

日本薬学会レギュラトリーサイエンス部会主催 第15回医薬品評価フォーラム

医薬品の連続生産

日時：平成30年4月20日（金）13:00～17:50

場所：日本薬学会 長井記念ホール（東京都渋谷区渋谷 2-12-15）

参加費：【事前】一般4,000円 学生1,000円

【当日】一般5,000円 学生1,000円（席に余裕のある場合のみ受付）

申込み：定員200名。定員に達し次第受付終了

HP (<https://15th-iyakuhin-hyoka-forum.jimdo.com/>) からご登録ください。

プログラム：敬称略

※変更の可能性もございます。同時通訳あり。

13:00～13:05 開会挨拶

医薬品評価フォーラム代表世話人 豊島 聡

13:05～13:35 医薬品の連続生産に関する研究動向－アカデミアの立場から－

岐阜薬科大学 田原 耕平

13:35～14:20 エーザイにおける連続生産実用化への取り組み

エーザイ株式会社 石本 隼人

14:20～15:05 Multi-Step GMP Synthesis of

Drug Substance via Continuous Manufacturing

Eli Lilly and Company Scott A. May

15:05～15:15 休憩

15:15～16:00 Progress towards automated continuous processing for biologics

production: Upstream, Downstream, and Process Analytical Technologies

Merck & Co., Inc. Kenilworth, NJ, USA Mark A. Brower

Merck & Co., Inc. Kenilworth, NJ, USA Douglas D. Richardson

16:00～16:30 医薬品の連続生産に対するPMDAの取り組み

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 青山 惇

16:30～16:45 休憩

16:45～17:45 パネルディスカッション

司会：谷口泰正（MSD）、松田嘉弘（PMDA）

パネラー：全演者

17:45～17:50 閉会挨拶

レギュラトリーサイエンス部会長 矢守 隆夫