

合同シンポジウム

第18回核酸医薬レギュラトリーサイエンスシンポジウム

核酸医薬品の製造・精製・分析基盤技術の開発 第2回公開シンポジウム

無料

核酸医薬開発を支援する 業務受託機関等の取り組み

日時

2023年11月22日(水) 13:00-16:25



開催

Zoom webinar (要 事前登録・先着500名)

こちらからも登録できます

【司会進行】 井上 貴雄【国立医薬品食品衛生研究所】

【講演】

- LC/MSを用いた核酸医薬の分析法開発
赤嶺 隆太【住化分析センター】
- 核酸医薬の品質評価における分析技術の確立
高尾 英伸【東レリサーチセンター】
- 陰イオン交換クロマトグラフィーを用いたsiRNA医薬品の
分析技術の確立
騰川 博之【化学物質評価研究機構】
- 核酸医薬品の毒性試験の現状
松下 聡紀【新日本科学】
- 核酸医薬の非臨床試験に関する現状と課題 -安全性試験
受託研究機関の立場から-
大竹 誠司【LSIM安全科学研究所】
- 核酸医薬のハイブリダイゼーション依存的オフターゲット
毒性の予測・評価に関する取り組みと受託試験の紹介
石田 和也【化学物質評価研究機構】
- 核酸医薬品の研究開発で求められる支援業務
中島 暁彦【東京新薬株式会社/TPC】
- 非臨床評価における留意点:ケーススタディ
中澤 隆弘【オープンサークルパートナーズ】
- 核酸医薬品開発の薬事戦略 -非臨床試験から臨床試験
への橋渡し-
玄番 岳踐【Fortrea Japan】

【お問い合わせ】

国立医薬品食品衛生研究所 遺伝子医薬部内
kakusan-rs-sympo@nihs.go.jp (担当:吉田 徳幸, 内田 安則)

大阪大学大学院 薬学研究科 生物有機化学分野内
yakka-cmc@phs.osaka-u.ac.jp (担当: 天羽 直美)