

再生医療セミナー2025

「再生医療等製品の開発 PART II」

本セミナーはこれまで、主に医薬品医療機器総合機構（PMDA）とRS戦略相談を実施する際に整理すべき事項を明らかにし、相談資料作成を含めて対面助言で十分な議論を行い、出口を見据えた円滑な開発を進めるために必要な情報を提供することを目的に5年間行ってきました。開催6年目は「再生医療等製品の開発 PART II」と題し、日本国外での再生医療等製品の開発動向やmRNA-LNP製品の開発における考え方も含めて解説いただきます。今年度も産学官の講師をお招きし必要な情報をお届けいたします。

開催日時

参加費無料

第1回

日 程：2025年10月31日（金）18:30～20:00

テーマ：再生医療等製品の米国での開発について

講 師：Heartseed株式会社 取締役 金子 健彦 先生

第2回

日 程：2025年11月28日（金）18:30～20:00

テーマ：世界でのiPS由来細胞を含む開発状況について

講 師：日経バイオテク編集長 久保田 文 先生

第3回

日 程：2025年12月19日（金）18:30～20:00

テーマ：mRNA-LNP製品の非臨床安全性評価の考え方

講 師：PMDA 再生医療製品等審査部 三ヶ島 史人 先生

第4回

日 程：2026年1月30日（金）18:30～20:00

テーマ：mRNA-LNP製品の品質管理の考え方

講 師：PMDA スペシャリスト（バイオ品質）櫻井 陽 先生

第5回

日 程：2026年2月27日（金）18:30～20:00

テーマ：最近の承認品目の解説～品質を中心に～（仮）

講 師：第一三共株式会社 尾山 和信 先生

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）

申込方法

各回それぞれ申込みが必要です。申込方法は本学ウェブサイトで順次ご案内します。
(<https://www.ctr.hosp.keio.ac.jp/about/departement/RM/seminar.html>)

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
mail : 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。