

再生医療セミナー2024

「再生医療等製品の開発：最近の再生医療等に関する動向」

第4回 Re:再生医療等製品の非臨床安全性評価

2024年 12/20 金 18:30～20:00

参加費無料

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 参加登録はこちら https://keio-univ.zoom.us/webinar/register/WN_HJuO4YbfSt-CDM1WJsbRig



or QRコード

※本セミナーでは参加登録時にテーマに関する一般的な事前質問を募集しております。＜質問受付締切：11月15日（金）＞

テーマ：Re:再生医療等製品の非臨床安全性評価

主なトピック

- PMDA Web pageから参照できる、再生医療等製品に関するガイドライン
- これまでに承認された品目の非臨床安全性試験パッケージ事例
- 細胞加工製品の副成分や製造工程由来不純物の安全性評価についての考え方

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構（PMDA）
再生医療製品等審査部

三ヶ島 史人 先生



東京大学農学部獣医学課程獣医学専修卒業

2015年 独立行政法人医薬品医療機器総合機構 新薬審査第五部 審査専門員

2017年 同 新薬審査第二部 審査専門員

2022年 同 再生医療製品等審査部 審査専門員

2024年 同 再生医療製品等審査部 主任専門員（現職）

現職の業務：再生医療等製品の非臨床評価、医薬品の毒性評価、

生殖発生毒性評価に係る国際調和活動

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
Email : 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。