## 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 聰

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

 $14:20\sim15:05$  Multi-Step GMP Synthesis of

## **Drug Substance via Continuous Manufacturing**

Eli Lilly and Company Scott A. May

15:05~15:15 休憩

## $15:15{\sim}16:00$ Progress towards automated continuous processing for biologics production: Upstream, Downstream, and Process Analytical Technologies

Merck & Co., Inc. Mark Brower

Merck & Co., Inc. Doug Richardson

16:00~16:30 **医薬品の連続生産に対する PMDA の取組み** 

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 川西 徹