

製薬協発 337 号  
2024 年 7 月 19 日

関係団体関係者 各位

日本製薬工業協会  
品質委員会  
委員長 今村 俊孝

(一財) 日本医薬情報センター  
理事長 赤川 治郎

## 2024 年度 GMP 事例研究会開催について

日本製薬工業協会（製薬協）品質委員会では、2024 年度事業活動の一環として「第 51 回・2024 年度 GMP 事例研究会」を日本医薬情報センターと共催することになりました。

近年、日本の製薬業界では、医薬品の安定供給、製造所管理やデジタル技術の活用、新規モデル製品の新規創薬やグローバルへの参入など、様々なテーマにおいて課題解決が求められています。製薬協品質委員会では、本年度の活動基本方針に、社会的に注目されている医薬品の安定供給の達成を品質面から支援することを掲げています。

こうした背景を踏まえ、このたび当委員会は『リスクベースの品質保証・品質管理戦略 最新トレンド』をテーマに掲げ、GMP 事例研究会を以下の要領で開催致します。

本事例研究会では、製薬協会員に限定せず、行政・業界に対しても幅広く受講者を募集致します。多数のご参加をお待ちしております。

## 記

### 1. 日時・会場

2024 年 9 月 20 日（金）13 時から 17 時

Web セミナーの形式で実施いたします。なお、研究会終了後、参加者に会議内容をオンデマンド配信予定です。

### 2. 参加申し込み

ご参加には事前の申し込みが必要です。4. 参加申し込み方法に従いお申し込みください。

### 3. 参加費

参加費につきましては、お申し込み後にご案内する「決済画面」より、支払手続きをお願いいたします。お支払いは原則、クレジットカード決済となります（銀行振り込みも可）。

○製薬協会員 1名 3,000 円

○非会員 1名 4,000 円

### 4. 参加申し込み方法

#### (1) お申し込み方法

- ① 製薬協ホームページ (<https://www.jpma.or.jp/>) の一番上の「ニュースルーム」から、「イベント」を選択いただき、「2024 年度 GMP 事例研究会」に参加の案内があります。そちらの記載に従い、JTB のサイトで参加申し込みを行ってください。

なお、昨年同様、製薬協ホームページの下の方にある画面下にある「PRAISE-NET・ログイン」をクリックすると「講演会等受付システム」の表示が出てきますので、そこをクリックし、さらに画面下の「講演会等受付システムに入る」をクリックしてお申込みサイトに行くこともできます。

○IDをお持ちでない方はメールアドレスを入力して送信をクリックしてください。

確認メールが届きますので、文中の URL をクリックしていただき、「GMP 事例研究会」の「概要」よりお知らせする申込みサイトからお申込みください。

○PRAISE-NET に登録されている方はログインしてお申込みください。

今回の GMP 事例研究会は Web セミナー形式で開催のため、「講演会等受付システム」に記載されている流れとは異なりますのでご注意ください。

② 参加費のお支払いにつきましては、原則クレジットカード決済となります。お申込み後にご案内する「決済画面」より、支払手続をお願いいたします。ご入金確認後、別途メールにて Web セミナー接続情報・資料ダウンロードの詳細をご案内いたします。

## (2) 登録に際してのご注意とお願い

お申込みの際、会社名をご記入いただき、製薬協会員、非会員かを選択してください。製薬協会員の医薬品製造／分析子会社は、会員扱いとさせていただきます。参加登録の際、お手数ですが、親会社名をプルダウンメニューより選択して頂きますようお願いいたします。なお、製造／分析子会社は以下の条件を全て満たすものとします。①100% 会員会社の資本下にあること、②自ら販売をしていないこと（専ら親会社が販売していること）、③他社からの受託製造／分析を行っていないこと。

## 5. お申込み期限

クレジットカード決済の場合：2024年9月11日（水）

銀行振込の場合：2024年9月6日（金）

## 6. 問い合わせ先

講演会の内容に関する件：日本製薬工業協会 品質委員会事務局

電話 03-3241-0375 FAX 03-3242-1767

電子メール jirei@jpma.or.jp

参加申し込み方法に関する件：一般財団法人 日本医薬情報センター(JAPIC)

事務局 渉外担当

電話 03-5466-1812 FAX 03-5466-1814

電子メール jpma\_seminar@japic.or.jp

以上