブレットやスマートフォンでも視聴できます。
- ・ご質問については、オープンにできるご質問をチャットにご記入ください。個別相談(他社に知られたくない)のご質問は後日メールにて講師と直接お願いします。

『GVP【WEBセミナー】』セミナー申込書 ※ご希望の参加形式にチェックを入れて下さい⇒☐LIVE ☐アーカイブ

会社・大学

住 所 〒

電話番号

FAX

● セミナーの受講申込みについて ●

必要事項をご明記の上、FAXでお申込み下さい。弊社で確認後、必ず受領のご連絡をいたします。受講用URLは後日お送りいたします。

セミナーお申込み後のキャンセルは基本的にお受けしておりませんので、ご都合により出席できなくなった場合は代理の方がご出席ください。

お申込み・振込に関する詳細はHPをご覧ください。
⇒ <https://www.rdsc.co.jp/pages/entry>個人情報保護方針の詳細はHPをご覧ください。
⇒ <https://www.rdsc.co.jp/pages/privacy>

会員登録(無料) ※案内方法を選択してください。複数選択可。

☐Eメール☐郵送