

無菌製剤製造の基礎と製造プロセスおよび 設備設計、最新要求事項のポイント

1名分料金で
2人目無料【LIVE配信】
【アーカイブ配信】

構造設備、各種規制の変遷と求められる事項、製造所において対応すべき事項について

◆日時: 2026年2月20日(金) 13:00~16:00

【アーカイブ配信: 2/23~3/2(何度でも受講可能)】

◆会場: 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URL : <https://www.rdsc.co.jp/seminar/2602110>

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: 中外製薬工業株式会社 生産QA部 Quality Site Head (藤枝担当) 岸本 耕一 氏

【専門】

医薬品製造、品質保証、日米欧当局査察対応、GMP、QA

【略歴・活動】

2000年4月山之内製薬株式会社(現アステラス製薬株式会社)に入社。その後、武田薬品工業株式会社を経て、2024年1月より中外製薬工業株式会社に勤務。約20年にわたり、7つの国内外医薬品製造サイトにおいて、無菌/非無菌、製剤/原薬のサイトQA/製造管理者として従事。現在は中外製薬工業株式会社 藤枝工場のQuality Site Headとして、品質保証業務に携わる。

【活動】

2025年 ISPE日本本部 年次大会において無菌COPメンバーとして成果報告

【講演の趣旨】

製薬関連企業の研究開発、製造、品質管理部門担当者などを対象とし、無菌医薬品製造の構造設備、各種規制の変遷と現在求められる/議論されている事項について紹介し、製造所において対応すべき事項検討の一助となる情報を提供する。

【講演プログラム】

1. 無菌製剤の種類
2. 製造プロセス
3. 関連ガイドライン
4. 改訂PIC/S GMP Annex 1への適応ポイント
5. 設備設計の実例、課題
6. バリデーションのポイント

【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。

『無菌工場【WEBセミナー】』セミナー申込書 ※いずれか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	

お名前	所属・役職	E-Mail
①		
②		

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

● 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>