

再生医療セミナー2022

「再生医療等製品の開発：いざ相談！」


第3回 非臨床安全性試験における課題と対応策

2022年 **11/25** 金 18:30～20:00

参加費無料

主な対象 アカデミア等で再生医療等製品を開発している研究者等

開催方法 オンライン開催（Zoomウェビナー）

参加登録はこちら  https://keio-univ.zoom.us/webinar/register/WN_oAWI2ggORYeHpZRwp_2LLg or QRコード



申込方法 ※本セミナーでは参加登録時に非臨床安全性試験に関する事前質問を募集しております。

【質問受付締切：10月19日（水）】

第3回 非臨床安全性試験における課題と対応策

18:30－18:35 開会

18:35－19:55 講演 「非臨床安全性試験における課題と対応策」

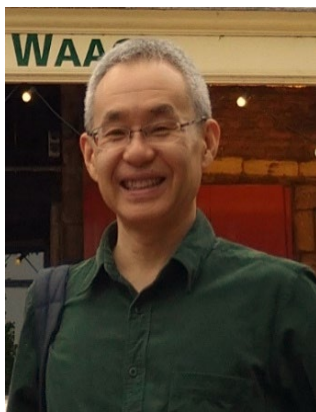
－ 非臨床安全性試験（計画、パッケージ等）に関するQ&A

19:55－20:00 閉会

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構（PMDA）

スペシャリスト（毒性担当）

真木 一茂 先生



北海道大学獣医学部獣医学科

東京大学大学院医学系研究科病因病理学専攻博士課程

1997年 京都大学大学院医学研究科分子生物学教室

（日本学術振興会特別研究員）

2002年 ハーバード・メディカルスクール マサチューセッツ総合病院

日本学術振興会海外特別研究員

2003年 京都大学ウイルス研究所生体応答学研究部門生体防御研究分野 講師

2008年 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構（現職）

医薬品、医療機器、再生医療製品等の審査

<専門分野：レギュラトリーサイエンス>に従事

プログラム

講師

お問い合わせ先：慶應義塾大学病院臨床研究推進センター再生医療等支援部門

Email : apply-rm@ctr.hosp.keio.ac.jp

お申込みの際にご登録いただきました個人情報、本セミナーに関する連絡や通知の他、今後の同種企画のご案内、来年度の同種企画の初回ご案内、その他当院臨床研究推進センターの事業や人材募集等に関する情報提供の目的のみに利用いたします。