

第31回 日本PDA製薬学会年会 〈1日目〉
2024年12月5日(木)

	第 1 会場 (大ホール/5F)	第 2 会場 (福寿/2F)	第 3 会場 (桃源/2F)
9:30-9:40	PDA日本支部 会長挨拶 奥田晴弘	-	-
9:40-10:40	招待講演 中矢 雄太 (厚生労働省 医薬・生活衛生局 監視指導・麻薬対策課)	-	-
10:40-10:55	展示企業プロモーション(1分/社)	-	-
10:55-11:05	休憩・移動		
11:05-12 : 35	関西勉強会 (パネルディスカッションあり) GMPの本質に迫る人材の育成及びインシデントの導入と事例紹介	無菌製品GMP委員会① ・ATMP製造へのRMM導入の取組 ・注射剤不溶性異物目視検査員の標準化	バイオウイルス委員会① バイオ医薬品の安定化に使用されるポリソルベート20及びポリソ ルベート80の酵素及び酸化による分解とその軽減
12:35-12:45	休憩・移動		
12:45-13:45	<大ホールは飲食禁止>	ランチョンセミナー 未定	ランチョンセミナー 未定
13:45-13:55	休憩・移動		
13:55-17:40	【特別企画】委員会合同シンポジウム デジタル技術・AIの活用による医薬品製造の改革 (仮)	-	-
15:10-15:40	Coffee break(4階展示会場)		
	司会：合津文雄 (Minaris Regenerativ Medicine (株))	-	-
	参加委員会 関西勉強会/ERES委員会/技術教育委員会	-	-
		-	-
	パネルディスカッション (HPより事前質問を受け付けています)	-	-
17:40-18:00	休憩・移動		
18:00-19:30	-	情報交換会	情報交換会

※会場受付は8 : 30～ 5階受付

第31回 日本PDA製薬学会年会〈2日目〉
2024年12月6日(金)

	第1会場 (大ホール/5F)	第2会場 (福寿/2F)	第3会場 (桃源/2F)
9:00-10:30	ERES委員会 製造不正、品質問題に関するERESからの提言と新技術の利用	原薬GMP委員会 低分子原薬の連続生産および原薬GMP Q&A集第3版の紹介	QAQC委員会 品質マネジメントの成熟に向けて
10:30-10:40	休憩・移動		
10:40-12:10	バイオウイルス委員会② PDA European Virus conference の報告	技術教育委員会 ①CMC・製造間の知識共有へのデジタルアシストの効果と課題 検討、及びAI活用検証環境構築 ②CMOを活用するための適切なプロセス及びその要求事項	メディカルデバイス委員会 2024年 メディカルデバイス委員会活動報告
12:10-12:20	休憩・移動		
12:20-13:20	<大ホールは飲食禁止>	ランチョンセミナー 未定	ランチョンセミナー 未定
13:20-13:30	休憩・移動		
13:30-15:00	無菌製品GMP委員会 CCS開発におけるPIC/S GMP Annex 1の先進的な取り組み	教育システム委員会 製薬業界の中間管理職に求められる役割概要	開発QA委員会 医薬品開発を取り巻く外部環境変化の現状と課題（案）
15:00-15:30	Coffee break(4階展示会場)		
15:30-15:45	無菌製品GMP委員会 日本PDA製薬学会 注射剤不溶性異物目視検査員 認定監督者及び検査員育成制度のご紹介	-	-
15:45-16:15	PDA会長 Glenn講演（録画講演/同時通訳） PDA の最新情報と製薬トレンド	-	-
16:15-17:15	特別講演：PDA本部予定(同時通訳)	-	-
17:15	閉会挨拶 渡邊英二(日本PDA製薬学会 特別顧問)	-	-

※会場受付は8：30～ 5階受付