日本とアジア、そして世界との絆で患者へ届ける 明日のあたりまえ

2025年10月19日(日)-21日(火) | 東京ビッグサイト

Preliminary Program

【後援】

厚生労働省/独立行政法人 医薬品医療機器総合機構/国立研究開発法人 日本医療研究開発機構/日本製薬工業協会/米国研究製薬工業協会/日本PDA製薬学会

【後援予定】

欧州製薬団体連合会/国際製薬技術協会(ISPE)/ISPOR日本部会 /一般社団法人MEDICAL EXCELLENCE JAPAN

English follows Japanese.





2025年7月25日作成

© 2025年 Drug Information Association, Inc.

日本とアジア、そして世界との絆で患者へ届ける明日のあたりまえ



プログラム概要

2025年10月19日(日)から2025年10月21日(火)までの3日間の日程で、東京 ビッグサイトにおいて、第22回DIA日本年会2025を開催いたします。

本年会のテーマは、「日本とアジア、そして世界との絆で患者へ届ける明日のあたりまえ」です。医療のグローバル化が進む中、医薬品等の開発や市販後を取り巻く環境はめまぐるしく変化しており、近年では、AIを含むデジタル技術の活用によるエコシステムの構築やプロセス効率化などが世界的に推進されています。アジア地域が世界の医療の発展において果たす役割は非常に重要で、日本とアジア、そして世界がさらに連携することで、医療イノベーションを促進し、患者に革新的な医療を提供することが可能になります。

本年会は、医療の未来を担う国内外の様々なステークホルダーが集い、知識と 経験を共有することで、新たな連携、そして、国境を越えた協力とイノベーション の推進、革新医療の実現等に向けた課題解決への気づきを得る機会となること を目指しており、誰もが安心でき、一人一人が健やかに生き生きと輝く日常生活 を送る、そんな「明日のあたりまえ」を共に実現することに貢献できればと考えて おります。 本年は英語トラックを設け、海外専門家も含めたセッションを充実させることとしており、医薬品等の開発や市販後の状況に関する最新の知見等を共有しながら、日本とアジア、そして世界との関りを深め、医療イノベーションをさらに進化させる方策等について積極的なディスカッションが行われることを期待しております。

「患者へ届ける明日のあたりまえ」について、共に考えるために、皆さまの知識 と経験をぜひ第22回DIA日本年会2025で共有いただければ幸いです。積極的な ご参加を心よりお待ちしております。



Program Committee



大会長 **藤原 康弘** 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構



副大会長 津森 桂子 MSD株式会社



副大会長 宇山 佳明 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

大会長補佐 江崎 麻美 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構/中村 裕哉 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

プログラム委員

畑 優子 武田薬品工業株式会社 實 雅昭 バイエル薬品株式会社 甲斐 有紀 中外製薬株式会社 梶本 裕介 MSD株式会社 柿爪 智行 第一三共株式会社 勝井 恵子 国立研究開発法人 日本医療研究開発機構 小串 健太郎 アッヴィ合同会社 小嶋 祐子 日本イーライリリー株式会社 小村 悠 国立がん研究センター東病院 小谷 直生 中外製薬株式会社 久保田 采佳 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 桑垣 美里 日本イーライリリー株式会社 西村 由希子 NPO Asrid 野地 史隆 モデルナ・ジャパン株式会社 岡田 久美子 ファイザーR&D合同株式会社 岡崎 愛 東京科学大学病院 小澤 郷司 株式会社Real Discovery Outdoors 設楽 美紀子 アレクシオンファーマ合同会社 杉本 義幸 アッヴィ合同会社 鈴木 啓介 国立長寿医療研究センター

プログラムアドバイザー 平井 寛二 MSD株式会社 長尾 典明 日本たばこ産業株式会社

Operation Team

麻生 寛人 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 後藤 孝一 株式会社シーエムプラス 松永 英莉 第一三共株式会社 永田 双葉 PPGサービス株式会社 岡田 憲明 エーザイ株式会社 養老 真紀 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

ー般社団法人ディー・アイ・エー・ジャパン 新美 満洋



日本とアジア、そして世界との絆で患者へ届ける明日のあたりまえ



プログラム

10月19日(日)

10:00-13:00 スチューデントセッション

10:00-13:00 ショートコース1、SC2、SC3、SC4、SC5

10:30-12:00 市民公開講座

12:30-13:40 ランチブレイク

12:50-13:20 ランチョンセミナー

13:40-14:10 オープニング

14:10-15:10 大会長講演

15:10-15:55 ブレイク

15:55-17:25 基調講演

17:25-17:40 ブレイク

17:40-19:10 情報交換会

10月20日(月)

9:00-10:30 スペシャルセッション1、S 01、S02、S03、

S04, S05

10:30-11:15 ブレイク

11:15-12:45 S06, S07, S08, S09, S10, S11

12:45-13:55 ランチブレイク

12:55-13:45 ランチョンセミナー

13:55-15:25 DIAmond Session1, S12, S13, S14,

S15, S16

15:25-16:25 ブレイク

15:40-16:10 ポスター発表

16:25-17:55 スペシャルセッション2、S17、S18、S19、

S20, S21

17:55-18:15 ブレイク

18:15-20:00 スペシャルチャッティングセッション

10月21日(火)

9:00-10:30 DIAmond Session2, S 22, S23, S24,

S25, S26

10:30-11:15 ブレイク

11:15-12:45 スペシャルセッション3、S27、S28、S29、

S30, S31

12:45-13:55 ランチブレイク

12:55-13:45 ランチョンセミナー

13:55-15:25 S32, S33, S34, S35, S36, S37

15:25-15:55 ブレイク

15:55-17:25 DIAmond Session3

17:25-17:55 クロージング

Related Interested Area:

All=All areas, CD&O=Clinical Development & Operations, CS&PV=Clinical Safety & Pharmacovigilance, D&DS=Data & Data Standards,
MA&SC=Medical Affairs & Scientific Communication, PE=Patient Engagement, P&EPR=Preclinical & Early Phase Research, PM&SP=Project
Management & Strategic Planning, QAC=Quality Assurance, Control & others, RA=Regulatory, Stat=Statistics, V&A=Value & Access, Others=Others



日本とアジア、そして世界との絆で患者へ届ける明日のあたりまえ



プログラム

会場開催となります。開催終了後、オンデマンドでの視聴も可能となります。

会場名(会議室名)

第1会場:6F605+606 ←AI翻訳システムが入ります

第2会場:6F607 ←AI翻訳システムが入ります

第3会場:6F 608

第4会場:6F 609

第5会場:1F 101

第6会場:1F 102

第7会場:6F610

第8会場: 1F Reception Hall



Conversations on Priorities

Hear from top thought leaders on global, interdisciplinary topics about the future of therapeutics, and how they affect you. Our DIAmond Sessions will bring together innovators from industry, academia, and government agencies to discuss key concepts, and have a conversation on priorities.

講演資料、講演動画のウェブサイト掲載

DIA日本年会参加登録者は、会議開催の約1週間前にDIA Globalサイトで講演スライドを閲覧できます。アクセス方法については事前に案内メールが配信されます。但し、全ての講演資料が閲覧できるのではなく、指定の期日までにDIA に提出された資料のみが掲載されます。ハンドアウト資料(印刷物)の配布はありません。また、公開の許可がされた講演は、12月末まで視聴可能になります。

特に公表しない限り、本会議にて発表される内容は発表者本人の見解であり、所属る組織、あるいはDIAのものとは限りません。発表者および講演タイトルは予告なく変更されることがあります。書面における合意なく、DIAイベントの情報を録画・録音することは、いかなる形態であっても禁止されています。



1日目 | 10月19日(日)

スチューデントセッション 第1会場 10:00-13:00

関連領域:ALL | レベル:初級 | 形式:日本語、対面



医薬品開発に携わる人たちは、病と闘う人々に新たな治療の選択肢を届けたいという強い想いをもって日々、開発を進めている。しかし、医薬品開発に費やすことができる人材・製薬原材料・時間・費用には限りがあり、すべての候補品の開発を同時に進めることはできない。「どの候補品を優先して開発を進めるか」という意思決定に明確な正解はないものの、限られたリソースを有効に活用するため、様々な要素を考慮して開発の優先順位を決める必要がある。学生にとってこのような「答えのない意思決定」に向き合い、自らの考えを他者と交わす機会は多くはない。本セッションでは、あるひとつの疾患に対する3つの治療薬候補の仮想事例を題材に、意思決定に影響を与える「患者」「医療従事者」と医薬品開発の意思決定を行う「企業」の3者の視点からグループディスカッションを行う。候補品のプロファイルを基に、「患者」「医療従事者」「企業」の3者それぞれの視点での優先順位とその理由を考え、共有し合いながら参加者同士の異なる価値観や意見を尊重し、グループ内での合意を目指す。ディスカッションを通して行った意思決定が、実際に企業で行われている医薬品開発の意思決定とどのように重なるのかを、医薬品開発に携わる方の講演から学ぶ。この学びを通して、医薬品開発における複雑な意思決定のリアリティを実感し、将来の進路や社会との関わりを考えるきっかけとすることを目標とする。

座長



第一三共株式会社 塚本 淳

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに

日本大学

荒川 基記

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

一丸 勝彦

エイツーヘルスケア株式会社

山上 潤

昭和大学

山崎 太義



1日目 | 10月19日(日)

ショートコース1 第3会場 10:00-13:00

関連領域: CD&O, PM&SP, RA | レベル: 中級 | 形式: 日本語、対面

これからのクリニカルサイエンティスト*に求められるスキルとは?【クリニカルサイエンス&ストラテジー】

*臨床担当、臨床企画担当等を含む

医薬品を患者にいち早く届けるためには、効率的かつ効果的な開発戦略の立案とその実践が不可欠である。グローバル開発が主流となった現在、欧米諸国と同時期に承認を取得するには、日本の医療環境や規制を理解し、それらを踏まえた上で、グローバル戦略との整合性を保ちながら最適な開発戦略を構築する必要がある。また、日本は単にグローバル開発に「参加する」立場にとどまらず、グローバル開発の「一翼を担う」一員として、いかに価値を発揮できるかが問われている。さらには、アジアやグローバル開発をリードする視点も欠かせない。このような背景を踏まえ、本ショートコースでは、医薬品開発の将来について、それを担うクリニカルサイエンティスト(臨床担当、臨床企画担当等を含む)にとどまらず、開発戦略立案や実行に関わるすべての医薬品開発者と多角的に議論することを目的とし、2つのグループ・ディスカッションを実施する。第1部では、医薬品開発を取り巻く環境の変化や規制の動向などを踏まえ、医薬品開発の現状と今後の展望について議論を行い、将来の医薬品開発のあり方を展望する。第2部では、薬事、臨床薬理、統計など、開発戦略立案に関わる専門家から、クリニカルサイエンティストや開発担当者に対する期待を共有いただく。その上で、疾患領域を超えた横断的な視点から、今後のクリニカルサイエンティストに求められるスキル、専門性、マインドセットについて、参加者間で活発な意見交換を行う。本セッションを通じて、医薬品開発の未来を見据えた戦略的思考を深めるとともに、今後のクリニカルサイエンティストや開発担当者に求められるスキルや専門性について、具体的な示唆を得ることを目指す。

座長

バイエル薬品株式会社





MSD 株式会社

新野 伊知郎

Statisticianから期待すること(仮)

ファイザーR&D合同会社

小宮山 靖

臨床薬理担当から期待すること(仮)

小野薬品工業株式会社

中出進

Expectations for clinical scientists: regulatory perspective (tentative)

持田製薬株式会社 柳澤 学

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに **興和株式会社** 谷川 亮平

1日目 | 10月19日(日)

ショートコース2 第4会場 10:00-13:00

関連領域:CD&O | レベル:初級・中級 | 形式:日本語、対面



昨今、臨床試験を取り巻く規制が大きく変化する流れと並行し、ドラッグラグ・ロス問題等への解決の糸口を探るため、治験エコシステム導入等、日本の臨床試験環境は大きな変化の渦中にいる。しかしながら、規制や手続き面の見直しだけでは真の意味で日本の臨床試験環境改善をすることはできず、同時に臨床試験を担う人材も変化する外部環境に適応する必要がある。

本ショートコースでは、臨床試験の現場を担う各個人が変化に適応して自身の業務を「最適化」していくために 求められる変化や産学官の立場による考え方の相違に焦点を当て、それぞれの立場で今後何を考え業務に活 かしていくか(明日のあたりまえ)を小グループに分かれ議論する。参加者が、臨床試験に関する環境変化に適 応して自分ごととして理解し、産学官それぞれの立場での意見交換を通じて相互理解を深め、自身の業務に活 かせるヒントを得ることを目的とする。

ショートコースの導入部分では、今後の臨床試験に求められるQualityと、それを達成するために必要な現場の プロセスを理解するため、承認申請に耐えうるQualityの考え方について紹介し、参加者が現場とのギャップを 考える足掛かりとする。その後、小グループでの議論のテーマとして臨床試験のQualityや現場でのプロセスに まつわる具体的な課題を取り上げ、各立場から見えている問題点や日々考えていることについて議論し、臨床 試験現場の業務を「最適化」するために各自ができることを具体的なイメージを持って考える機会を提供する。

また、日本の良さを活かしつつ、日本の臨床試験環境をグローバルスタンダードに近づけていくために産学官の間での協力が不可欠であることを踏まえ、各立場が直面している課題や考え方を共有し、相互理解を深めることで、各参加者が異なる立場の視点を取り入れた新たな考え方を得ることを目指す。



日本たばこ産業株式会社

長尾 典明

ノバルティス ファーマ株式会社

山本 華代

TBD

独立行政法人医薬品医療機器総合機構

千賀 芳寛

TBD

TBD

TBD

パネルディスカッション



1日目 | 10月19日(日) ショートコース3 第5会場 10:00-13:00

関連領域:PE, RA, D&DS | レベル:中級 | 形式:日英、対面

患者の経験が創る明日の医薬品開発~ペイ シェントエクスペリエンスデータがつなぐ絆とその 価値

医薬品開発における患者参画の議論は急速に進展し、さまざまな実践例が蓄積されてきている。患者の経験に耳を傾ける取り組みが活発に行われている。今日の社会において、デジタルプラットフォームは、多様な患者の経験を迅速かつ継続的に収集・蓄積する手段を提供する。しかし、これらのデータをエビデンスとして体系的に捉え、医薬品開発における意思決定プロセスに組み込むためのエコシステムの構築には、依然として課題が残されている。

近年欧米では、ペイシェントエクスペリエンスデータ(PED)に関する体系的な議論が進み、医薬品の開発計画、薬事承認、 医療技術評価など、ヘルスケアの様々な段階における意思決定に不可欠なデータとして認識されつつある。PEDは、臨床アウトカム評価や患者選好情報など既に体系化の進んでいる領域を含む、患者の経験を総合的に活用する概念である。PEDは、目的に応じて多様な関係者が活用可能であり、その実現に患者の参画は欠かせない。一方日本では、PEDに関する議論や専門知の育成はまだ始まったばかりであり、患者の視点で医薬品の価値を捉える理解の深化が求められている。

昨年実施したPEDショートコースでは、PEDの基本的な概念を学び、国内での実装に向けた意見交換を行った。本年のPEDショートコースでは、様々な立場の参加者によるナビゲーターツールを用いたグループワークを通じ、PEDへの理解をさらに深め、実践へとつなげることを目指す。患者の経験を逐次的かつ持続的にデータとして捉え、患者視点からの価値創出を医薬品開発において促進するための具体的なアクションを検討する。PEDを起点の1つとし、アジアにおける患者中心の医薬品開発を実現するリーダーシップの育成に向けた議論を展開し、産官学患のステークホルダーが連携・協働しながらPEDを広く活用するための実践的アプローチを提案することを目指す。

座長

日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 / 一般社団法人YORIAILab / 一般社団法人PPI JAPAN 八木 伸高

Update of PE & PED landscape and the role of PE community for PED generation

PFMD

Hayley Chapman

患者にとってのPatient Experience Data

一般社団法人INSPIRE JAPAN WPD 乾癬啓発普及協会

奥瀬 正紀

TBD

国立研究開発法人国立がん研究センター

田丸 一磨

TBD

グラクソ・スミスクライン株式会社

奥田 伊奈葉

パネルディスカッション本セッションの講演者、並びに

国立研究開発法人国立がん研究センター

独立行政法人医薬品医療機器総合機構

後澤 乃扶子

TBD



1日目 | 10月19日(日) ショートコース4 第6会場 10:00-13:00

関連領域: ALL | レベル: 初級・中級 | 形式: 日本語、対面

RWDの市販後の利活用について語り合おう-やりたいことは本当に出来ているのか? - 【ライフサイクルマネジメント】

昨年の年会にてショートコース「医療情報DBを実務で使い倒す-企業, 当局, アカデミアで活かし方を激論しよう ー」を実施し、演者や参加者が一丸となって激論し成功裏に終了した。しかし語るべきものはまだまだあり、議論 が追い付いていない状態である。ここ1-2年の出来事をみても、改正次基法施行により次基法DBと公的DBの 連結解析が可能となり、NDBβの利活用が開始され、世界に目を向ければRWDの利活用に関するICH-M14ガ イドラインがstep4に上がる見通しとなる等、我々を取り巻く環境は急速に変化している。これまでの「出来たら 良いな」が実現しつつある中で、『我々が本当にやりたいことは、「市販後の医薬品安全性・有用性評価にRWD を活用することで、医薬品の実臨床での使用を適正化(benefit/risk balanceの向上)し、患者さんにより良い医療を届けること」ではなかろうか』との原点に立ち戻り、企業、当局、アカデミアで継続して語り合う場にするため に本コースを企画した。

コースの前半では、製薬企業、アカデミア、PMDAから、ここ数年で出来るようになったことや新たな取り組み、やりたいことの実現に向けて、それぞれの立場から講演いただく。後半では、演者と参加者にて、RWDの利活用に関するここ数年の環境の変化や新たな取り組み、やりたいこと及びそれに対する阻害要因等について、プログラム委員がファシリテータとなりグループディスカッションを行う。最後にグループ発表を行い、演者と参加者がそれぞれの立場から、やりたいことの実現に向けたRWDの活かし方を激論する。

本邦におけるRWD利活用の未来像の実現に寄与できれば幸いである。



座長

エーザイ株式会社

大道寺 香澄

メディカルアフェアーズによるエビデンスジェネレーションの無限の可能性とイノベーション

ノバルティスファーマ株式会社

杉谷 利文

前担当者から見たNDBの進化:世界最大規模のRWDが世界最速で提供?

国立がん研究センターがん対策研究所

小西 孝明

世界に誇る日本のレセプトデータベース: 悉皆性99%が切り拓〈Real World Evidenceの最前線

東京大学

木村 悠哉

NDBとMID-NETの利活用から見える明日のあたりまえ(仮)

独立行政法人医薬品医療機器総合機構

長谷川 知章

グループディスカッション

1日目 | 10月19日(日)

ショートコース5 第7会場 10:00-13:00

関連領域: ALL | レベル: 初級 | 形式: 日本語、対面



"背景と目的: 近年、臨床試験は複雑化・グローバル化が加速しており、これに伴う品質の最適化、効率の向上、コスト削減が急務です。ICH E6(R3)では「リスクマネジメント」と「プロセスベースの品質マネジメント」が重視され、ICH E8(R1)は「臨床試験設計の最適化」を掲げています。しかし、治験依頼者(製薬企業やCRO)と医療機関の間での情報共有の遅延、課題発見から解決への非効率なプロセスは、試験のスピードと品質、ひいてはコストに影響を与えています。本ショートコースでは、Lean Six Sigmaのデータ駆動型アプローチとアジャイル開発の反復改善手法を融合し、ICHガイドラインの実践的運用フレームワークを構築します。特に「課題発見から解決」のサイクル短縮に焦点を当て、実務レベルの効率化手法を提示・検討します。ICHガイドラインの本質は「文書遵守」ではなく「臨床試験の価値創出」にあります。

内容

- ・ICH E6 (R3)及びE8(R1)に対応したLean Six Sigmaツールの紹介: DMAIC、プロセスマップ作成、 臨床試験プロセスのボトルネック定量化、VoCからのCTQ設定、CTQ要素の優先順位付け、QTL 設計
- ・アジャイルな課題解決手法: スクラム開発、Lean開発などの手法紹介、臨床試験におけるアジャイル導入のメリットと課題、スプリントレビューを応用した週次課題解決会議、効率的なコミュニケーションと意思決定のためのフレームワーク
- ・治験依頼者と医療機関の連携強化: 早期問題発見と解決のための定期的なコミュニケーション体制、情報共有の効率化(データベース活用とデジタルツール)、共同作業によるリスク管理と問題解決の迅速化
- ・デジタルツール:eTMF/EDC/DCT/eSource連携によるプロセス自動化、AI機械学習による自動異常体出
- ・ケーススタディ: データ駆動型アプローチの実践:実際の臨床試験における成功事例と課題、アジャイル手法導入による開発期間短縮とコスト削減効果、臨床試験の効率化に向けた継続的な改善と進化

期待される効果:ICH E6 (R3) 及び E8 (R1) の最新ガイドラインに基づいた、QbDによるリアルタイム品質モニタリングとアジャイルな課題解決による開発期間短縮、コスト削減、品質最適化された臨床試験遂行が可能となる"

座長

グラクソ・スミスクライン株式会社 井上 宏高

Lean Six Sigma概要とQbDへの適応

株式会社Real Discovery Outdoors

小澤 郷司

TBD

TBD

TBD

新通知を踏まえた臨床薬理戦略(企業の立場から)

TBD

TBD

パネルディスカッション



1日目 | 10月19日(日) 市民公開講座 第2会場 10:30-12:00

関連領域:PE | レベル:初級・中級 | 形式:日本語

正しい情報にアクセスできていますか ~医療、健康の二セ情報はなぜ多い?~

みなさんは、自分が目にしている情報を、どれくらい信頼できていますか。たとえば、インターネットの検索結果として表示される何万件もの情報は、すべて正しい、最新の情報だと思いますか?検索結果のトップに掲載されていれば、信頼性は高いでしょうか?SNSでたくさん拡散されている情報なら、信用しても大丈夫でしょうか?そのような情報の評価と判断は、どのように実践するべきなのでしょうか。今回の市民公開講座では、メディア、患者、企業、行政、それぞれの視点から、正しい薬や医療・健康に関する情報へのアクセスについて議論します。第一部はメディア視点で語るセッションとし、「なぜ、医療・健康情報には二セ情報が多いのか」「正しい情報にアクセスするために市民一人ひとりができることは何か」、といったテーマを取り上げます。第二部では、「正しい薬の情報へのアクセス」にフォーカスし、それぞれの立場での工夫や課題を共有したうえで、正しい情報がもっと、市民からアクセスしやすくなる社会のために必要なことを考えます。

座長

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 広報アドバイザー 冨岡 史穂

"知りたい"の先にある「壁」とメディアの役割 ニュース

株式会社テレビ朝日

北村 美紀

TBD

日本ファクトチェックセンター

古田 大輔

TBD

全国がん患者団体連合会

天野 慎介

医薬品の正しい情報を届けるために ~製薬企業の視点~

日本製薬工業協会

海邉 健

医療を変える'知る力': PMDA情報の活用法

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

太田 美紀

パネルディスカッション



日本とアジア、そして世界との絆で患者へ届ける明日のあたりまえ



1日目 | 10月19日(日) オープニング 第1会場 14:10-14:40

関連領域:ALL | レベル:初級・中級 | 形式:日英

座長

DIA Japan/ 代表理事

新美 満洋

演者

DIA President & Chief Executive Officer

Marwan Fathallah

Advisory Council of Japan議長/ 国立循環器病研究センター

山本 晴子

大会長/独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

藤原 康弘

DIA Japan inspire Award 2025



日本とアジア、そして世界との絆で患者へ届ける明日のあたりまえ



1日目 | 10月19日(日) 大会長講演 第1会場 14:40-15:40

関連領域:ALL | レベル:初級・中級 | 形式:日英

日本とアジア、そして世界との絆で患者へ届ける明日のあたりまえ

TBD

座長

Advisory Council of Japan議長/ 国立循環器病研究センター 山本 晴子

演者

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 藤原 康弘



日本とアジア、そして世界との絆で患者へ届ける明日のあたりまえ



1日目 | 10月19日(日) 基調講演 第1会場 16:25-17:55

関連領域:ALL | レベル:初級・中級 | 形式:日英

米国バイオベンチャーの開発戦略と日本や アジアでのドラッグロス解消に向けた手掛かり(仮)

TBD

座長

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 藤原 康弘

演者

TPG Life Sciences Innovations

布施 紳一郎



第22回DIA 日本年会2025 日本とアジア、そして世界との絆で患者へ届ける明日のあたりまえ

1日目 | 10月19日(日)

情報交換会 レセプションホール 18:10-19:40

▶ 学生の方も楽しめる企画を予定しています。





2日目 | 10月20日(月)

スペシャルセッション1 第1会場 9:00-10:30

関連領域:D&DS | レベル:中級・上級 | 形式:英語



昨今のAIの発展はめざましく、医薬品業界においても、AIの導入・利用が進みつつある。AIを利用して、創薬をより効果的・効率的に行う、臨床試験で得られたデータ評価を効率化する、市販後の膨大な情報を効率的に整理する等によってリスクを早期に検知するなど、医薬品のライフサイクルを通じた様々なステップでのAIの利用が始まりつつある。このように、更なる医薬品開発や市販後安全監視の効率化が期待される一方で、AIの利用に際しては、信頼性をどのように担保するのか、どのようなデータを利用して学習させるのか等、検討が必要な課題も多く存在する。海外規制当局においても医薬品開発等にAIを利用する際の考え方などが提示されつつあるが、FDAのDiscussion Paperでも様々なステークホルダーと議論を行い、規制のあり方を検討していくとの見解が示されているとおり、各国で規制を含めた考え方の議論・整理が急速に進展している。本セッションでは、我が国における規制の考えや方針について共有するとともに、業界におけるAIの利用に関する現状を共有いただき、日本におけるAIの医薬品開発等への積極的な活用に関して、今後の課題を整理し、患者へ届ける明日のあたりまえに向けて、AI関連の規制の在り方や展望等についてみんなで考えたい。

座長

大塚メディカルデバイス株式会社 小林 和道



内閣官房

TBD

TBD

厚生労働省

TBD

Society 5.0 データ社会での医薬品開発のエコシステムと価値創造に対する製薬協の革新的戦略:協働と共創

日本製薬工業協会

山本 英晴

パネルディスカッション





2日目 | 10月20日(月) S 01 第2会場 9:00-10:30

関連領域:PE, V&A | レベル: 初級・中級 | 形式:英語

ヘルシンキ宣言改定の意義、そして医療現場の課題とこれからの未来へ 【バイオエシックス】

2024年10月、フィンランドのヘルシンキで開催された世界医師会(WMA)総会で、ヘルシンキ宣言(DoH)の第10次改訂版が採択されました。今回の改定は、コロナウイルスの大流行という公衆衛生の危機を乗り越え、人工知能(AI)や実世界のデータを活用したデジタルヘルス技術など、多くの技術革新による医学研究環境の急速な変化を迎える中で、より高い倫理原則に基づいて行われました。特に、研究参加者という用語の変更は、ダイバーシティの拡大や地域コミュニティの参画を強化するという、世界的な動向を反映したものであり、GCP規制の対象となる臨床試験に限らず、管轄地域や研究分野の両面においても、より広く影響を拡大するものとなっています。日本においても、研究参加者である患者市民との協働連携がさらに拡大し、短期間で社会共創が実現する可能性が高く、その影響も非常に大きなものとなるものと考えられます。本セッションでは、世界医師会のDr. Otmar Kloiber事務総長、前会長のDr. Lujain Alqodmaniを招聘し、ヘルシンキ宣言改訂の背景や主な改訂内容、コミュニティの参画とダイバーシティの実現に関してご講演いただきます。また、本改訂で重要な役割を果たした日本医師会からは、国際的な取り組みについてご説明をいただき、今回の改訂を踏まえた医療現場としての対応の視点、アカデミアの視点で日本としての対応状況や課題について、日本の最有識者からご説明いただきます。本セッションにより、国際的な倫理原則であるヘルシンキ宣言の改訂の概要、その影響について多角的な観点で理解を進めることが可能です。参加者の皆様にとっても、より参画しやすい治験・臨床研究の実現に向けた検討を行うきっかけになれば幸いです。

座長

国立成育医療研究センター 松山 琴音



世界医師会ヘルシンキ宣言2024年改訂と日本医師会

日本医師会

角田 徹

History of the Declaration of Helsinki and its 2024 Revision

World Medical Association

Otmar Kloiber

Community Engagement and Vulnerability in the DoH 2024 Revision

World Medical Association

Lujain Alqodmani

ヘルシンキ宣言と日本の研究者:インパクトと課題を考える

京都大学

井上 悠輔

パネルディスカッション



2日目 | 10月20日(月) S 02 第3会場 9:00-10:30

関連領域:P&EPR, CD&O, RA | レベル: 初級・中級 | 形式:英語

アジアからグローバル医薬品開発戦略を最適化する ~日中韓の臨床薬理コミュニティの挑戦~

医薬品開発初期から欧米だけではなく東アジア地域を含めた国際共同試験(MRCT)を円滑かつ適切に実施することは、関連する内因性・外因性民族的要因を特定し、治療効果に対するそれらの影響を早期に検討することが可能となり、より効率的で迅速な医薬品の製造販売承認が促進される(ICH E17)。特にグローバル製薬企業にとっては、世界の医薬品市場の上位にある中国や日本を含む東アジア地域を含めた世界的な製造販売承認取得は重要であり、東アジア地域をいかに有効かつ効果的に臨床開発プログラムに組み込むかが一つの重要な戦略となる。

本邦においては、2023年12月にMRCT前の日本人第1相試験に関する通知が新たに発出され、2024年7月には医薬品医療機器総合機構初の海外拠点となるアジア事務所の設立、さらに今年度からは海外のスタートアップや製薬企業を対象に国内での治験実施を誘致するMRCTワンストップ相談窓口事業が開始予定であり、新興バイオ医薬品企業を含む海外に拠点を持つ製薬企業からの日本に対する視線は熱い。

中国では、2018年6月から中国の薬事規制当局がICHの正式メンバーに加わり、MRCT参加や当該データを用いた製造販売承認申請に関する規制の国際調和が加速している。

韓国でも国を挙げて、早期にMRCTに参加するためのインフラ整備や政府のイノベーション支援等、より迅速に韓国人データを取得できる体制を整えている。

そこで、本セッションでは、今後の医薬品開発におけるアジア人データの取得とその利活用の最適化は、アジア諸国のみならずグローバル開発戦略に与える影響も大きいことから、それを踏まえてアジア各国やグローバル製薬企業が新たに動き出している今こそ、アジアの臨床薬理をリードする日中韓の産官学のエキスパートが一堂に会し、First-in-Human試験を含む早期臨床薬理試験をグローバルからアジアに呼び込むために日中韓がどのように協業できるかを議論し、東アジア内での臨床薬理試験データの相互利用を含むアジア発のグローバル医薬品開発戦略の最適化の可能性に挑戦する。

座長 北里大学

熊谷 雄治

TBD

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

TBD

TBD

ソウル国際大学病院

SeungHwan Lee

TBD

ファイザー中国R&Dセンター Jian Liu

パネルディスカッション



日本とアジア、そして世界との絆で患者へ届ける明日のあたりまえ



2日目 | 10月20日(月) S 03 第4会場 9:00-10:30

関連領域:CS&P | レベル: 初級・中級 | 形式:日本語

医薬品等製造販売後安全性監視活動の未来を見据 えて~日本臨床試験学会からのグローバル標準を見 据えたグランドデザインの提言~

平成30年4月1日のGPSPの改正により医薬品や医療機器等の製造販売後安全性監視活動における製造販売後調査が、 ①使用成績調査(特定使用成績調査、一般使用成績調査、使用成績比較調査)、②製造販売後データベース調査、③製造販売後臨床試験に整理され、医療情報データベースが活用できるようになった。

一方、使用成績調査におけるインフォームド・コンセントや倫理審査に関する明確なルールはなく倫理面での課題を抱えており、PMSは実施医療機関において信頼性を確保するための体制や運用が充分でない現状がある。また、日本におけるPMSはグローバル標準から乖離しているとの指摘もあり、グローバル標準を見据えたグランドデザインの検討や製造販売後データベース調査に代表される課題解決につながる活動を、産官学連携(+市民・患者参画)のもと推進する必要がある。

日本臨床試験学会では、令和6年4月に「医薬品等製造販売後安全性監視活動検討特別委員会(PMS特別委員会)」を設置し、WG1:使用成績調査の現状把握と課題整理(実施医療機関、企業、一般市民からの情報収集/アンケート調査とその分析結果に基づく改善)、WG2:グローバル標準を見据えたグランドデザインの検討(海外の現状把握や日本とのギャップ分析、その結果に基づく改善)、WG3:「製造販売後データベース調査」推進に関する検討(患者レジストリデータ、電子カルテ等診療情報の利活用の推進に向けた課題解決)、WG4:新たな製造販売後調査に資する活動(デジタルバイオマーカーの利活用等)の4つのグループにて活動している。

本セッションでは、日本臨床試験学会PMS特別委員会のWG1が中心となって2025年3月に実施した、①医療機関向け、② 企業(日本製薬工業協会、日本医療機器産業連合会)向け、③一般市民向け、のアンケート調査結果や、その結果を踏まえ てWG2を中心に検討したグローバル標準を見据えたグランドデザインの検討について報告し、厚生労働省、製薬企業、医療 機関による産官学において、未来を見据えた医薬品等製造販売後安全性監視活動について議論したい。



座長

国立精神・神経医療研究センター 小居 秀紀

今後の製造販売後安全監視の方向性、あるべき姿について(仮)

厚生労働省

野村 由美子

医薬品等製造販売後安全性監視活動の未来を見据えて~グローバル標準を見据えたグランドデザインの提言~(仮)

東京大学大学院

大庭 幸治

医薬品等製造販売後安全性監視活動の未来を見据えて~一般市民、医療機関、企業対象のアンケート調査の結果を踏まえて~ (仮)

山口大学医学部附属病院

有馬 秀樹

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに

国立病院機構名古屋医療センター

平島 学

ファイザーR&D合同会社

勝浦 雅士

日本製薬工業協会/アストラゼネカ株式会社

宮崎 真

© 2025年 Drug Information Association, Inc. |



2日目 | 10月20日(月) S 04 第5会場 9:00-10:30

関連領域:ALL | レベル:中級・上級 | 形式:日本語

Critical to Quality要因の検討 ~ICH E6 (R3) Step 5に向けて~

ICH E6 (R3)は、臨床試験の開始前および実施中を通じて、Clinical to Quality (CTQ) 要因に意味のある影響を与え得るリスクの特定とレビューの重要性を強調している。しかし、試験デザインおよび実施に関連するすべての潜在的リスクを事前に完全に特定し、それらがCTQ要因に与える影響を評価することは現実的には困難であり、特に計画段階での網羅的なリスク特定はほぼ不可能である。

このような背景から、CTQ要因を適切に特定し、Risk-proportionate Approachを用いて重要なリスクに焦点を当て、限られたリソースを有効に活用することが求められる。これはE8 (R1)およびE6 (R3)の理念に沿ったアプローチであり、新たな治療や予防の選択肢を迅速に提供するためにも極めて重要である。

また、重要なリスクに焦点を当てるためには、計画段階での検討に加え、試験実施中に得られる情報をもとに継続的なリスクレビューを行うことが不可欠である。臨床試験に関わる多様な関係者間では、リスクの観点や評価レベルに相違が生じることもあり、共通理解の形成が課題となる。

さらに、Platform Studyなどの新たな試験デザイン、DCTのような新手法、オープンソースソフトウェアによるプログラミング、Digital Data Flowといった革新的なプロセスの導入により、未知の潜在的リスクが新たに生じる可能性も高まっている。したがって、臨床試験に関わる各担当者がそれぞれの専門性を活かして注意深く考察を重ね、チーム全体で試験特有のCTQ要因を特定し、それに関連するリスクを適切かつ具体的に管理・レビューする体制を構築することが極めて重要である。ただし、こうした取り組みが過剰な品質管理となり、かえって時間やリソースを浪費するようでは、E6 (R3)の理念に反する結果となってしまう。

本セッションではE6 (R3)に深く関与する専門家による情報提供、アカデミアの視点から見た今後の臨床研究・臨床試験のあり方、製薬企業メンバーによるCTQ要因に関する検討結果の発表を予定している。さらに、Alを活用したCTQ要因の予備的検討結果についても紹介する。最後に、演者がそれぞれの立場から、CTQ要因のあるべき姿やリスク低減策の実施における課題・解決策についてパネルディスカッションを行う。

座長

ファイザーR&D合同会社

三沢 秀敏

CTQ要因についての概説

ファイザーR&D合同会社

小宮山 靖

実務的な視点でのCTQ要因およびリスク軽減策の検討(仮)

TBD

TBD

今後の臨床研究/臨床試験のあり方 ~ アカデミア研究者の視点から ~ (仮)

TBD

TBD

パネルディスカッション





2日目 | 10月20日(月) S 05 第6会場 9:00-10:30

関連領域: CS&PV, MA, PE | レベル: 初級・中級 | 形式: 英語

訪日外国人患者に届ける明日のあたりまえ ~多言語対応・医療DX・ツーリズムの未来 を考える~

2024年の訪日外国人旅行者数は3687万人で過去最高を記録し、2025年も勢いが続いている。一方で医療ツーリズムに目を向けると、公式なデータが存在しないものの、日本へ医療目的で入国する人数は他国に比較して非常に少ない。本セッションでは、医療ツーリズムにおける課題と期待を行政の視点から報告する。また、外国人向け医療情報多言語化の現状、Dx(デジタルトランスフォーメーション)活用事例の最前線を共有する。さらに、アジアの患者からインバウンドの医療ニーズや日本の医療に対する期待がどこにあるかを共有頂く。医療目的で来日する外国人や、日本在住の外国人が増加する未来を見据え、訪日外国人患者にあたりまえの医療サービスを届けるためにできること、今私たちが取り組むべき課題や優先すべき施策について、パネルディスカッションを通じて深堀りする。

座長

一般社団法人 Medical Excellence JAPAN

渋谷 健司

外国人向け医療及び医療ツーリズムへの課題と期待(仮) 経済産業省

TBD

想定演題: 外国人向け医療情報多言語化の現状、Dx活用と課題 (仮)

インバウンド対応医療機関プラットフォーム

TBD

訪日外国人患者からの日本への期待(仮)

アジアの患者団体代表

TBD

パネルディスカッション





2日目 | 10月20日(月) S 06 第1会場 11:15-12:45

関連領域:MA, Stat, RA | レベル:初級・中級 | 形式:英語

アジアの患者さんにより早く革新的な医薬品を届ける明日のあたりまえ一世界同時開発における中国・日本協働の視点から【メディカルコミュニケーション】

急速に進化する医薬品開発の分野において、中国と日本の協力の重要性が多くの人々に認識されています。特に、中国の規制が最近急速に変化していることを考慮すると、この分野にはまだ大きな進展の可能性があります。これまで、日本の多くの製薬会社は、同時グローバル開発の一環として、ヨーロッパやアメリカとの協力を重視してきました。近年、中国は、例として、ICH E17を活用した戦略を推進し、国内外での承認を迅速化するために国際臨床試験データの受け入れを強化しています。このセッションでは、中国と日本の当局および企業が、「明日の当たりまえ」に向かって、現状、リスクや課題、将来のビジョンについて意見交換します。

座長

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 宇山 佳明

TBD

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 朝比奈 泰子

TBD

NMPA

TBD

TBD

礼来中国

朱超

参照国制度、簡略審査制度での希少疾患開発への期待(仮)

塩野義有限公司

水野 博道

パネルディスカッション



日本とアジア、そして世界との絆で患者へ届ける明日のあたりまえ



2日目 | 10月20日(月) S 07 第2会場 11:15-12:45

関連領域:RA, V&A, Others | レベル:中級 | 形式:英語

日本既承認希少疾患薬のグローバル拡大薬事戦略一明日のあたりまえを患者に届けるパイオニアとして

希少疾患治療薬へのアクセスにおける課題として、患者は国地域により受けられる医療が異なる現状がある。アジアでは日本のみでしか使用することが出来ない治療薬も少なくない。本セッションではまず、WHOから、WHO支援の下で推進されている医薬品のリライアンスプログラムや、今後日本がASEAN地域で果たせる役割について紹介する。続いて企業より、日本で最初に承認された希少疾患治療薬の事例を取り上げ、日本での薬事承認をASEAN諸国での申請にどのように活用できるか、WHOとの協働リライアンスの仕組みを活用した実務経験をもとに薬事戦略を解説する。さらに、ASEANの医療専門家(アカデミア)の視点から、疾患の有病率や現地保険制度、サプライチェーンなど、ASEAN各国の希少疾患における医療事情やニーズの違いについて共有する。最後に、PMDAから、簡易審査・参照国審査の具体的な事例と希少疾患の審査について紹介する。セッションの後半には、アジア各国の患者さんに希少疾病治療薬の明日のあたりまえを届けるため、各国が協働やリライアンスの仕組みに今後どのように取り組むべきかをパネルディスカッションし、患者数が少ないがゆえにマーケットが拡大しにくい希少疾患に対して、アジア各国でのアクセス向上に向けた連携や協業の可能性を議論して協働を深める。

座長

TBD

ASEAN諸国の医療従事者



WHOが支援する医薬品のリライアンスプログラムと、ASEAN地域における日本への期待(仮)

WHO (World Health Organization)

Marie VALENTIN

日本が世界最初の承認国となった希少疾患医薬品のグローバル拡大薬事戦略(仮)

アレクシオンインターナショナル

TBD

ASEAN各国の医療環境における国地域毎の違いと希少疾患治療開発への期待(仮)

TBD

ASEAN諸国の医療従事者

参照国制度、簡略審査制度での希少疾患開発への期待(仮)

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

松本 潤

パネルディスカッション



2日目 | 10月20日(月) S 08 第3会場 11:15-12:45

関連領域:P&EPR, CD&O, RA | レベル: 初級・中級 | 形式:日本語

世界初を日本発で ~日本におけるFirst-In-Human 試験の現状と展望~【クリニカルファーマコロジー】

日本の創薬力向上と国際競争力強化において、First-In-Human(FIH)試験の日本国内実施は極めて重要な戦略的課題となっている。被験薬を世界で初めてヒトに投与するFIH試験は、新薬開発の成功を左右する重要な第一歩であり、その実施国は当該薬剤のその後の開発においても重要地域としてのプレゼンスを確立すると言って過言ではない。一方で、日本におけるFIH試験実施状況は欧米と比較すると限定的であるというイメージが持たれる。COVID-19パンデミックを契機とした治験環境のデジタル化、規制当局の国際協調の進展、患者中心の治験デザインへの転換など、外部環境は急速に変化しており、これらの変化に対応した戦略的取り組みが求められている。

本セッションでは、現在の日本におけるグローバルFIH試験の実施状況を分析し、近年のトレンドを明らかにした上で、今後日本により多くのグローバルFIH試験を誘致するための具体的方策について、多角的な視点から議論する。規制当局の立場では、審査プロセスの迅速化、国際ガイドラインとの整合性、日本国民の安全性確保とのバランスなどの観点が、製薬企業の立場では、日本をFIH試験実施国として選択する際の意思決定要因、リスク評価、コスト効率性などの観点が、実施医療機関の立場では、専門人材の育成、インフラ整備、国際基準に対応した体制構築の現状と課題などの観点が、重要になると考えられる。

規制当局、製薬企業、医療機関の各分野の第一線で活躍するスペシャリストによる講演と活発な議論を通じて、日本発の世界初を実現するための実践的な道筋を示し、今後の取り組みに資する知見を提供することに挑戦する。

座長

MORRIS株式会社



TBD

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 井本 成昭

TBD

ノバルティス ファーマ株式会社 佐藤 史佳

TBD

関西医科大学附属病院 清水 俊雄

TBD

医療法人相生会 福岡みらい病院 吉原 達也 パネルディスカッション 本セッションの講演者



2日目 | 10月20日(月) S 09 第4会場 11:15-12:45

関連領域: V&A, PE, Others | レベル: 中級 | 形式: 日本語

ドラッグラグ・ドラッグロスのない未来へ: 患者さんの期待、産業の目指す場所、アカデミアからの提言【HEOR+】

近年、ドラッグ・ラグやドラッグロス問題により、必要な薬をあたりまえに日本の患者さんへ届けられないリスクが顕在化しています。この問題を避けるため、革新的な医薬品にはインセンティブを与えて、日本の医薬産業を活性化させることが重要です。また、製薬企業は患者の立場・視点を取り入れたイノベーションを生み出すことが求められています。しかし、一方で人口減少が進む日本では医療費を大きく増やすべきてないという指摘もあり、医療資源の適正配分という視点も欠かせません。

本セッションでは、医療の価値を様々な角度から考え、今とこれからの課題を整理し、「あたりまえ」の日本の医療環境をどのように維持・改善していくべきか、何ができるかを包括的に議論し、新たな発見や気づきを得ることを目指します。

座長

国際医療福祉大学

池田 俊也

製薬業界の目指す方向性(製薬協のビジョン 2035から)

日本製薬工業協会

森 和彦

産業側に望まれるスタンス、アプローチ

国際医療福祉大学

池田 俊也

医療資源の適正配分、イノベーション評価の課題

東京大学

五十嵐 中

患者・当事者からの期待とメッセージ

キャンサーソリューションズ

桜井 なおみ

パネルディスカッション





2日目 | 10月20日(月) S 10 第5会場 11:15-12:45

関連領域:QAC, RA | レベル:中級 | 形式:一部英語

E6(R3) によりGCP inspectionはどう変わるか ~Global目線で考える~

2025年1月にICH E6(R3)のPrinciplesとAnnex1がStep4に到達し、各地域での実装が始まりつつある中、その主要コンセプトであるfitness for purpose, risk proportionalityといった考え方は臨床試験の計画・実施段階のみならず、GCP inspectionにおいても取り入れられていくことが期待される。Inspectionにおいてもリソースは無限ではなく、GCPをチェックリスト的な観点で用いるのではなく、試験の質に影響を及ぼす重要な要因(Critical to quality factor, CTQ要因)となるデータやプロセスにフォーカスすることが重要となる。

本セッションではinspectionを実施する側であるregulator、inspectionを受ける側である医療機関、治験依頼者 それぞれの立場でのE6(R3)時代のGCP inspectionへの取り組み・期待について、Global目線で議論を行い、 今後の臨床試験における質の確保やGCP inspectionの「あたりまえ」について考える機会とする。

座長

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 佐藤 淳子

TBD

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

福多 洸太朗

TBD

FDA

TBD

TBD

TBD

TBD(製薬会社)

TBD

TBD

TBD(医療機関)

パネルディスカッション





2日目 | 10月20日(月) S 11 第6会場 11:15-12:45

関連領域: CD&O, D&DS, Others | レベル: 中級 | 形式: 日本語

革新的なイノベーションで目指す創薬と医療の 未来ーライフインテリジェンスコンソーシアム LINCの取り組み

ライフインテリジェンスコンソーシアム(LINC)は、アカデミア、ライフ系企業、IT企業が参加する国内最大級の創薬・ヘルスケ ア領域におけるコンソーシアムである。未病・予防から臨床研究・製造販売後までをカバーする各ワーキンググループ(WG) のプロジェクト(PJ)を通じて、創薬プロセスにおけるAI技術の開発と実装を目指している。今回は下記の4つのPJの活動を紹 介し、パネルディスカッションではアカデミア、医療機関、ARO、製薬企業、IT企業の演者に加え、内閣府からパネリストを迎 え、本邦の創薬・ヘルスケアにおけるDX推進の課題や、アジアおよび世界への貢献と連携について議論を行う予定である。 発表するPJの概要は以下の通りである。①健康ビッグデータの活用:岩木健診のデータを基盤に、国内コホート間でのデー タ共有基盤とデータカタログ化を推進している。AIモデルを活用し、健康介入プラットフォームを構築するとともに、コホート間 のデータ連携を通じて独自性の高いビッグデータを拡充し、日本の強みとするために、世界的なデータ標準化を進める OHDSIジャパンと連携し、OMOP標準化と実装フィールドの拡大を図っている。②薬剤併用予測:ナレッジグラフ技術を基盤 に、生化学および臨床試験データベースを統合し、副作用や併用による相乗効果を予測することで、副作用管理や治療効果 の向上を図り、患者の利益を最大化する取り組みを進めている。③被験者リクルーティング:これまで分断されていた「患者 の治験情報へのアクセス」と「治験情報」とを連携させ、全国規模での治験と患者を対象とした被験者リクルーティングが可能 となる、使いやすく効率的なプラットフォームの構築を目指している。また、この構築に生成AIやマッチング理論も活用してい る。治験情報を基に潜在的な被験者を抽出し、リクルーティング効率を向上させることで、患者・医療機関・製薬企業にとって 有益な環境の実現を目指している。 ④電子カルテデータを活用した薬剤評価: 次世代医療基盤法に基づき収集された複数 医療機関のデータを活用し、抗がん剤に関するヒストリカルコホート研究の概念実証を実施し、PFSやOSを評価した。この研 究により、迅速なエビデンス生成の可能性が示され、国内データ不足という課題に応える取り組みとなっている。

座長

大阪大学

伊藤 眞里



デジタルヘルスデータ基盤構築一全国各地のコホートデータとの連携プラットフォームを目指して

京都大学

内野 詠一郎

データサイエンス技術を活用した薬剤併用予測一副作用管理や治療効果の向上を通した患者の利益最大化を目指して

中外製薬株式会社

丹尾 真理子

先端技術を活用した臨床試験患者リクルーティング効率化一患者・医療機関・製薬企業 三方良しの環境を目指して

神戸医療産業都市推進機構 医療イノベーション推進センター 岡本 里香

次世代医療基盤法下で収集された複数医療機関の電子カルテ情報を基にしたヒストリカルコホート研究の概念実証

NTTデータ株式会社

西田 陽介

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに

内閣府

堀内 直哉(仮)

2日目 | 10月20日(月)

DIAmond Session 1 第1会場 13:55-15:25

関連領域:ALL | レベル:ALL | 形式:英語



TBD

座長

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

遠藤 あゆみ





TBD

NPRA(マレーシア)

Rosliza binti Lajis

TBD

Food and Drug Administration(タイ)

Worasuda YOONGTHONG

TBD

TBD(フィリピン)

TBD

TBD

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

遠藤 あゆみ

パネルディスカッション

本セッションの講演者フィリピン





2日目 | 10月20日(月) S 12 第2会場 13:55-15:25

関連領域:Stat, RA, CD&O | レベル: 初級・中級 | 形式: 一部英語

オープンソースへの移行:新たなデータ解析環境の構築と組織変革の可能性【スタティスティックス】

医薬品開発におけるデータ解析環境は、従来のSAS中心の体制から、オープンソースソフトウェア(OSS)への移行が進みつつあり、業界は今、大きな転換期に差し掛かっている。OSSの導入は単なるツールの変更にとどまらず、技術革新、規制当局対応、さらには組織文化や働き方の変容にまで影響を及ぼす。本セッションでは、OSS移行に関する国際的な動向と課題について、講演とパネルディスカッションを通じて多角的に検討する。

講演パートでは、PharmaverseやPhUSEの活動を通じたSASからR言語への移行とパッケージ管理、FDA/EMAとのOSS活用に関するコミュニケーションの現状、製薬企業におけるOSS活用事例、そしてPMDAにおけるOSSを用いた申請資料作成に関する議論の状況について、それぞれの立場から報告する。

パネルディスカッションでは、OSS移行による実務的・組織的変化を中心に議論を展開する。主要なテーマとして、OSS移行の実態及び移行による日常業務の具体的な変化、OSSの今後の技術的展望やOSSが製薬業界にもたらす変化、その変化についていくために必要なアクションについて議論する予定である。また、Quality by Designの観点からのOSS活用や規制当局・製薬企業が解決すべき課題について議論を行う。

本セッションに参加することで、OSS活用に関する国際的な動向と規制当局との対話の現状について理解を深め、各組織における将来的な分析環境の転換に向けた具体的な示唆を得ることが期待される。

座長

住友ファーマ株式会社

土屋 悟

GSK's R journey – Open Sourceを中心とした新しい臨床試験解析業務

グラクソ・スミスクライン株式会社 中嶋 優一

TBD

Johnson & Johnson Innovative Medicine

Tadeusz Lewandowski

TBD

UCB S.A.

Alberto Montironi

TBD

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 佐々木 誠治

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに ユーシービージャパン株式会社 五十川 直樹





2日目 | 10月20日(月) S 13 第3会場 13:55-15:25

関連領域: D&DS, CD&O, PE | レベル: 初級・中級 | 形式: 日本語

医療データの相互運用性の観点から国際的な医薬品開発のエコシステムを考える・プラットフォームから現場の視点まで-

電子カルテデータ等の医療データを治験データとして連携するには、治験の視点だけでなく、医療情報や医療現場、そして国際 共同試験があたりまえの時代では海外の規制や取り組みの方向性をよく理解しながら、広く関係者と協業しながらアジャイルに 長期的な課題として向き合う必要がある。DIA日本年会でも、データ連携構想や医療機関・IT企業・製薬企業共同での取り組み 事例、HL7 Vulcanの動向等を取り扱ってきた。医療全体に目を向けると、本邦では医療DXの取り組みの一つに電子カルテ情 報共有サービスの導入が進められている。国際的には、米国は21st Century Cures Act、欧州はEuropean Health Data Spaceがあり、これらを軸として医療データの治験や臨床研究での利活用の検討も重ねられ、その一環としてHL7 Vulcanでは FDAやASTPといった規制や政府機関と包括的な取り組みを新たに進めている。

本セッションでは、国際的な動向や日本の電子カルテ情報共有サービスにも着目しながら、本邦の電子カルテデータの標準化やFHIRを活用した基盤整備がどのように治験での活用につなげられるか?を、国際標準のプラットフォームの構築からCRCや依頼者側の実務者の視点まで、わかりやすくイメージできるような発表とパネルディスカッションを企画している。具体的には、次のような内容を想定している。

(1)国際的な動向についてHL7 Vulcanの新たな取り組み等

(2)プラットフォームを提供するIT企業の立場から日本の医療機関のデータを国内標準化や国際標準プラットフォームに実装する挑戦や課題

(3)CRCの立場から治験患者の電子カルテから抽出したデータとEDCのデータを比較分析した結果とそこから見えてきた課題と治験現場の効率化への期待

医療データの相互運用性は長期的な取り組みで、臨床開発に関わる多くの人は活用への期待を持ちながらも距離を感じていると思うが、治験現場のデータの現状を知ることで、今の当り前を見直すきっかけにもなると思う。セッションから、各自の身の回りで今できることについて気づきを得て、「患者に届ける明日のあたりまえ」を共に実現する貢献につながることを期待している。

座長

国立がん研究センター東病院

青柳 吉博

海外のFHIRを基盤とするエコシステムの取り組み - Vulcan Interoperability Bridge -

ファイザーR&D合同会社

小笠原 美香

日本の医療データやPHRデータを国際標準プラットフォームで提供する ために必要なこと

富士通株式会社

小山内 尚

電子カルテデータと現在のCRFデータのギャップを乗り越えるための課題と克服した先に見える期待 -CRCの視点から-

国立がん研究センター東病院

谷口 理絵

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに

九州大学病院

中島 直樹

DIA COM/CDM communityから TBD





2日目 | 10月20日(月) S 14 第4会場 13:55-15:25

関連領域: CD&O, D&DS, MA | レベル: 初級・中級 | 形式: 日本語

RWDは症例登録を促進できるのか?~ RWDの有効活用があたりまえになる未来 のために~【メディカルアフェアーズ】

ドラッグ・ラグ/ロスの議論を契機に、近年、医薬品開発を促進するための規制整備が進められており、特に小児医薬品開発における制度整備は着実に進展している。一方で、依然として症例集積の困難さという課題が残されている。症例登録のパフォーマンスが他国と比べて低い状況が続く場合、日本が国際共同開発の参加国に選ばれず、結果として再びドラッグ・ラグ/ロスを招く恐れがある。本セッションでは、リアルワールドデータ(RWD)の利活用が症例登録という課題の解決に資するかどうかについて、産・官・学の立場から議論し、医薬品開発を1日でも早く進めるための実行可能な方策を模索する。また、RWDが医薬品開発においてより広く活用されるためには、データの充実が不可欠であり、それを支える患者のデータ利活用への理解、さらには医薬品開発そのものへの理解が重要である。将来的には、多くの患者が、自ら提供するデータが未来の患者の役に立つことを願い、RWDが医薬品開発においてあたり前のように活用されている——そのような「あたりまえ」の未来をいかに築いていくかについても議論する。

座長

岡山大学病院

櫻井 淳

TBD

日本イーライリリー株式会社

高瀬 智行

TBD

厚生労働省

勝山 佳菜子

TBD

メディカル・データ・ビジョン株式会社

小川 武則

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに

TBD

TBD





2日目 | 10月20日(月) S 15 第5会場 13:55-15:25

関連領域: CD&O, QAC | レベル: 中級 | 形式: 日本語

Single IRBへの道しるべ ~世界に誇れる Single IRBの構築

今、まさにIRBは転機を迎えようとしている。1997年、ICH-E6(R1)を基に作成された省令GCPが発行された時は、IRBは治験を実施する医療機関が設置することが原則とされていた。その後、2008年3月のGCP改正で、医療機関毎のIRB設置の原則が廃止されたものの、IRBの集約はほぼ進まなかった。一方世界では、Single IRB(1か国1治験1IRB)が主流となりつつある。EU諸国ではSingle IRBは既に義務化されており、米国でも推進されている。ドラッグラグ・ロス問題解決のため、日本においても創薬力の向上により国民に最新の医薬品を迅速に届けるための構想会議の中間とりまとめにおいて、「多施設共同治験でのSingle IRBの原則化」が取り上げられ、また治験エコシステムの大きなテーマの1つとして検討されている。Single IRBは、IRBの効率化のみでなく、IRBにかかるリソースを集約させることで審査の質の向上とともに、参加者保護にもつながることが期待される。また、参加者にとって実施医療機関と独立したIRBという相談窓口にすることで、不正防止や倫理的に試験を行う上で重要な存在となる。

本セッションでは、業界(JPMA/PhRMA/EFPIA/R&D Head Club合同タスクフォース)及び医療機関よりSingle IRBの実現に向けて、今後日本で取り組むべき課題と対応について、海外の情報を含めて紹介する。その後に、行政からのパネリストを加え、あるべきIRBの姿及び産官学がどのように協力し"あるべきIRB"を日本で実現するかについて、参加者と共にパネルディスカッションにて議論する。パネルディスカッションでは、依頼者がSingle IRBを選択することを前提に、その際に考慮すべき依頼者内IRB選定プロセスを含めた説明責任や認証システムを含めたIRBの信頼性保証システムについても議論する。

座長

第一三共株式会社 山嵜 威志

TBD

MSD株式会社

平山 清美

日本における小児領域のSingle IRB実装について

国立成育医療研究センター

武井 順平

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに

厚生労働省

小川 雄大





2日目 | 10月20日(月) S 16 第6会場 13:55-15:25

関連領域:CS&PR, MA | レベル:初級 | 形式:日本語

薬機法改正により市販後安全対策はどう変わる?どう変える? 【ラベリング&ファーマコビジランス】

2025年5月に改正された「医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律」 (薬機法)が公布され、これまでGVPの中で運用されていた医薬品リスク管理計画書(RMP)の法的な位置づけが見直され、薬機法上で作成が義務付けられます。RMPを法律に位置付けることで、これまで以上に安全性の懸念発生時や医薬品の特性やそのリスクに応じた迅速な対応が可能となることが期待される。厚生労働省からは、薬機法改正によりどのように市販後安全対策(RMP制度)が変わるのか、またどのようなことが期待されているのかなどをご紹介いただき、製薬業界と医療従事者からは、それぞれの立場から、薬機法の改正を踏まえて、RMPが終了となる基準の明確化、安全性検討事項(重要なリスク)の設定や見直しのあり方、追加のリスク最小化策の適正化と効果評価等、具体的な実運用をどう変えていく必要があるのか、また考えられる課題などを述べていただく。さらに、パネルディスカッションでは、患者のためのこれからのRMP制度のあるべき姿を議論する。

座長

北里大学

成川 衛



厚生労働省

野村 由美子

薬機法改正に伴う新しいRMP制度への製薬業界からの期待

日本製薬工業協会

宮崎 真

薬機法改正に伴う新しいRMP制度への医療従事者からの期待

杏林大学医学部付属病院

若林 進

パネルディスカッション



2日目 | 10月20日(月)

スペシャルセッション2 第1会場 16:25-17:55

関連領域:CD&O | レベル:中級 | 形式:日本語



近年、国際共同治験を利用した医薬品開発は非常に多い。一方で、国際共同治験に日本を含め、どの程度アジア地域は連携できているでしょうか。アジア各国の医療環境や治験を取り巻く環境は様々であるものの、各国が連携し、環境を整えていくことでアジア地域が連携できる治験は増えるかもしれません。本セッションでは、アジア地域が他の各国と協力できること、アジア地域でできることを、アジア地域での国際共同治験の事例も交えながら考えます。そして、アジア地域からの国際共同治験への参画の機会が増え、アジアの皆さんに明日のあたり前が届く、そのためにできることを、みんなで議論します。

座長

北里大学

熊谷 雄治

アジア地域における更なる協働のためのPMDAの取り組み

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

小林 洋輔

Pathway試験が示すアジア発の臨床開発の未来

国立研究開発法人 国立がん研究センター中央病院

須藤 一起

アジア国際共同治験の推進の経験

シミック株式会社

小林 正和

アジアからグローバル承認へ

第一三共株式会社

山本 恵理子

パネルディスカッション





2日目 | 10月20日(月) S 17 第2会場 16:25-17:55

関連領域:ALL | レベル:初級・中級 | 形式:英語

信頼・共創・デジタルが拓くアジアの健やかな未 来: 革新的な医薬品をアジアの患者に届けるた めのAPACの挑戦

アジア製薬団体連携会議(APAC)は―12マーケットから14の加盟団体で構成されており、レギュラトリー・アジリティ、リライ アンス・パスウェイ(他国審査結果等を活用した審査の手続き)、およびデジタル・トランスフォーメーションの構築に尽力して きた。本セッションでは、リライアンス審査、eラベリング(電子的医薬品情報)における進展、課題、今後の展望を議論する。 安全性・有効性を担保しながら、医薬品承認を加速するために、リライアンス審査を最適化することが重要であり、APACの 調査データ(2021~2024年)によると、新規適応症と承認後変更におけるリライアンス活用度は17%、新薬承認申請では8% の改善が認められた。同時に、レギュラトリー・アジリティに関するベストプラクティスが広く導入され、アジア地域全体での整 合性と効率性の向上に貢献した。一方で、製造所毎の安定性データが求められ、CPP要件などの課題もある。DCT(分散型 臨床試験)データに対してリライアンス審査の適用も進展し、正式なガイドラインが発出されているマーケットもある。アジア 地域におけるe-labelingへの取り組みは、規制当局との協力により、規制の作成/改訂、ガイダンス発出等、素晴らしい進展 を遂げている。最近のeラベリングに関する議論では、デジタルヘルスプラットフォームとFast Health Interoperability Resources (FHIR) e-labelingの相互運用性について、また、患者に対する医薬品情報の提供に焦点が当てられている。ア ジア地域の多くのマーケットで医療システムへのFHIRの導入が進んでおり、eラベリングにおいてもFHIR導入の検討がなさ れている。

本セッションでは、業界および規制当局から4名の演者を招き、1) リライアンス審査の進捗と課題、2) DCT、RWE、および電 子申請に関するベストプラクティス、3) FHIR eラベリングの導入及びe-labelingによる患者への情報提供について共有し、ま た、パネル討論では、日本の患者向医薬品ガイドの検討の最新状況について共有する。アジア全域に革新的な医薬品をより 迅速に効率よく提供するために議論する。

座長

ファイザーR&D合同会社

松井 理恵

アジアにおける規制の機動性に関するベストプラクティスと電子申請の進 展:APACからのインサイト

大塚製薬株式会社

簡野 正明

アジアにおける地域リライアンスとデジタル・トランスフォーメーションの准 展:APACからのインサイト

Merck Sharp & Dohme International

Chong Sannie

FHIRで実現する未来の患者のための医薬品情報(仮)

Thai Food and Drug Administration

TBD

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

羽山 夏子





2日目 | 10月20日(月) S 18 第3会場 16:25-17:55

関連領域: Others | レベル: 初級・中級 | 形式: 日本語

仮想現実とメタバースが変える医療・臨床試験 のコミュニケーション 仮想現実とメタバースが変 える医療・臨床試験のコミュニケーション

医療・臨床試験の分野において、ICH E8(R1)の改訂や、2024年10月のヘルシンキ宣言改訂により、開かれた対話を支える文化の形成や、Community(地域社会)への対応や、社会的弱者への対応の必要性が高まっており、双方向、むしろ全方向的なアプローチが求められています。このような状況に真摯に対応するためには従来のコミュニケーション方法(対面、電話、メール等)に留まることなく、より新しい方法を組み合わせたアプローチが必要です。

本セッションでは、仮想現実(XR)や仮想空間(メタバース)のDX技術が医療の現場にどのような影響を与えるのか実例を紹介するとともに、「明日のあたりまえ」に繋がるような臨床試験の現場へどのような影響を与えるのか、また実際に導入するための課題、解決策に着目し、新たな臨床試験の対話の可能性を議論することを目的としています。

具体的には、医療の現場事例として、順天堂大学のメタバースホスピタルの取り組み(バーチャルホスピタルで目指す、誰にとってもやさしいデジタルヘルス)や、NTTコノキューの取り組み(MR技術を活用した遠隔医療支援)を紹介します。これに加えて、臨床試験現場への導入を目指した先行事例として、Metaverse Medical Challenge (Me2C)と呼ばれるマルチステークホルダーからなる任意のグループ中で活動しているWG1「VR・ARツールを利用したバーチャルモニタリングに関する取り組み」、WG3「患者との新しいタッチポイントとしてのメタバースの利活用」の事例を紹介します。

さらに、これらの講演を踏まえ、パネルディスカッションでは、医療現場で取り組まれている事例をもとに、臨床試験の現場で 最新の技術(XRやメタバース)を導入する際の影響や、課題、解決策について議論します。

本セッションが、多様性確保に向けた取り組み、新たなコミュニケーション・テクノロジーの利活用を目指した、新たな一歩となることを目指します。



大阪大学医学部附属病院

浅野 健人

バーチャルホスピタルで目指す、誰にとってもやさしいデジタルヘルス

順天堂大学病院

杉村 雅文

XRが拓く医療のフロンティア:時空を超える遠隔医療と教育の新たな形

株式会社 NTTコノキュー

浅井 勇大

複合現実と仮想空間を用いた臨床現場支援とコミュニケーションデザインの構築

あまた株式会社

松山 弘世

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに

国立研究開発法人国立長寿医療研究センター 株式会社Buzzreach

鈴木 啓介

猪川 崇輝

株式会社中外臨床研究センター

中岡 哉彰





2日目 | 10月20日(月) S 19 第4会場 16:25-17:55

関連領域:MA, PE, V&A | レベル: 初級・中級 | 形式: 一部英語

海外&日本の医療DX最前線 —私たちは どんな未来を目指していきますか?— 【クリニカルイノベーション】

近年、AI、センサー技術、データ基盤など様々なテクノロジーが進化し、医療分野にもDXの波が訪れています。日本は超高齢化社会に突き進んでおり、医療ニーズが増える一方、医療従事者や費用負担の公的財源は縮小していきます。私たちが安心して生活を送るためには、医療のあり方を大きく変えていくことが必須であり、政府も医療DXに積極的に取組み始めています。しかし、DXはある日突然実現するものではありません。目指すゴールを描き、これに向かってデジタルの環境を段階的に整えながら、関係者の理解を得てオペレーションを変えていく地道な取組みが欠かせません。長年の経験や築き上げられた仕組みがあればあるほど、変革には大きな努力が必要となります。本セッションでは、医療DXの取組みを進めている東南アジア、米国、日本の事例をご紹介するとともに、新薬開発などに携わる私たちが未来の医療に向けてDXにどのように関わっていけるのかをディスカッションします。

座長

大塚製薬株式会社

髙橋 朝彦

米国・東南アジアにおける医療DX取組

三井物産株式会社 山根 アビリオ 力也

TBD

大阪大学

川崎良

TBD

株式会社フィリップス・ジャパン

田中 勇樹

パネルディスカッション





2日目 | 10月20日(月) S 20 第5会場 16:25-17:55

関連領域: Others | レベル: 初級・中級 | 形式: 日本語

現場から切り開く新時代~小児医薬品の開発におけるホンネとこれから~

小児医薬品開発は単なる医薬品の提供にとどまらず、社会全体の福祉や生活の質を向上させる重要な要素であり、寄せられる期待は大きい。しかしその高い医療ニーズの反面、市場規模の小ささが商業的実現を妨げており、政府による"創薬力の向上により国民に最新の医薬品を迅速に届けるための構想会議(以下、「構想会議」)"の中間とりまとめでは、小児医薬品についても、国民に最新の医薬品を速やかに届けるという戦略目標が明記され、実際に、令和6年度にPMDAに小児・希少疾病用医薬品等薬事相談センターの設置が行われている。この政策により、2028年度に向けてより積極的に小児医薬品開発がおこなわれることが目に見えつつある中で、企業や実施医療機関の実務者は、今後増加するであろう小児治験に対して、不安感や少しの抵抗感を抱いている方は少なくない。

そこで当セッションでは、医療機関での小児医薬品開発従事者、小児に特化した開発業務受託機関(CRO)従事者、グローバル企業で組織横断的に活躍する小児医薬品開発従事者からお話しを伺い、会場を交えたディスカッションを計画している。産・学・官の実務者が抱える問題点等を共有し、今後想定されることや現場が準備すべきこと等を議論し、現状と将来像の隙間を埋めていく必要性を身近に感じた上で、改めて、現場から前向きに小児医薬品開発を進める一歩を目指す。是非、今後管理職となる実務者を中心に、小児医薬品開発に従事する又は関心を有する産・学・官関係者にご参加いただきたい。

座長

自治医科大学附属病院 和田 妙子

和四 妙丁

TBD

国立がん研究センター中央病院

中島 美穂

TBD

株式会社アイメプロ

中尾 健太

"明日のあたりまえ"を共創する:Ped Hubの挑戦と軌跡(仮)

日本イーライリリー株式会社

小森 美華

パネルディスカッション





2日目 | 10月20日(月) S 21 第6会場 16:25-17:55

関連領域:ALL | レベル:初級・中級 | 形式:英語

「患者起点の創薬」を明日のあたりまえに: ドラッグロ ス克服に向けた患者団体・海外アカデミア・EBPとの 連携で実現する未来【ペイシェントエンゲージメント】

近年、日本では希少難病領域において「ドラッグロス(有望な治療薬が患者に届かない)」が深刻な社会課題となっている。本 セッションでは、筋強直性ジストロフィー患者会による実体験を起点に、患者・家族が直面した困難や、海外新興バイオ医薬 品企業(EBP; Emerging Biopharma)との連携事例を紹介しながら、国内の創薬・開発の構造的な課題を浮き彫りにする。 さらに、国立精神・神経医療研究センターの神経筋疾患患者レジストリ「Remudy」を活用したアカデミアの実践と展望、そし て日本発の新興バイオ医薬品企業(EBP)による、日本の開発環境・規制・ビジネス文化への評価を通じて、グローバル連携 の可能性と課題を多角的に掘り下げる。

「だれかがやってくれる」時代はすでに過ぎ去った。患者自身が声を上げ、アカデミア・医療者と手を取り合い、企業を巻き込 んで未来を切り拓くことが求められている。企業・アカデミア・規制当局とともに、患者団体が共に動き出す姿勢こそがドラッグ ロス克服への鍵となる。製薬企業もまた、社会的意義や長期的ビジョンのもと、医療者や患者との対話を通じて価値観を交 換し、連携を深めることを求めている。こうした多様な連携と対話を重ねることによって生まれる、創薬の新たな展開やドラッ グロス克服、さらには日本での開発にどう繋げていくかという課題の具体化には、患者・アカデミア・企業・規制当局が信頼を 軸に連携し、それぞれの立場から一歩を踏み出すことが求められる。

本セッションは、国境を越えた連携による「患者起点の創薬」を"明日のあたりまえ"にするための現実的な一歩を、ともに探る 場である。

座長

佐藤 淳子

独立行政法人医薬品医療機器総合機構

ドラッグロスの現実と希望:変われ、日本語の「PPI」(仮)

筋強直性ジストロフィー患者会

妹尾 みどり

アカデミアの挑戦: Remudyを通じた希少疾患研究と国際連携(仮)

国立精神・神経医療研究センター

中村 治雅

日本の創薬環境をどう見るか:EBPから見た課題と可能性(仮)

株式会社モダリス

森田 晴彦

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに ファイザーR&D合同会社

大島 三千世

第22回DIA 日本年会2025 日本とアジア、そして世界との絆で患者へ届ける明日のあたりまえ



2日目 | 10月20日(月)

スペシャルチャッティングセッションレセプションホール

18:15-20:00

TBD

全体ファシリテーター 中外製薬株式会社 山内 美代子



3日目 | 10月21日(火)

DIAmond Session 2 第1会場 9:00-10:30

関連領域:PE | レベル: 初級・中級 | 形式: 英語

「明日のあたりまえに向けた一歩」~アジア 地域の患者の願い~

医療のグローバル化が進み、いまや医薬品等の開発を進めるうえで国際連携は欠かせま せんが、アジア地域での共同や連携は、どこまで進んでいるでしょうか。アジア地域といっ ても、国により、医療や治験を取り巻く環境は様々です。これから、アジア地域で連携して 前進していくために、患者さんはどのような一歩を踏み出すことができるでしょうか。本セッ ションでは、カンボジア、日本などの複数の国の患者さんとその家族にご登壇いただきます。 それぞれの国における医療環境、自身や家族が病気になったときに感じたこと・困ったこと、 そしてそれらを解決するためにこれまで行ってきたことや、自分や自分の周りと協力してで きると思うこと、アジアの他の国や日本に期待することを中心に各国の患者さんに語っても らいます。そして、パネルディスカッションでは、日本で患者参画活動に精力的に取り組ん でいらっしゃる医師も加わり、アジアの各国の医療・医薬品開発が未来に向けて一歩進む ため、どんな連携が必要か、どんなことができるかをみなさんと一緒に考えます。

座長

NPO法人脳腫瘍ネットワーク/国立がん研究センター ローリン・ガテリエ 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

手塚 瞬







TBD

President, Brain Tumour Society (Singapore)

Melissa Lim

TBD

Representative of people living with cancer in Cambodia Sokchamroeun Riem

TBD

認定NPO法人希望の会 理事長 轟 浩美

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに 帝京大学 渡邊 清高



3日目 | 10月21日(火) S 22 第2会場 9:00-10:30

関連領域:D&DS, QAC, CD&O | レベル:中級 | 形式:英語

テクノロジー革新と臨床試験の分散化への 適用: CDMとRBAに与えるインパクトとは 【クリニカルデータマネジメント】

DCTの採用が世界的に加速しており、アジア太平洋地域も含めて分散化がデータやリスクに与える影響を戦略的に理解することが重要です。本セッションの参加者は、現在の課題とDCTのオーバーサイトおよびデータ運用の将来の方向性について明確な視点を得るとともに、さまざまな複雑性レベルのDCTの成功を支援する実践的な解決策やフレームワークに関する知見を持ち帰ることができます。

これまで、データ管理業務の効率化と標準化に焦点を当ててきたCDMの役割は、より高い要求に直面しています。臨床試験が多様化し複雑化するにつれ、データの完全性と参加者の安全性の原則を深く理解することが必須となりました。特に、参加者と治験責任医師がさまざまなDCTツールを通じて頻繁に、また国境を越えてやり取りする必要がある国内/国境を越えたDCT研究の場合、データの完全性を確保する上で新たな課題に直面することになります。パネルディスカッションでは、グローバルおよび日本のDIA CDMコミュニティの演者や議長が、それぞれの専門知識に基づいてこれらの課題についての見解を議論します。

座長

DIA Global CDM Community Mary Banach グラクソ・スミスクライン株式会社 神長 裕



Cyntegrity Germany GmbH
Johann Proeve

Navigating Regulatory Complexities: Empowering CDM in the Evolving Digital Research Landscape (Tentative)

Expert regulatory consultant Stephen Wilson

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに 国立がん研究センター中央病院 中村 健一 Data Quality Research Institute (DQRI) Kaye Fendt





3日目 | 10月21日(火) S 23 第3会場 9:00-10:30

関連領域:RA, CD&O, PE | レベル:中級 | 形式:日本語

薬機法改正がもたらす将来への変化と患者 さんに届ける明日のあたりまえ 【レギュラトリーアフェアーズ】

本年、5年ぶりに薬機法改正が行われる。今回の改正は、ドラッグ・ラグ/ドラッグ・ロス解消に向けた創薬環境・規制環境の整備、医薬品の品質確保及び安全対策の強化、そして品質の確保された 医薬品の供給といった課題に対処する内容が含まれている。

本セッションでは、薬機法改正の全体像を理解するとともに、革新的医薬品の患者さんへの早期アクセスを目指す条件付き承認制度の見直しに焦点を当てた議論を行う。条件付き承認制度は探索的臨床試験等の結果に基づき、臨床的有用性が合理的に予測可能である場合に承認される一方、有効性が確認されなかった場合には承認が取り消される制度への見直しが行われる。この承認制度の柔軟性と将来的なリスクとのバランスを考慮し、革新的医薬品を待ち望む患者さんの期待や課題についても議論したいと考えている。

座長

MSD株式会社

久納 聖史

TBD

厚生労働省

佐藤 大介

TBD

ファイザーR&D合同会社

石橋 太郎

TBD

NPO法人パンキャンジャパン

眞島 喜幸

パネルディスカッション





3日目 | 10月21日(火) S 24 第4会場 9:00-10:30

関連領域:ALL | レベル:中級・上級 | 形式:日本語、対面

プログラム・プロジェクトマネジメントによる価値 創造 -「患者さんの明日のあたりまえ」のために-【プロジェクトマネジメント】

プロジェクトマネジメントの領域においては、『P2M標準ガイドブック』や『PMBOKガイド』といったガイドブックが知られており、前者は2024年に改訂され、後者も2025年中の改訂が予定されているが、いずれのガイドブックにおいてもプログラム・プロジェクトを通じて『価値』を生み出すことを重要視したものとなっている。では、医薬品等の開発によって生み出される『価値』とは、何か? また、その『価値』を実際に生み出すためには、どのように考え、どのような手法を用いればよいのか。 本セッションでは、医療開発業界においても広く導入されている『P2M標準ガイドブック』および『PMBOKガイド』に関する最新の動向を含めてそれぞれにおける『価値』について概説するとともに、様々な所属の参加者同士による対話を通じて、我々は所属組織/担当プロジェクトを通じて『誰に』『どのような』価値を提供できるのか、どのような『価値創造』を目指したいのか、といった相互に認識を共有する。そのうえで、その『価値』を創出するために、国際的なプロジェクト・プログラムマネジメントの手法をどのように考え、活用するかについて、さらに対話を重ねる。 単に聴講するのではなく、自身の言葉で対話することで、より理解が深まることを期待する。 また、国内外で『価値創造』についての議論が深まる今、様々な所属の者が集まるDIA日本年会において、改めて医薬品等の開発における『価値』について考えることで、参加者各人が『明日のあたりまえ』につながる新たな気づきや視点を得る機会としたい。

座長

北海道大学病院

堀江 奈穂



誰もが持っている価値とは?

日本たばこ産業株式会社

長尾 典明

PMBOK Guide®における価値創造

PMオーケストラ サトウタカシ

佐藤 隆

P2Mで考える「明日のあたりまえ」

東京科学大学病院

今井 穣

ファシリテーター

株式会社中外臨床研究センター

村橋 由香菜

ファイザーR&D合同会社

鈴木 啓史

国立研究開発法人 国立がん研究センター東病院

小村 悠

東京科学大学病院

岡崎 愛



3日目 | 10月21日(火) S 25 第5会場 9:00-10:30

関連領域:CD&O, P&EPR, RA | レベル:中級 | 形式:日本語

医薬品開発において、dBM開発に取り組る 出口戦略及び課題を探究する

多くの製薬企業は、自社の重点疾患領域に関するdBM開発を通じて治験の効率性や成功確率の向上を目指している。しかし、dBM開発とバリデーションに多大なリソースと時間を要すること、医薬品開発とdBM開発のタイムライン調整の困難さ、dBM開発が成功しても測定系を得るに留まり薬効とは別問題であること、Around the Pillへの展開に対する確証が持てないことなど、様々な課題が存在する。2023年にはEMAがDMD疾患に対して初のプライマリーエンドポイントとしてSV95Cを承認したものの、2025年現在でも日本およびアジア諸国での承認例は「ゼロ」の状況である。そのため製薬企業、医療ベンチャーにとって、dBMと自社医薬品およびソリューションとのシナジーの定量化、開発後の臨床的位置付けの明確化、各ステークホルダーの役割分担およびマネタイズなどの出口戦略検討が、開発初期段階から必須となっている。本セッションでは、製薬企業、医療ベンチャー、アカデミアからの発表および意見交換を通じて、dBM開発の出口戦略および課題について有益な示唆を得ることを目的とする。

座長

武田薬品工業株式会社 古澤 嘉彦

製薬会社から見たdBM開発に取り組む出口戦略及び課題(仮) 中外製薬株式会社

川畑 宣勲

ヘルス"テック"ベンチャー

株式会社テックドクター

湊 和修

臨床試験におけるデジタルヘルステクノロジーの開発、検証、およ びスケーリング

Northwestern University / Sibel Health, Inc.

Steve Xu

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

土肥 智晴





3日目 | 10月21日(火) S 26 第6会場 9:00-10:30

関連領域: CD&O, MA, Others | レベル: 中級 | 形式: 日本語

神経治療学の発展に向けて 国際的な神経疾患の開発に貢献するために

神経疾患領域において、治療法の進展は著しく、近年では疾患修飾薬や遺伝子治療など革新的な治療法が開発され臨床導入されつつあります。しかしながら、国内外ともにいまだ治療選択肢が限られている疾患も多く、また国内においては開発・治験環境などの課題により、世界で承認された薬剤が国内で利用できない"ドラッグロス"の問題が深刻化しています。このような状況を打開するためには、学会もその中核となり、産業界・行政・国際学会との連携を通じた持続可能な創薬支援の枠組みが求められています。本シンポジウムは、Drug Information Association (DIA)と神経治療学会の共催により、神経治療学を進めるアカデミア・学会の創薬支援などの活動や国際連携の実践的な取り組みを紹介するとともに、企業・行政との協働の可能性を多角的に議論することを目的としています。まず神経治療学会が推進する創薬支援と研究基盤整備の取り組み、次いでASENT (American Society for Experimental NeuroTherapeutics)等との連携を通じた国際的な学会間協調、さらに特に開発が国際的に活発な筋萎縮性側索硬化症における学会とも連携した活動について、また長く続けている医薬品医療機構との連携について、DIAの中で共有したいと思います。さらにこれらの講演を踏まえ、パネルディスカッションでは、企業の立場も含め創薬支援における役割や連携について、学会をハブとした産官学連携と協調により、神経疾患領域における創薬エコシステムをどのように構築していくかを議論します。本セッションが、神経創薬に関わるすべてのステークホルダーにとって、新たな協働の一歩となることを目指します。

座長

国立長寿医療研究センター 鈴木 啓介



神経治療学会創薬推進委員会の紹介と取り組み

名古屋大学

勝野 雅央

創薬推進に向けた国際化の取り組み 神経治療学会における取り組みも踏まえて

国立精神・神経医療研究センター

中村 治雅

筋萎縮性側索硬化症の開発促進に向けて 神経治療学会との連携も踏まえて

北海道大学病院 臨床研究開発センター

佐久嶋 研

TBD

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 村上 裕之

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに ロート製薬株式会社 藤本 陽子

3日目 | 10月21日(火) スペシャルセッション3 第1会場 11:15-12:45

関連領域:ALL | レベル:ALL | 形式:英語

China Town Hall

Building on the strong interest from last year's session, this year's China Town Hall will continue to provide updated information on China's evolving trend in pharmaceutical innovation, R&D, and regulation.

The session will feature speakers from the National Medical Products Administration (NMPA), the municipal government of Shanghai Pudong New Area — home to a vibrant biotech innovation ecosystem— and industry representatives. They will share insights into China's regulatory progress and pharmaceutical R&D, highlighting how these developments support both global and domestic companies to deliver innovative medicines to the patients in need. This Town Hall aims to deepen the audience's understanding of China's pharmaceutical landscape and foster opportunities for international collaboration.

座長

DIA Fellow

Venture Partner at Lilly Asia Ventures

Research Fellow at YeeHong Business School

Ling SU

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

遠藤 あゆみ



A brief introduction from NMPA

China Center for Food and Drug International Exchange (CCFDIE) **ZHU Feng**

Benchmarking First-class standards, building a worldclass biomedical industry cluster: case studies and insights from Pudong

Deputy Mayor, The People's Government of Pudong New Area, Shanghai XU Lai

Development Division, Astellas China

China Center for Food and Drug International Exchange (CCFDIE)
Na (Jasmine) WANG

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに

Yuzhen (Janet) LYU Roche Pharmaceutical Development Center China
Yuzhen (Janet) LYU



3日目 | 10月21日(火) S 27 第2会場 11:15-12:45

関連領域: CD&O, D&DS, PE | レベル: 中級 | 形式: 英語

Clinical Trials 2035: Innovations That will Transform the Future of Research

It is 2035. We now live in a world where healthcare is delivered in such a transformative way from 10+ years ago. Clinical Research is no longer considered "a last resort". Patients participate in clinical research where they receive their normal care. Underrepresented and marginalized populations who at one point were systemically underserved, will have access to equitable healthcare in their community. Can we achieve this dream? What will this take? What technology and innovations do we need to prioritize to make this vision a reality? How will Artificial Intelligence (AI) accelerate our vision?

Topics to be explored by the panel include:

Enhancing the integration of clinical research into a patient's healthcare journey.

The technology, innovation & mindset shifts needed to create this future state.

Examining opportunities for global stakeholders to collaborate, influence, and implement change.

Normalizing clinical trial participation as a care option.

Improving patient & caregiver experiences.

The panelists will provoke us all to raise our gaze beyond the near-term and find inspiration in the future possibilities.

座長

Sini Eskola

Takeda Pharmaceuticals International AG

TBD

TransCelerate BioPharma, Inc

Janice Chang

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに

TBD

TBD

TBD

TBD

TBD

TBD

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

TBD





3日目 | 10月21日(火) S 28 第3会場 11:15-12:45

関連領域:ALL|レベル:初級・中級 | 形式:日本語

Patient-Focused Drug Developmentのための患者経験情報の活用

ICHから2021年にReflection Paperとして発出されすでに各規制当局からもガイドラインが発出されている通り、医薬品の価値評価への患者からの情報の活用が近年提唱されています。そういった患者からの情報は特に患者経験情報と呼ばれ、具体的には患者報告アウトカム等の臨床アウトカム評価や患者選好情報などが含まれており、さらにその患者選好情報は医薬品のベネフィット・リスク評価等へ活用するための一般指針としてICH E22の検討が現在進められ、2025年中にはStep2到達見込みとなっています。そうした現状を踏まえ本セッションでは、産官学患の専門家や業界リーダーが登壇し、患者からの情報を活かした医薬品開発の重要性とそのために必要な科学的な考え方の現状について議論します。特に製薬協データサイエンス部会において今年公開された成果物の内容を基に、臨床アウトカム評価や患者選好情報といった患者経験情報の国内外の規制当局や製薬企業の現状を解説し、活用経験のある専門家がそれぞれの視点からその実際や未来展望について詳しく説明します。その後のパネルディスカッションでは医薬品の価値評価の未来を見据え、患者経験情報を科学的に考えるためにどのような議論が意思決定において必要で、その結果医薬品開発プロセスの中でどのように活用され患者にとって意義のあるよりよい医薬品の提供につなげることができるか、についての洞察を提供します。

座長

日本製薬工業協会データサイエンス部会 / 小野薬品工業株式会社 富金原 悟

患者経験情報の意義と国内外組織の動向

日本製薬工業協会データサイエンス部会 / 中外製薬株式会社 杉谷 康雄

PMDAにおけるPatient experienced data活用の可能性

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

手塚 瞬

アカデミアの観点からの経験を踏まえた患者経験情報の活用

東北大学大学院/東北大学病院

山口 拓洋

TBD

一般社団法人CSRプロジェクト 桜井 なおみ

パネルディスカッション





3日目 | 10月21日(火) S 29 第4会場 11:15-12:45

関連領域:ALL | レベル: 中級 | 形式: 日本語

ICH M11実装を治験エコシステムの加速化につなげるために:電子化された臨床試験実施計画書をめぐる国際的な協業

臨床研究・試験はますます複雑化し、技術の変化は指数関数的に進んでいるが、臨床試験実施計画書の作成、実施、評価のプロセスの大部分は依然として手作業が多い。臨床試験実施計画書情報を利用する関係者が使用するシステムは複数あるが、それぞれが分断されており、情報の受け渡しは煩雑である。また、臨床試験実施計画書の情報が非構造化テキストの中にあるため、そこから洞察を得ることが難しい。このような課題がある現状において、TransCelerateの共通プロトコルテンプレート (Common Protocol Template) とICH M11 CeSHarP (Clinical Electronic Structured Harmonized Protocol) による臨床試験実施計画書の調和は、イノベーションの基盤を提供する。この基盤を活用し、臨床試験実施計画書の電子化を加速させ、治験エコシステム全体で情報が流れるような世界の実現を目指して、複数の組織・関係者が国境を越えて協力している。

本セッションでは、ICH M11実装と、それに関連する国際的な組織横断の活動について、以下のトピックを紹介し、議論する:

- ・日本における電子的な臨床試験実施計画書の規制当局への提出や規制当局における活用についての構想とその課題
- ・CDISCがTransCelerateと共同で開発した基盤となるデータモデルであるUnified Study Definitions Model (USDM) による臨 床試験実施計画書の電子化
- ・HL7 VulcanのCDISCとTransCelerateとの共同プロジェクトであるUtilizing the Digital Protocol (UDP)で検討している、HL7 FHIRを活用した電子化された臨床試験実施計画書の交換
- ・USDMとUDPを通じたICH M11の実装の加速
- ・治験依頼者、治験実施医療機関、規制当局に価値をもたらす電子的な臨床試験実施計画書の可能性
- •実装状況と成功事例

座長

日本製薬工業協会(住友ファーマ株式会社)

土屋 悟



日本における電子的な試験実施計画書の規制当局への提出及び規制当局における活用の構想とその課題(仮)

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

坂口 宏志

イノベーションを解き放つ:電子化された臨床試験実施計画書が臨床開発をどのように変革するか

TransCelerate(ノバルティスファーマ株式会社)

小田 梓

Digital Data FlowとUSDM: 臨床試験実施計画書の電子化とプロセスの合理化/自動化のための構成要素

CDISC(日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社)

長谷川 秀美

電子化された臨床試験実施計画書の活用:ステークホルダー間での電子化された臨床試験実施計画書の相互運用可能な交換

HL7 Vulcan(ファイザーR&D合同会社)

小笠原 美香

パネルディスカッション



3日目 | 10月21日(火) S 30 第5会場 11:15-12:45

関連領域:ALL | レベル:初級 | 形式:日本語

創薬におけるアジア連携: Open Innovationと Corporate Venture Capital投資の視点より 【オープンイノベーション】

創薬分野において、オープンイノベーション(Open Innovation, OI)の重要性が叫ばれて久しいものの、日本では依然として 十分に機能しているとは言い難い。アカデミア、スタートアップ、製薬企業、CVC(コーポレート・ベンチャー・キャピタル)といっ た主なステークホルダーの間には、価値観、人的リソース、資金調達、制度に関するギャップが存在している。こうしたギャッ プは、国内のみならず、アジアとの連携においても意思決定や提携のスピード感に差を生じさせる要因となっており、大きな 可能性を秘めながらも、その実現は限定的である。本セッションでは、「アジアとの連携」をテーマに、①海外企業から見た日 本とアジア、②日本企業から見たアジア、③アジア企業から見た日本、という三つの視点から、具体的な経験や投資事例を 通じて実務的なインサイトを共有する。アジアの創薬ベンチャー市場は拡大を続けており、韓国や台湾では、研究のスピード や革新性において存在感を高めてきている。一方、日本は治験コストの高さ、手続きの煩雑さ、薬価制度の予見性の低さな どが障壁となり、スタートアップから「選ばれにくい市場」となっている現実がある。また、CVCによる投資先の重心が欧米から アジアにも広がることも見越し、日本企業がどのようにアジア諸国のスタートアップや企業と戦略的な関係を築いていけるか が、今後の重要な課題である。パネルディスカッションでは、講演内容をもとに、OI推進に向けた具体的な障壁と、それを乗り 越えるための戦略(制度改革、人的交流、情報基盤、スタートアップ支援など)を議論する。特に、投資判断や提携において 浮かび上がる情報ギャップや視点の違いといった"現場の温度感"に注目し、より実効性あるオープンイノベーションのあり方 を模索する。本セッションは、「日本とアジア、そして世界との絆で患者へ届ける明日のあたりまえ」という本年会のテーマのも と、アジアとの連携における創薬イノベーションの可能性を多角的に捉え直し、国境を越えた協力による新たな価値創出の糸 口を探る場となることを目指す。

座長 京都

京都大学

河野 剛志



TBD

Plug and Play Japan株式会社

高橋 竜久

TBD

Newsight Tech Angels

瀬尾 亨

TBD

Fortrea Japan株式会社

永岡 真

パネルディスカッション



3日目 | 10月21日(火) S 31 第6会場 11:15-12:45

関連領域: CD&O, PM&SP, RA | レベル: 初級 | 形式: 日本語

治療選択肢を増やすための新たな一手を 考えよう

患者さんの治療選択肢を増やす"という観点でこの数年で様々な取り組みがなされてきた。

行政側では、薬事承認の枠組みの中で、患者さんの治療選択肢を増やすための新しい枠組みが検討されている。さらに、薬事承認を必要としない新たな枠組みも検討されている。

臨床の現場では、先進医療への最善のアプローチを模索している。混合診療を認めることや自由診療が増えることについては、課題があることを理解している。しかし、エビデンスがある先進医療であれば提供したいという思いがあり、模索している。

本セッションでは、行政の取り組みやアカデミアの現状を共有する。患者さんの治療選択肢を増やす"という観点にたち、薬事承認の新たな枠組みや、薬事承認を必要としない枠組みについて、色々なバックグランドをもつ参加者同士でディスカッションする。現行の制度批判や組織批判ではなく、見えていなかった視点にきづき、参加者が、既成概念をこえて、"治療選択肢を増やすための新たな一手"について考えることにより、新しい制度の提案や推進につなげる時間としたい。

なお、演者やパネラーによるディスカッションに加えて、参加者(聴講者)による対話の時間も設ける予定である。

座長

藤田医科大学

菊地 佳代子



ドラッグリポジショニングの新たな戦略

国立大学法人 山梨大学

岩﨑 甫

先進医療の提供における現場の苦労と工夫(不妊治療の保険適応 による現場の課題等)

藤田医科大学

浜谷 敏生

治療選択肢を増やすための行政としての取り組み

厚生労働省

TBD

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに

株式会社ジャパン・ティッシュエンジニアリング

畠 賢一郎



3日目 | 10月21日(火) S 32 第1会場 13:55-15:25

関連領域:CD&O, QAC | レベル:初級・中級 | 形式:日本語

臨床試験の最適化:日本のクリニカルオペレーションが当たり前と信じてきたこととこれからのこと 【クリニカルオペレーション&モニタリング】

GCP Renovationが本格的に議論され始めてから、クリニカルオペレーションの現場は「変革の時代」に突入しました。そしていよいよ、ICH E6(R3)のStep5を目前に控え、私たちは真の意味での変革に向き合うべき瞬間を迎えています。今求められているのは、単なるアップデートではありません。原点に立ち返り、先人たちの理念を受け継ぎながら、未来へと繋ぐ「新しい常識」を創発することです。本セッションでは、日本の臨床試験の「これまでの当たり前」がどうやって作られたかを、実際にその時代の最先端を走ってきたレジェンドから直接伺います。その意義を再認識することで、次の時代にふさわしいクリニカルオペレーションの姿を探ります。さらに、現場で必ず直面するであろう課題への対応策についても、リアルな視点で議論します。目指すのは、すべての関係者(interested party)が痛みなく歩み続けられる、新たな治験環境の実現。旧GCPから新GCP、そして Beyond GCPへ、変革の第一歩を一緒に踏み出しましょう。

座長

武田薬品工業株式会社 南條 和由

TBD

日本製薬工業協会

森 和彦

TBD

TBD

TBD

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに

TBD

TBD

TBD

TBD





3日目 | 10月21日(火) S 33 第2会場 13:55-15:25

関連領域:PE, RA | レベル:初級・中級 | 形式:英語

Utilizing Patient Experience and Preference Information in Regulatory Decision-Making

Patient experience data (PED) has emerged as a pivotal element in regulatory decisionmaking, reflecting the growing emphasis on patient-centered approaches in medical product development and evaluation. With the ICH E22 guideline currently under development to provide international direction on incorporating patient preferences, this session offers a timely and valuable opportunity to discuss the methodological and policy evolution of PED and patient preference studies, particularly within the context of Asia. This session will bring together experts to explore the practical, scientific, and strategic dimensions of integrating patient input into regulatory science. The first speaker will explore how qualitative patient narratives and preferences can be translated into structured evidence to inform benefit-risk assessments and regulatory decisions. The second speaker will delve into methodologies for capturing and applying patient preference information, focusing on measurement validity, interpretability, and real-world application in regulatory contexts. The third speaker will focus on the Japanese regulatory environment, discussing the current status and future direction of patient participation guidance, and examining institutional efforts and challenges in operationalizing patient-centered regulatory frameworks. The fourth speaker will provide insights into Korea's evolving landscape, highlighting policy trends, infrastructure needs, and future research priorities to support the systematic use of PED in regulatory decision-making. Through these discussions, the session will serve as a platform for sharing cross-national experiences, identifying practical and methodological gaps, and fostering collaboration among stakeholders. The concluding remarks will aim to integrate perspectives from speakers and participants, ultimately outlining actionable steps for advancing patient-centered regulatory science globally.

座長

Sungkyunkwan University **Eui-Kyung Lee**



From Stories to Evidence: Incorporating Patient Preferences into Regulatory Decision-Making

Duke University

Juan Marcos Gonzalez Sepulveda

The Patient Voice in Regulation: Methods, Meaning, and Adoption

University of California San Francisco

Leslie Wilson

Current Status and Future Direction of Patient Engagement in Regulatory Decision

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

井上 円加

Future research and capacity needs in order to improve use of patient experience data in regulatory context in Korea

The Catholic University of Korea

Sun-kyeong Park

パネルディスカッション



3日目 | 10月21日(火) S 34 第3会場 13:55-15:25

関連領域:Stat, CD&O, RA | レベル: 中級 | 形式: 一部英語

国際共同治験時代における日本の小児医薬品開発とエビデンス戦略(仮)

小児医薬品開発は、市場規模の小ささや治験実施の困難さなどから、国際的に開発が進みにくい領域である。欧米では、成人向けの開発段階において小児開発計画の提出が義務づけられており、小児適応に関する医薬品開発は成人開発と一体的に検討される仕組みとなっている。日本において小児用医薬品に関するドラッグロスの課題を解消するためには、国際共同治験に日本から積極的に参加することが重要であり、ICH E11A「小児用医薬品開発における外挿」で提案されているように、統計学的及びその他の定量的な方法(例:モデリング&シミュレーション)を用いて成人のデータを有効に活用する等、効率的な開発戦略を立案・実行することが求められる。また、日本の小児患者の組み入れるために、試験実施計画書(プロトコル)の策定段階から日本の医療現場や規制の実情を反映したインプットを行うことも不可欠である。一方で、日本の小児患者の組み入れが困難な希少疾病の場合、国際共同試験への組み入れが思うように進まず、日本人小児患者の有効性・安全性に関するデータが限られている状況も想定される。このとき、ICH E17の考え方に基づき、民族的要因の有効性・安全性に及ぼす影響を評価する等国際共同試験の結果が日本の小児患者に適用できるかどうかの検討も重要である。

本セッションでは、成人における承認が得られた後に小児開発を後追いで実施するケースを対象とし、国際共同治験への日本からの参加が小児医薬品開発に果たす役割及び課題と、申請時に求められるエビデンスレベルや留意点、またそれを解決するためのオプションについて、海外の事例等も踏まえて議論することで、日本における小児医薬品開発の促進の一助としたい。

座長

PharmaLex Japan株式会社

冠 和宏



既存データの有効活用による小児用医薬品開発促進への期待ファイザーR&D合同会社

庄司 聡

小児開発における成人データのBayes流動的利用:事例検討

グラクソ・スミスクライン株式会社

永久保 太士

Bayesian approaches to pediatric drug development: A review of case studies & relevance to Japanese population (tentative)

UCB Pharma

Foteini Strimenopoulou

Strategic considerations while using global adult data in regional pediatric drug development

Pfizer Inc.

Satrajit Roychoudhury

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

中島 麗子



3日目 | 10月21日(火) S 35 第4会場 13:55-15:25

関連領域:RA, V&A | レベル:中級 | 形式:日本語、対面

希少疾患領域におけるヘルスエクイティの 明日のあたりまえ

ヘルスエクイティ(医療の公平性)とは全ての人が健康、医療、福祉のあらゆる面で公平で公正な機会を手にしている状態"を意味しますが、希少疾患領域では公平に適切な医療が受けられるとは限りません。治療薬がない、診断までに時間がかかる(診断ラグ)などにより、患者さんの身体的/精神的・経済的・社会的負担は大きく、環境整備が求められています。また、昨今、問題となっているドラッグラグ・ロスもヘルスエクイティの障壁となります。

このセッションでは、希少疾患領域におけるヘルスエクイティの課題と今後の取り組みを患者、規制 当局及び企業の立場から議論して、具体的な策を導きだしたい。患者の立場を代表する患者団体 からヘルスエクイティの現状と今後必要となる取り組み、PMDA/MHLWからは規制当局の取り組み のシェアを行っていただく。企業の立場として、アレクシオンから、希少疾病・難病に関わる様々なス テークホルダーと共に、「すべての希少疾患をもつ人々に人生を変える治療法と希望を届ける」とい うパーパスのもと、ヘルスエクイティの推進に関する取り組みを共有したい。

これらの議論を通して、患・産官学が協力し、日本のみならず、世界的な社会的課題である希少疾患領域におけるヘルスエクイティを明日のあたりまえに導きたい。

座長

特定非営利活動法人 Asrid

西村 由希子

患者の立場から見たヘルスエクイティの現状と取り組み

一般社団法人 日本難病 疾病団体協議会

大黒 宏司

ヘルスエクイティ促進のための規制当局の取り組み

厚生労働省

TBD

企業の立場から見たヘルスエクイティの課題と取り組み

アレクシオンファーマ合同会社

松﨑 晶子

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに

TBD

TBD



3日目 | 10月21日(火) S 36 第5会場 13:55-15:25

関連領域:RA | レベル:中級 | 形式:英語

Towards a Unified Submission Paradigm: Enhancing Regulatory Preparedness through Collaboration and Technology

Efficient and equitable access to critical medical countermeasures during public health emergencies hinges on robust global regulatory preparedness. To address the persistent challenges in this area, and aligned with a detailed regulatory preparedness framework, we are conducting comprehensive tabletop exercises with national regulatory agencies. These exercises meticulously assess country-specific capabilities, identify best practices, and inform the development of dynamic readiness dashboards. This initiative drives a fundamental shift towards 'one world, one data, one submission,' fostering global regulatory convergence and eliminating redundant processes. In collaboration with Accumulus Synergy, we are leveraging advanced, cloud-based, interoperable technology to facilitate this transformative vision. This session will showcase the architecture and key components of the framework, present detailed findings from the tabletop exercises, elucidate the iterative dashboard implementation process, and demonstrate the tangible impact of cloud-based collaborative technologies on achieving unified regulatory submissions, ultimately accelerating access to life-saving medical countermeasures and enhancing global health security.

座長

Accumulus Synergy Jeffrey Schnack



Regulatory Preparedness to Achieve 100DM

Coalition for Epidemic Preparedness Innovations (CEPI)

Meenu Batolar

TBD

National Pharmaceutical Regulatory Division (a.k.a NPRA)

Lim Bee Yee

TBD

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

TBD

TBD

BPOM Indonesia

TBD

パネルディスカッション



3日目 | 10月21日(火) S 37 第6会場 13:55-15:25

関連領域:RA, Stat, CD&O | レベル: 初級・中級 | 形式:日本語

近年のがん第I相試験デザインとその実践

従来の抗悪性腫瘍薬の開発は、古典的な殺細胞性の抗悪性腫瘍薬の開発を前提に確立されてきたものであり、第I相試験で主に忍容性及び安全性並びに薬物動態を評価し、用法・用量を決定することから始まり、第II相試験で有効性と安全性を探索的に評価し、第III相試験で標準治療と比較して仮説を検証することが一般的であった。殺細胞性の抗悪性腫瘍薬では高い用量ほど毒性が強くなるとともに、より強い抗腫瘍効果が期待されること、またこれに関連して殺細胞性の抗悪性腫瘍薬の治療域が狭く、患者に投与可能な用量が毒性によって制限されてしまうという事情があった。そのためがん患者を対象に第I相試験を実施し、最大耐用量(MTD)を推定し、MTDに基づいて第II相試験以降の推奨用量を決定することが多く実施されており、現在でも同様のアプローチを取っているケースも多い。近年、連続再評価法(CRM)などのModel-basedデザインが提案され、MTDの推定の正確性を高めることが期待されているが、試験の計画や実施が煩雑であるため、Model-assistedデザインも活発に提案されている。これらのデザインは、DLTの発現確率と用量の関連に確率モデルを仮定し、統計的に最適化された用量調整ルールを適応するという特徴を持つ。分子標的薬や免疫療法などの新しい作用機序の抗悪性腫瘍薬では、治療域が広くDLTが発現しない場合もあり、用量依存的な有効性の増加も保証されない場合も想定される。今後も遺伝子治療や再生医療など、がん治療のモダリティはさらに多様化していくことが想定され、従来の考え方に立った試験デザインでは適切に薬剤を評価できていない可能性も考えられる。

本セッションでは、近年利用が増加しているModel-basedデザイン及びModel-assistedデザインの概説を行い、 有効性情報も考慮した試験デザインの紹介も時間が許す限り行う。また実際に当該試験デザインを実装した際 の経験に基づくチャレンジを共有し、今後の実装を促す試みも想定している。加えて2024年12月に発出された 抗悪性腫瘍剤の第1相試験計画時の統計学的留意事項の話題の共有も行い、パネルディスカッションにおいて は発表に関連したテーマに対する議論に加え、世界同時開発のためのglobal phase 1試験への参加に関する 話題なども取り上げる予定である。



座長

中外製薬株式会社

浅川 誉

がん早期相試験におけるデザインの変遷と今後の展望

東京科学大学

平川 晃弘

FDA Project Optimus: Recent Trend of Dose-optimization in Oncology Drug Development

Astellas Pharma Global Development, Inc.

武田 健太朗

国際共同開発における日本のGlobal Phase 1への参加戦略(仮)

ファイザーR&D合同会社

鈴木 美絵

パネルディスカッション

本セッションの講演者、並びに

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

髙橋 佳唯人

日本イーライリリー株式会社

森 丈治

第22回DIA 日本年会2025

日本とアジア、そして世界との絆で患者へ届ける明日のあたりまえ

3日目 | 10月21日(火)

DIAmond Session 3 第1会場 15:55-17:25

関連領域:ALL | レベル:ALL | 形式:日本語

PMDA タウンホール



座長

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

宇山 佳明

MSD株式会社

白沢 博満





独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

TBD



第22回DIA 日本年会2025

日本とアジア、そして世界との絆で患者へ届ける明日のあたりまえ



3日目 | 10月21日(火)

クロージング 第1会場 17:25-17:55

関連領域:ALL | レベル:ALL | 形式:日本語

TBD

TBD

座長

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

宇山 佳明

MSD株式会社

津森 桂子

第23回DIA日本年会2026

大会長

副大会長



第22回DIA 日本年会2025

日本とアジア、そして世界との絆で患者へ届ける明日のあたりまえ

2025年10月19日(日)-21日(火) 東京ビッグサイト

会議参加申込書

一般社団法人ディー・アイ・エー・ジャパン

[カンファレンスID #25303] 〒103-0023 東京都中央区日本橋本町2-3-11 日本橋ライフサイエンスビルディング6F Tel: 03-6214-0574

DIA Japanウェブサイト(www.DIAjapan.org)よりお申し込み頂くか、この申込書に必要事項をご記入の上、メールでJapan@DIAglobal.org宛にお申し込みくだ さい。 受理後、10営業日以内にメールにて申込受領書を送付いたします。

※年会に申込まれた方は、10月19日(日) 本会前に開催されるショートコースに無料で参加ができます。 詳細は後日公開されるご案内をご覧ください。 ※※なお、複数の割引適応はございません。

1.年会:参加費

所属カテゴリーと会員資格の有無により異なりますので、該当欄に印を入れてください。

会員(所属カテゴリー)	アーリーバード (8月25日迄)	非会員
一般	¥132,000(税込)□	¥176,000(税込)□
政府	¥ 44,000 (税込) 🗆	¥78,430(税込)□
非営利団体•大学関係•医療従事者	¥19,800(税込)□	¥49,830(稅込)□

ご紹介者のご所属と氏名をご記入ください。

◆◆これ以下のお申込みは、Webではできません。メールでDIA Japanにお申込みください。◆◆

◆ 1 Day:参加費

ご注意:1Day参加の方は後日配信されるオンデマンドはご視聴いただけません。予めご了承の上、お申し込みください。

会員(所属カテゴリー)	会員	非会員	
一般	¥61,050(税込)□	¥70,730(税込)□	
政府	¥21,890(税込)□	¥31,240(税込)□	
非営利団体•大学関係•医療従事者	¥11,770(税込)□	¥ 19,580 (税込) 🗆	ご紀
演題登録者、講演者のご登壇日以外の1日 ファリシテーター(スペシャルチャッティングセッ	¥ 16,500 (税込) 🗆		

者のご所属と氏名をご記入ください。

参加を希望する日にち全てにチェックをしてください。

10月19日(日) □ 10月20日(月) □ 10月21日(火) □

①グループ割引き:参加費

※同じ組織の方で、5名以上まとめてお申込みをいただいた場合、参加者全員20%オフとなります。(但し、1 Day参加者は対象外となります。) なお、会員と非会員の方を合わせてお申込みいただくことも可能です。

Webではまとめての申し込みはできません。詳細はメールでDIA Japanに確認ください。

②学生:参加費

該当欄に印を入れてください。企業/団体に籍をおいている方は対象外となります。

参加日程	参加費
年会全体(3日間)への参加	¥7,150(税込)□
スチューデントセッション開催日(10/19)のみ参加 スチューデントセッションのファシリテーターとして当日参加	¥3,850(税込)□

スチューデントセッションは事前申込制とさせていただきますので、参加希望の 場合には、9月30日(火)までにメールにてお申し込みください。なお、学生証の提 示をお願いする場合がございます。ご了承ください。

参加の場合には、申込情報記入欄のJob Titleに学年、Departmentに学部を英語 でご記入ください。

③患者団体関係者:参加費

参加日程	参加費
年会全体(3日間)への参加	¥5,940(税込)□
1 Day 参加者	¥2,200(税込)□

<注意>

DIAペイシェントエンゲージメントコミュニティが認める患者及び患者団体 関係者が対象となります。

【治験に興味・関心のある患者とご家族、一般の方へ】

治験に興味・関心のある方は、10月19日(日)に開催される 「市民公開講座」のみどなたでもご参加いただけます。参加 は無料としますが、1日参加を希望された方は左記、1Day参 加者の料金となります。

(企業、政府、アカデミアに該当する方は通常料金)

④ポスター発表者:参加費

※ポスター発表者は、3日間の会員価格の50%オフでの参加ができます。共著者も1名同じく3日間の会員価格の50%オフでの参加ができます。 お申込み時の価格を適用しますので、チェックボックスにご記入ください。

ポスター発表者□ ポスター共著者□

⑤DIA年会サポーター:参加費

※若手(40歳以下)からサポートメンバーを30名程度募集します。サポートメンバーになった方は、該当する金額の60%オフでの参加ができます。該当する会員 (所属カテゴリー)に記載の上、「DIA年会サポーターを希望」のチェックボックスご記入ください。

但し、3日間の内、1日の運営サポートをお願いし、残り2日間は年会に参加できます。(可能な日を事前にヒアリングします)

DIA年会サポーターを希望 □

生年月日をご記入ください

運営サポート可能な日にち全てにチェックをしてください。 10月19日(日)□ 10月20日(月)□ 10月21日(火)□

2.会員登録

非会員の方及び会員資格が失効している方で、会員登録をされる場合は希望する年会費の欄に印を入れてください。

- ●早期の割引価格は、現会員の方または会員登録と同時にお申し込みされる方のみに適用されます。会員資格が失効している方及び非会員の方は、ぜひこの機会にご登録ください。(会員申込書)
- ●アカデミア会員及び学生にお申し込みの方は、本申込書をDIA Japanまでメールにてお送りください。

所属カテゴリー	有効期間:1年間	有効期間:2年間
Membership (一般•政府)	¥29,150(税込)□	¥ 52,470 (税込) 🗆
Academia(非営利団体・大学関係・医療従事者)	¥21,450(稅込)□	¥38,610(税込)□
学生	¥6,600(稅込)□	

合計金額(1.年会参加+2.会員登録)

合計金額をご記入の上、お申込みください。

¥

お支払方法

ご希望の支払方法にチェックを入れてください。

[支払方法] □銀行振込 請求書を送付しますので、その案内に従って振込手続きを行ってください。

□クレジットカード 使用可能クレジットカード(どちらか1つにチェック) □ VISA □ MasterCard

ご入金の際は、ご依頼人の欄に必ず参加者名および会社名を記載してください。同一会社で複数名の参加費を同時に振り込まれる場合は、メールにて参加者名と振込日をDIA Japan (一般社団法人ディー・アイ・エー・ジャパン)までお知らせください。振込に関する手数料は、振込人負担でお願いいたします。

申込情報記入欄 アルファベット(英語)でご記入ください

The state of the s							
☐ Dr.	☐ Mr.	■ Ms.	First name (名)	Company			
				Department			
Job Title Department							
			City	State	Zip/Postal	Country	
				DI NI I (N/T)			
				Phone Number(必須)			
			□ Dr. □ Mr. □ Ms.	□ Dr. □ Mr. □ Ms. First name (名)	□ Dr. □ Mr. □ Ms. First name (名) Company Department	□ Dr. □ Mr. □ Ms. First name (名) Company Department City State Zip/Postal	□ Dr. □ Mr. □ Ms. First name (名) Company Department City State Zip/Postal Country

- * 参加のキャンセルは、お申し込み受理後、2025年9月19日までは手数料として、下記の通り申し受けます。
 - 一般会員・非会員とも20,000円、政府/大学関係者については会員・非会員とも8,000円、患者団体関係者、学生については1,000円 それ以降のキャンセルについては参加費全額を申し受けますのでご注意ください。同一会社からの参加変更は可能ですが、その際はお早めにDIA Japan までお知らせください。(会員資格の譲渡はできませんので、非会員としての参加費を申し受ける場合があります。)参加をキャンセルされる際には、必ずメールにてDIA Japanまでご連絡願います。
- * 本年会では、DIAの宣伝活動に使用する目的で、開催期間中に参加者を含む映像・写真を撮影することがあります。本年会の参加者は、DIAが記録した映像・写真等について、DIAの宣伝資料、出版物及びインターネット等への掲載その他一切の利用に係る権利(肖像権、パブリシティ権等を含みます)はDIAに帰属することを認め、DIAが無償で任意に利用できることを許諾するものとします。
- * DIA主催の会議には、必ず登録者ご本人にご参加いただくよう、お願いしております。

【DIAが取り扱う個人情報について】

お申し込みいただいた個人情報はDIAからの会議案内送付等の目的に使用させていただきます。また当日は、ご参加いただく皆様の会社名または組織名とご氏名を記載したリストを参加者・講演者・関係者(プログラム委員)に限り配布する場合があります。本申込書の提出をもって以上の個人情報のお取扱いにご同意いただいたものと解釈いたしますが、ご同意いただけない場合はDIA Japanまでご連絡ください。

The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025

Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering 'Tomorrow's Normal' to Patients

October 19-21, 2025 | Tokyo Big Sight | Ariake

Preliminary Program

Endorsement by MHLW, PMDA, AMED, JPMA, PhRMA, PDA Endorsement pending by EFPIA, ISPE, ISPOR, and MEJ





 $\mbox{As of July } 25^{th} \; , \; 2025 \\ @ \; 2025 \; \mbox{Drug Information Association, Inc.}$

Overview

The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025
Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering
'Tomorrow's Normal' to Patients



The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025 will be held at Tokyo Big-Sight from October 19 to October 21, 2025.

The theme of this meeting is "Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering 'Tomorrow's Normal' to Patients".

With the globalization of medical care, including recent progress in the use of Al/digital technology for building more efficient ecosystems and processes worldwide, the environment surrounding the development and pharmacovigilance of drugs and other medical products is rapidly changing. In these circumstances, the Asian region plays a major role in the advancement of healthcare systems around the world, and further collaboration among Japan, Asia, and the world will promote medical innovation

and provide innovative medical products to patients.

This year's meeting offers an opportunity for all local and global stakeholders who are considering the future of medical care to strengthen their partnerships, including crossborder cooperation, to promote innovation and advance medical care by sharing their knowledge and experiences. At this meeting, we will collaborate together to create "Tomorrow's Normal" in which everyone can feel peaceful and lead vibrant and healthy lives.

This year's meeting has also established an English-language track to enable more globally interactive sessions with local and overseas experts, generate active discussions on ways to further advance medical innovation through sharing the latest knowledge on the current medical product development and post-marketing environments, and strengthen cooperation among Japan, Asia, and the world.

We invite you to share your knowledge and experience at the 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025 so that we can think together about "Delivering 'Tomorrow's Normal' to Patients," and sincerely look forward to your active participation.



Program Committee



Program Chair Yasuhiro Fujiwara Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)



Program Vice-Chair **Keiko Tsumori** MSD K.K.



Program Vice-Chair Yoshiaki Uyama Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Program Chair support Asami Ezaki Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA) / Hiroya Nakamura Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Program Committee Member

Yuko Hata Takeda Pharmaceutical Co., Ltd.

Masaaki Jitsu Bayer Yakuhin, Ltd.

Yuki Kai Chugai Pharmaceutical Co., Ltd.

Yusuke Kajimoto MSD K.K.

Tomoyuki Kakizume Daiichi Sankyo Co., Ltd.

Keiko Katsui

Japan Agency for Medical Research and Development (AMED)

Kentaro Kogushi AbbVie GK

Yuko Kojima Eli Lilly Japan K.K.

Yu Komura National Cancer Center Hospital East

Naoki Kotani Chugai Pharmaceutical Co., Ltd.

Ayaka Kubota

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Misato Kuwagaki Eli Lilly Japan K.K.

Yukiko Nishimura NPO Asrid

Fumitaka Noji Moderna Japan Co., Ltd.

Kumiko Okada Pfizer R&D Japan G.K.

Ai Okazaki Institute of Science Tokyo Hospital

Goshi Ozawa, Real Discovery Outdoors Co., Ltd.

Mikiko Shitara Alexion pharma GK

Yoshiyuki Sugimoto AbbVie GK

Keisuke Suzuki

National Center for Geriatrics and Gerontology

Program Advisor

Kanji Hirai MSD K.K.

Noriaki Nagao Japan Tobacco Inc

Operation Team

Hiroto Aso

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Koichi Goto CM Plus Corporation

Eri Matsunaga Daiichi Sankyo Co., Ltd.

Futaba Nagata PPG Service

Noriaki Okada Eisai Co., Ltd.

Maki Yoro

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

DIA Japan

Mitsuhiro Niimi





Program

October 19	(Sunday)
------------	---------	---

10:00-13:00 Student Session

10:00-13:00 Short Course1, SC2, SC3, SC4, SC5

10:30-12:00 Public Lecture

13:00-14:10 Lunch Break

13:10-14:00 Luncheon Seminar

14:10-14:40 Opening

14:40-15:40 Program Chair Session

15:40-16:25 Break

16:25-17:55 Key Note Session

17:55-18:10 Break

18:10-19:40 Networking Session

October 20 (Monday)

9:00-10:30 Special Session 1, S 01, S02, S03,

S04, S05

10:30-11:15 Break

11:15-12:45 S06, S07, S08, S09, S10, S11

12:45-13:55 Lunch Break

12:55-13:45 Luncheon Seminar

13:55-15:25 DIAmond Session1, S12, S13, S14,

S15, S16

15:25-16:25 Break

15:35-16:15 Poster

16:25-17:55 Special Session2、S17、S18、S19、

S20, S21

17:55-18:15 Break

18:15-20:00 Special Chatting Session

October 21 (Tuesday)

9:00-10:30 DIAmond Session2, S 22, S23, S24,

S25, S26

10:30-11:15 Break

11:15-12:45 Special Session3、S27、S28、S29、

S30, S31

12:45-13:55 Lunch Break

12:55-13:45 Luncheon Seminar

13:55-15:25 S32, S33, S34, S35, S36, S37

15:25-15:55 Break

15:55-17:25 DIAmond Session3

17:25-17:55 Closing

Related Interested Area:

All=All areas, CD&O=Clinical Development & Operations, CS&PV=Clinical Safety & Pharmacovigilance, D&DS=Data & Data Standards, MA&SC=Medical Affairs & Scientific Communication, PE=Patient Engagement, P&EPR=Preclinical & Early Phase Research, PM&SP=Project Management & Strategic Planning, QAC=Quality Assurance, Control & others, RA=Regulatory, Stat=Statistics, V&A=Value & Access, Others=Others





Program

This year's DIA Japan Annual Meeting will be held at the venue as follows. After the event ends, it will be possible to watch on demand.

TRACK and ROOM

TRACK 1:6F 605+606 ←Simultaneous translation by AI system

TRACK 2:6F 607 ←Simultaneous translation by AI system

TRACK 3:6F 608

TRACK 4:6F 609

TRACK 5:1F 101

TRACK 6:1F 102

TRACK 7:6F 610

TRACK 8:1F Reception Hall



Conversations on Priorities

Hear from top thought leaders on global, interdisciplinary topics about the future of therapeutics, and how they affect you. Our DIAmond Sessions will bring together innovators from industry, academia, and government agencies to discuss key concepts, and have a conversation on priorities.

Accessing Presentations

Available presentations will become accessible to Full-Program registrants about a week before the meeting and an e-mail announcement on how to access presentations will be sent to the registrants. Please note that this does not include all of the presentation but only those that were provided to DIA by a submission date. Meeting handouts will NOT be provided. In addition, lectures that have been approved for viewing will be available until the end of December.

Unless otherwise disclosed, DIA acknowledges that the statements made by speakers / instructors are their own opinions and not necessarily that of the organization they represent, or that of the DIA. Speakers / instructors and agenda are subject to change without notice. Recording of any DIA tutorial / workshop information in any type of media is prohibited without prior written consent from DIA.



Day1 | Sunday October 19 STUDENT SESSION TRACK1 10:00-13:00

Related Interest Area(s) : ALL | Level: Beginner | Style: Japanese, Face to face

Which Drug Would You Develop First? Thinking from the Perspective of Patients, Medical Professionals, and Companies

People involved in pharmaceutical development work with a strong desire to deliver new treatment options for others battling illness. However, there are limitations in terms of available human resources, pharmaceutical raw materials, time, and costs, making it impossible to simultaneously advance the development of all drug candidates. While there is no definitive answer to the question of "which candidate should be prioritized for development," it is necessary to determine development priorities by considering various factors in order to effectively allocate limited resources.

Student often have few opportunities to confront such "decision-making without clear answers" and to exchange their own thoughts with others. In this session, participants will engage in group discussions based on a hypothetical case involving three drug candidates for a specific disease. The discussion will be conducted from the perspectives of three key stakeholders that influence or make decisions in pharmaceutical development: "patients," "healthcare professionals," and "pharmaceutical companies." Based on the drug candidate profiles, participants will consider and share their prioritization and reasoning from each of these three viewpoints, exchanging opinions and respecting differing values and perspectives, and aiming for conensus with the group. Finally, through a lecture by a speaker involved in pharmaceutical development, participants will learn how the decisions made in the discussion overlap with actual decision-making processes in the industry. The goal of this session is to help participants experience the complexity and reality of decision-making in pharmaceutical development, and to use this experience as an opportunity to reflect on their future career paths and roles in society.

Chair

Showa Medical University

Yuna Ando

Keio University

Sakurako Konishi

Nihon University

Ayari Kunihiro

TBD

Daiichi Sankyo Co., Ltd

Atsushi Tsukamoto

Panel Discussion

All Session Speakers and

Nihon University

Motoki Arakawa

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Katsuhiko Ichimaru

A2 Healthcare Corporation

Jun Yamakami

School of Pharmacy Showa Medical University

Taiqi Yamazaki

© 2025 Drug Information Association, Inc. |

Day1 | Sunday October 19 SHORT COURSE 1 TRACK3 10:00-13:00

Related Interest Area(s): CD&O, PM&SP, RA | Level: Intermediate | Style: Japanese, Face to face

What Skills Will be Required of Clinical Scientists* in the Future? [Clinical Science and Strategy]

*Including clinical staff and clinical planning personnel

To deliver medicines to patients as quickly as possible, it is essential to prepare and implement efficient and effective clinical development strategy. In today's landscape, where global development has become the norm, obtaining regulatory approval in Japan simultaneously with Western countries requires a deep understanding of Japan's medical environment and regulatory framework. Based on this understanding, it is necessary to construct an optimal development strategy that aligns with global strategy. Moreover, Japan is expected not only to "participate" in global development but also to "play a leading role" in it. Demonstrating how Japan can add value in this context is a key challenge. It is also crucial to adopt a perspective that enables leadership in Asia or global development. Against this background, this short course will present two group discussions that aim to engage in a multifaceted dialogue on the future of drug development—not only with clinical scientists (including those in clinical operations and planning) but with all professionals involved in the formulation and execution of development strategies. Part 1 will discuss the current state and future outlook of clinical development, taking into account changes in the environment around clinical development and regulatory trends, and envision what clinical development should look like in the future. In Part 2, several experts in regulatory, clinical pharmacology, and biostatistics will share their expectations for clinical scientists including other professionals in clinical development. Participants will then engage in active discussions on the skills, expertise, and mindset required of future clinical scientists, across therapeutic areas. Through this session, we aim to deepen strategic thinking for the future of clinical development and gain concrete insights into the competencies clinical scientists will need going forward.

Chair

Masaaki Jitsu

Bayer Yakuhin, Ltd.



Current Status of Drug Development and Future Changes (tentative)

Ichiro Arano MSD K.K.

Expectations from Statistical Viewpoint (tentative)

Osamu Komiyama

Pfizer R&D Japan G.K.

Expectations from Clinical Pharmacology Viewpoint (tentative)

Susumu Nakade

Ono Pharmaceutical Co., Ltd.

Expectations for Clinical Scientists: Regulatory Perspective (tentative)

Manabu Yanagisawa

Mochida Pharmaceutical Co., Ltd.

Panel Discussion

All Session Speakers and

Ryohei Tanigawa

Kowa Company, Ltd.

Day1 | Sunday October 19 SHORT COURSE 2 TRACK4 10:00-13:00

Related Interest Area(s) : CD&O | Level: Beginner / Intermediate | Style: Japanese, Face to face

Industry-Academia-Government Collaboration to Think Together about Quality and Optimization of "Tomorrow's Normal" in Clinical Trials [Operation Team]

In recent years, Japan's clinical trial environment has undergone significant transformation, driven by evolving regulatory frameworks and efforts to address drug lag, drug loss, and other issues. Initiatives like the introduction of a clinical trial ecosystem reflect this shift. However, regulatory and procedural reforms alone are insufficient to truly enhance Japan's clinical trial landscape. It is equally essential for clinical research professionals to adapt to these external changes.

This short course will focus on the transformations required for individuals involved in clinical trials to...

Chair

Noriaki Nagao

JAPAN TOBACCO INC.

Hanayo Yamamoto

Novartis Pharma K.K.

TBD

Yoshihiro Senga

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency(PMDA)

TBD

TBD

TBD

Panel Discussion

All Session Speakers



The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025 Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering



Day1 | Sunday October 19 SHORT COURSE 3 TRACK5 10:00-13:00

Related Interest Area(s): PE, RA, D&DS | Level: Intermediate | Style: English and Japanese, Face to face

Designing Future Medicines Development with Patient Experience: Partnership and Value through Patient Experience Data

Discussions on patient engagement and involvement in medicines development have advanced rapidly, with many practical examples now available. Efforts to capture patients' experiences are gaining momentum. Today, digital platforms offer powerful tools to collect diverse patient experiences quickly and continuously. However, challenges remain in building an ecosystem that can systematically capture these data as evidence and use it for decisionmaking in medicines development.

In recent years, structured discussions on Patient Experience Data (PED) have progressed in Europe and the US, where PED is increasingly recognized as essential for decision-making across various stages of healthcare, including drug development planning, regulatory approval, and health technology assessment. PED is a concept that encompasses patient experiences, including areas already schematized such as clinical outcome assessments and patient preference information. PED can be used by a wide range of stakeholders, and patient engagement is an indispensable component in this context. In Japan, however, discussions on PED and the development of expertise are still in the early stage, and the need for deeper understanding of the value of medicines from the patient's perspective remains.

Last year's PED short course focused on understanding the basics of PED and exchanging ideas on its implementation in Japan. This year's course aims to deepen that understanding and put it into practice using a navigator tool through group work involving participants from diverse backgrounds. We will explore concrete actions to drive value co-creation in medicines development by capturing patient experiences in a prompt and sustainable manner. Using PED as a foundation, the course will aim at fostering leadership for implementing patient-focused medicines development in Asia. It will also promote collaboration among stakeholders and propose practical approaches to use PED broadly.

Chair

Nobutaka Yagi

Nippon Boehringer Ingelheim / YORIAILab / PPI JAPAN

Update of PE & PED landscape and the role of PE community for PED generation

Hayley Chapman

PFMD

Patient Experience Data for Patients

Masanori Okuse

INSPIRE JAPAN WPD

TBD

Kazuma Tamaru

National Cancer Center

TBD

Inaha Okuda

GlaxoSmithKline K.K.

Panel Discussion All Session Speakers and

Nobuko Ushirozawa

TBD

National Cancer Center

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency(PMDA)



Day1 | Sunday October 19

SHORT COURSE 4 TRACK6 10:00-13:00

Related Interest Area(s) :ALL | Level: Beginner / Intermediate | Style: Japanese, Face to face

Let's Talk About Post-Marketing Utilization of RWD: Are We Really Doing What We Want to Do? [Lifecycle Management]

Last year's Annual Meeting included the short course Maximizing the Use of Medical Information Databases in Practice - A Heated Debate on Their Application in Industry, Regulatory Agencies, and Academia, which successfully concluded with speakers and participants engaging in passionate discussions. However, many important topics remained unexplored, and the current discourse has yet to catch up.

In just the past few years, the environment surrounding real-world data (RWD) has changed dramatically. The enforcement of the revised Next-Generation Medical Infrastructure Act has enabled linked analyses between the Next-Generation Medical Infrastructure Act Database and public databases. The use of NDBβ has begun; globally, the ICH-M14 guideline on RWD utilization is expected to reach Step 4. What was once a distant goal is now becoming reality.

Amid these developments, we return to our core question: "Isn't our true goal to optimize the real-world use of pharmaceuticals by leveraging RWD for post-marketing safety and effectiveness evaluations, thereby improving the benefit-risk balance and delivering better healthcare to patients?" This course was designed to provide a forum for ongoing discussion among industry, regulatory authorities, and academia.

Speakers from pharmaceutical companies, academia, and PMDA will present on recent achievements, new initiatives, and their visions for the future. Participants and speakers will then engage in group discussions facilitated by program committee members focusing on recent changes in the RWD landscape, new initiatives, aspirations, and barriers. The course will conclude with group presentations and a lively debate on how to best utilize RWD to realize our shared goals. We hope this course contributes to the realization of a future vision for RWD utilization in Japan.

Chair

Kasumi Daidoji

Eisai Co., Ltd.

Infinite Possibilities for Evidence Generation and innovation through Medical Affairs

Toshifumi Sugitani

Novartis Pharma K.K.

Evolution of NDB witnessed by a former officer: the largest and fastest RWD in the world

Takaaki Konishi

National Cancer Center, Institute for Cancer Control

Japan's World-Class Claims Database: Pioneering the Future of Real World Evidence with 99% Coverage Comprehensiveness

Yuya Kimura

University of Tokyo

What Becomes Tomorrow's Normal: Perspectives from the Use of NDB and MID-NET (tentative)

Tomoaki Hasegawa

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency(PMDA)

Group Discussion

Day1 | Sunday October 19 SHORT COURSE 5 TRACK7 10:00-13:00

Related Interest Area(s): ALL | Level: Beginner | Style: Japanese, Face to face

Implementation of ICH E6 (R3) and E8 (R1) to Improve Operational Efficiency: Study on How to Solve Issues in an Agile Manner [Six Sigma]

Background and Purpose: Clinical trials have become increasingly complex and globalized in recent years, and there is an urgent need to optimize quality, improve efficiency, and reduce costs in line with this trend. ICH E8 (R1) is "Optimization of Clinical Trial Design. However, delays in information sharing between sponsors and trial site, as well as inefficient processes from issue discovery to resolution, are affecting the speed and quality of trials, and ultimately the costs. This short course combines the datadriven process approach of Lean Six Sigma with the iterative improvement methods of Agile development to create a practical operational framework for the ICH guidelines. Focusing particularly on the shortening of the "Issue Discovery to Resolution" cycle, participants will present and discuss methods to improve efficiency at the practical level. Contents: •Introduction of Lean Six Sigma tools for ICH E6 (R3) and E8 (R1): DMAIC, process mapping, clinical trial process bottleneck quantification, CTQ setting from VoC, CTQ element prioritization, QTL design •Agile problem solving methods: Scrum Development Agile problem-solving methods: Scrum development, Lean development, benefits and challenges of agile implementation in clinical trials, weekly problem-solving meetings applying sprint review, framework for efficient communication and decision making •Strengthening collaboration between sponsors and medical institutions: regular communication system for early problem detection and resolution, efficient information sharing Communication structure, more efficient information sharing (database utilization and digital tools), faster risk management and problem resolution through collaboration • Digital tools: process automation through eTMF/EDC/DCT/eSource collaboration, automatic anomaly detection through AI machine learning • Case studies: implementing data Implementation of data-driven approach Expected benefits: Execute optimized clinical trial

Chair

Hirotaka Inoue

GlaxoSmithKline K.K.

Lean Six Sigma and utilize it for QbD

Goshi Ozawa

Real Discovery Outdoors Co Ltd.

TBD

TBD

TBD

Clinical pharmacology strategies based on the new notification (from the company's perspective) (tentative)

TBD

TBD

Panel Discussion



Day1 | Sunday October 19

PUBLIC LECTURES TRACK2 10:30-12:00

Related Interest Area(s): PE | Level: Beginner / Intermediate | Style: Japanese

How to Find Reliable Health Information: Why is Health Misinformation So Widespread?

How much can you trust the information you see? For instance, can you trust the tens of thousands of results that show up in an internet search to all be accurate and up to date? Does appearing at the top of search results mean the information is more reliable? Is information widely shared on social media trustworthy just because it has been spread so much? How should we evaluate and judge such information in practice? In this public forum, we will discuss access to accurate information about medicine and healthcare from the perspectives of the media, patients, corporations, and regulator. Part I will focus on the media's point of view, tackling themes such as "Why is there so much misinformation about healthcare and medicine?" and "What can individual citizens do to access accurate information?" Part II will focus specifically on "Access to accurate information about medicines." We will share various perspectives on the challenges and efforts involved, and consider what is needed to create a society where citizens can more easily access accurate information.

Chair

Shiho Tomioka

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency(PMDA)

Beyond Our Need for Reliable Information: The Barriers Miki Kitamura

TV Asahi Corporation

TBD

Daisuke Furuta

Japan Fact-check Center

TBD

Shinsuke Amano

Japan Federation of Cancer Patient Groups

Delivering Reliable Drug Information to Patients and The public: From a Pharmaceutical Industry Perspective

Takeshi Umibe

Japan Pharmaceutical Manufacturers Association

The Power of Knowing: Transforming Healthcare with **PMDA Information**

Miki Ota

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency(PMDA)

Panel Discussion



Day1 | Sunday October 19 OPENING TRACK1 14:10-14:40

Related Interest Area(s) : ALL | Level: Beginner / Intermediate | Style: English and Japanese

Chair

Mitsuhiro Niimi

DIA Japan

Speaker

Marwan Fathallah

DIA President & Chief Executive Officer

Haruko Yamamoto

Advisory Council of Japan Chair/ National Cerebral and Cardiovascular

Yasuhiro Fujiwara

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

DIA Japan inspire Award 2025



The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025
Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering
'Tomorrow's Normal' to Patients



Day1 | Sunday October 19 PROGRAM CHAIR SESSION TRACK1 14:40-15:40

Related Interest Area(s) : ALL | Level: Beginner / Intermediate | Style: **Japanese**

Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering 'Tomorrow's Normal' to Patients

TBD

Chair

Haruko Yamamoto

Advisory Council of Japan Chair/ National Cerebral and Cardiovascular

Speaker

Yasuhiro Fujiwara

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)



The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025
Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering
'Tomorrow's Normal' to Patients



Day1 | Sunday October 19 KEYNOTE SESSION TRACK1 16:25-17:55

Related Interest Area(s) : ALL | Level: Beginner / Intermediate | Style: Japanese

Development strategies of US biotech ventures and clues to reducing drug waste in Japan and Asia

TBD

Chair

Yasuhiro Fujiwara

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Speaker

Shinichiro Fuse

TPG Life Sciences Innovations



Day1 | Sunday October 19

NETWORKING SESSION Reception Hall 18:10-19:40

▶ We are planning activities that will also be enjoyable for students.



Day2 | Monday October 20 SPECIAL SESSION1 TRACK1 9:00-10:30

Related Interest Area(s): D&DS | Level: Intermediate / Advanced | Style: English

Toward "Tomorrow's Normal" through Al Utilization: Current Status and Challenges

Recent advancements in artificial intelligence (AI) have been remarkable, and its adoption in the pharmaceutical industry is steadily progressing. Al is beginning to be utilized across various stages of the pharmaceutical product lifecycle, from enabling more effective and efficient drug discovery, to streamlining the evaluation of data obtained from clinical trials and managing vast amounts of postmarketing data to detect risks at an early stage. While such applications are expected to further enhance the efficiency of drug development and post-marketing safety monitoring, many important issues must still be addressed, such as how to ensure the reliability of AI systems and what types of data should be used for training.

Regulatory authorities overseas have also begun to present their perspectives on the use of Al in drug development. For example, in its discussion paper, the US FDA has expressed the need to engage in dialogue with various stakeholders to examine appropriate regulatory approaches. In many countries, discussions on regulatory frameworks and guiding principles are now progressing rapidly.

This session will share Japan's current regulatory thinking and policy direction, alongside industry perspectives on the use of AI, and aim to clarify the challenges ahead and engage in a collective discussion on the future outlook for Al-related regulations — so that the active use of Al in drug development and beyond can become part of "tomorrow's normal" for patients.

Chair

Kazumichi Kobayashi

Otsuka Medical Devices, Co., Ltd.

TBD

TBD

Cabinet Secretariat

TBD

TBD

Ministry of Health, Labour and Welfare

Innovative Strategies of JPMA for Collaboration and Co-Creation in the Ecosystem and Value Creation of Drug Development in Society 5.0 (tentative)

Yamamoto Hideharu

Japan Pharmaceutical Manufacturers Association

Panel Discussion

'Tomorrow's Normal' to Patients



Day2 | Monday October 20 S 01 TRACK2 9:00-10:30

Related Interest Area(s): PE, V&A | Level: Intermediate / Advanced | Style: **English**

How the Revised Declaration of Helsinki Shapes the Future: Challenges in Clinical Settings / Studies / Research and Hopes [Bioethics]

In October 2024, the 10th revision of the Declaration of Helsinki (DoH) was adopted at the World Medical Association General Assembly in Helsinki, Finland. The revision is based on higher ethical principles in time of such public health crisis as the coronavirus pandemic and rapid changes in the medical research environment due to innovations in artificial intelligence and digital health technologies using real-world data. One of the key changes in the DoH revision is the adoption of the term "research participant." This reflects a global trend toward greater diversity and public involvement, and has an impact on not only clinical trials regulated by GCP regulations but also jurisdictions and research fields. In Japan, partnership with patients who participate in clinical trials/research will be further enhanced and social co-creation is likely to happen in a short period of time, accelerating changes. In this session, Dr. Otmar Kloiber, Secretary General of the World Medical Association, and Dr. Lujain Algodmani, Immediate-Past President of the World Medical Association, are invited to speak on the background of the DoH revision and the realization of community involvement and diversity. Dr. Tohru Kadota, Vice President of the Japan Medical Association (JMA) who played an important role in the revision process, will explain JMA's international efforts. Japan's most knowledgeable expert, Prof. Yusuke Inoue of Kyoto University, will explain its impact and challenges for Japan from the perspective of the medical field and academia.

This session will provide an overview the Declaration of Helsinki, its 2024 revision, international ethical principles and their impact from multiple perspectives, and an opportunity for all participants to think further about how to realize clinical trials and research that are easier to participate in.

Chair

National Center for Child Health and Development

Kotone Matsuyama



History of the Declaration of Helsinki and its 2024 Revision **Otmar Kloiber**

World Medical Association

Community Engagement and Vulnerability in the DoH 2024 Revision

Lujain Alqodmani

World Medical Association

The 2024 Revision of Declaration of Helsinki, and the Japan Medical Association

Tohru Kadota

Japan Medical Association

The Declaration of Helsinki and Japanese Researchers: Considering Its Impact and Challenges

Yusuke Inoue

Kyoto University

Panel Discussion

'Tomorrow's Normal' to Patients



Day2 | Monday October 20 S 02 TRACK3 9:00-10:30

Related Interest Area(s): P&EPR, CD&O, RA | Level: Intermediate / Advance | Style: English

Optimizing Global Drug Development from Asia: Challenges of Clinical Pharmacology Community in Japan, China, and South Korea

Conducting MRCTs that include not only Europe and the US but also the East Asian region efficiently from the early stages of drug development allows for the identification of relevant intrinsic and extrinsic ethnic factors and the early consideration of their impact on therapeutic effects, thereby promoting more efficient and rapid marketing authorization of drugs. For global pharmaceutical companies, obtaining worldwide marketing authorization, including the East Asian region, which includes China and Japan, is crucial as these regions are among the top pharmaceutical markets in the world. Therefore, effectively incorporating the East Asian region into clinical development programs is a key strategy.

In Japan, a new notification regarding Japanese phase 1 studies before MRCTs was issued in December 2023. In July 2024, the PMDA established its first overseas office in Asia. Furthermore, from this year, a one-stop consultation service for MRCTs will be launched to attract clinical trials in Japan, targeting overseas startups and pharmaceutical companies. In China, the regulatory authorities formally joined the ICH in June 2018, accelerating the international harmonization of regulations related to MRCT participation and marketing authorization applications using the relevant data. In South Korea, the government is actively working to establish infrastructure and provide innovation support to enable early participation in MRCTs, thereby creating a system that allows for the rapid acquisition of Korean data

Therefore, now is the time for experts from industry, regulator, and academia in Japan, China, and South Korea, to come together to discuss how the three countries can collaborate to attract early clinical pharmacology trials, including first-in0human (FIH) trials, from around the world to East Asia. This session will also challenge the potential for optimizing global drug development strategies from Asia, including the mutual usage of clinical pharmacology trial data among East Asia.

Chair

Yuji Kumagai

Kitasato University

TBD

TBD

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

TBD

SeungHwan Lee

Seoul National University Hospital

TBD

Jian Liu

Pfizer China R&D Center

Panel Discussion





Day2 | Monday October 20 S 03 TRACK4 9:00-10:30

Related Interest Area(s): CS&P | Level: Intermediate / Advance | Style: **Japanese**

Looking Ahead to the Future of PMS: Proposal for a Grand Design Based on Global Standards from **JSCTR**

The April 2008 revision of the GPSP enables the use of databases in post-marketing surveillance (PMS) However, there are no clear rules regarding informed consent and ethical review in PMS. In addition, the PMS system and its operation to ensure reliability are still insufficient at the medical institutions that implement the PMS. Furthermore, discrepancies with global standards have been pointed out. The Japan Society of Clinical Trials and Research (JSCTR) established a PMS Special Committee in April 2024. This committee is divided into four working groups: WG1 "Current Status and Challenges of Post-Marketing Surveillance," WG2 "Development of a Grand Design Aimed at Global Standards," WG3 "Promotion of Post-Marketing Database Surveys," and WG4 "Activities to Support New Post-Marketing Surveys (Utilization of Digital Biomarkers, etc.)."

This session will report on the results of a survey conducted by the JSCTR PMS Special Committee in March 2025 and discuss a grand design for global standards based on those results. We will also discuss future-oriented PMS with the Ministry of Health, Labour and Welfare, pharmaceutical companies, and medical institutions.



Chair

Hideki Oi

National Center of Neurology and Psychiatry

Future Direction and Ideal of Post-Marketing Pharmacovigilance

Yumiko Nomura

Ministry of Health, Labor and Welfare

Looking Ahead to the Future of Post-Marketing Pharmacovigilance: Proposals for a Grand Design Based on Global Standards

Koji Oba

The University of Tokyo

Looking Ahead to the Future of Post-Marketing Pharmacovigilance: Based on the Results of Surveys Conducted among the General

Hideki Arima

Yamaguchi University Hospital

Panel Discussion

All Session Speakers

Manabu Hirashima

National Hospital Organization Nagoya Medical Center

Makoto Miyazaki

Japan Pharmaceutical Manufacturers Association(JPMA)

Masashi Katsuura

Pfizer R&D Japan G.K.

© 2025 Drug Information Association, Inc. | Page 20



Day2 | Monday October 20 S 04 TRACK5 9:00-10:30

Related Interest Area(s): ALL | Level: Intermediate / Advance | Style: Japanese

Discussing Critical to Quality Factors: Looking Ahead to ICH E6 (R3) Step 5

ICH E6 (R3) emphasizes the importance of identifying and reviewing risks that may significantly impact Clinical Trial Quality (CTQ) factors throughout both the planning and conduct of clinical trials. However, it is nearly impossible to identify all potential risks in advance, especially during the planning phase. Therefore, it is essential to focus on critical risks using a risk-proportionate approach, which aligns with the principles of ICH E8 (R1) and E6 (R3) and supports the timely delivery of new treatment or prevention options.

To effectively manage these risks, continuous review based on information obtained during trial conduct is necessary. Differences in perspectives and risk assessments among stakeholders can pose challenges in achieving a shared understanding. Moreover, the adoption of innovative trial designs such as platform studies, decentralized clinical trials (DCTs), open-source programming, and digital data flow increases the likelihood of emerging unknown risks.

It is thus crucial for stakeholders to apply their expertise collaboratively to identify trial-specific CTQ factors and establish a system for appropriate and ongoing risk management. However, excessive quality control that consumes disproportionate time and resources would contradict the intent of E6 (R3).

This session will present the latest insights on CTQ factors from experts involved in E6 (R3), academic perspectives on the future of clinical research, and findings from pharmaceutical industry discussions. It will also introduce preliminary results from Al-based CTQ factor identification. A panel discussion will follow, exploring the ideal approach to CTQ factors, challenges in implementing risk mitigation, and potential solutions from various stakeholder perspectives.

Chair

Hidetoshi Misawa

Pfizer R&D Japan G.K.

Overview of CTQ Factors

Osamu Komiyama

Pfizer R&D Japan G.K.

Examination of CTQ Factors and Risk Mitigation Measures from a Practical Perspective (Tentative)

TBD

TBD

The Future of Clinical Research and Trials: An Academic Perspective (Tentative)

TBD

TBD

Panel Discussion





Day2 | Monday October 20 S 05 TRACK6 9:00-10:30

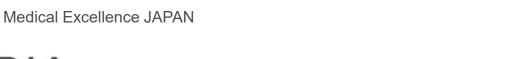
Related Interest Area(s): CS&PV, MA, PE | Level: Intermediate / Advance Style : English

Delivering Tomorrow's Normal Sense to Inbound Visitors and Patients to Japan: Considering the Future of Multilingual Support

The number of foreign visitors to Japan reached a record high of 36.87 million in 2024 and carries momentum into 2025. However, when it comes to medical tourism, although there are no official data, the number of visitors to Japan for medical purposes is very low compared to other countries. This session will report on the challenges and expectations for medical tourism from the perspective of the government. We will share the current status of multilingual medical information for non-Japanese and cutting-edge examples of DX (digital transformation) utilization. Furthermore, we will share information about the inbound medical needs and expectations of Japanese healthcare from the perspective of patients in Asia. Looking ahead to a future where the number of visitors to Japan for medical purposes and foreign residents in Japan continues to grow, we will present a panel discussion regarding what we can be done to provide standard medical services to inbound visitors and patients, to address issues and policies of overriding concern.

Chair

Kenji Shibuya



The Challenges and Expectations for Medical Care and Medical Tourism for Non-Japanese (Tentative)

TBD

Ministry of Economy, Trade and Industry

The Current Status of Multilingual Medical Information for Non-Japanese and the Challenges of DX Utilization (Tentative)

TBD

Inbound-friendly healthcare provider platform

The Expectations from Inbound Patients to Japan (Tentative) **TBD**

The perspective of patients in Asia

Panel Discussion





Day2 | Monday October 20 S 06 TRACK1 11:15-12:45

Related Interest Area(s): MA, Stat, RA | Level: Intermediate / Advance | Style: **English**

Delivering Innovative Medicines Faster to Patients in Asia – From Perspective of China-**Japan Collaboration in Simultaneous Global Development [Medical Communication]**

In the rapidly evolving field of drug development, many people recognize the importance of collaboration between China and Japan, especially considering the recent rapid changes in regulations in China. However, there is still significant potential for progress in this area. Until now, many pharmaceutical companies in Japan have emphasized collaboration with Europe and the US as part of simultaneous global development. In recent years, China has been promoting strategies, for example, using ICH E17 and strengthening the acceptance of data from international clinical trials to speed up approvals both domestically and internationally. In this session, authorities and companies from both China and Japan will exchange opinions on the current situation, risks or issues, and future visions towards "tomorrow's normal."

Chair

Yoshiaki Uyama

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

TBD

Yasuko Asahina

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

TBD

TBD

NMPA

TBD

Chao Zhu

Eli Lilly China

The Significance of Japanese-China Cooperation in Global Development from the Perspective of Japanese Pharmaceutical Company (Tentative)

Hiromichi Mizuno

Shionogi China Co., Ltd.

Panel Discussion





Day2 | Monday October 20 S 07 TRACK2 11:15-12:45

Related Interest Area(s): RA, V&A, Others | Level: Intermediate | Style: English

Global Regulatory Expansion Strategy for Orphan Drugs Already Approved in Japan: Collaborating to **Pioneer Tomorrow's Normal**

Treatment of rare disease is a global challenge; however, access to orphan drugs and levels of medical care can vary greatly by country and region. In Asia, there are many therapeutic products that are only approved in Japan. In this session, a WHO representative will explainreliance programs for medicinal products supported by WHO as well as future opportunities for Japan within ASEAN region. Next, industry will present the example of a orphan drug where Japan would be the first global market approved and what the considerations are for leveraging this approval to register the product in other Asian countries using collaborative or reliance pathways and how to execute this strategy based on previous experience using WHO collaborative reliance pathways. The perspective of ASEAN healthcare professionals (academia) will note the differences in the rare disease medical environment and medical needs in ASEAN countries, such as prevalence, local medical insurance system, and the supply network to reach medical institutions. PMDA will conclude the session by introducing use cases of the Simplified Review pathway and Reference Country pathway in rare diseases that are being promoted among regulatory authorities; speakers will then discuss the future possibility of collaboration and reliance pathways to improve access to rare disease medicines in Asian countries to deliver tomorrows' normal for patients.

Chair

Healthcare Professionals in ASEAN region

TBD



Reliance Programs for Medicinal Products Supported by WHO, and Future Opportunities for Japan within the ASEAN Region (Tentative)

Marie Valentin

WHO (World Health Organization)

Global Regulatory Expansion Strategy for Orphan Drugs where Japan is the World's First Approved Market (Tentative)

TBD

Alexion International

Initiatives for the Treatment of Orphan Drugs in the ASEAN Healthcare Environment (Tentative)

TBD

Healthcare Professional in ASEAN region

Expectations for Orphan Development in the Simplified Review pathway and Reference Country pathway (Tentative)

Jun Matsumoto

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Panel Discussion

All Session Speakers

© 2025 Drug Information Association, Inc. | Page 24

'Tomorrow's Normal' to Patients



Day2 | Monday October 20 S 08 TRACK3 11:15-12:45

Related Interest Area(s): P&EPR, CD&O, RA | Level: Intermediate / Advance Style : Japanese

First-in-Global, First from Japan: Current Status and Future Prospects of First-In-Human Trials in Japan [Clinical Pharmacology]

The implementation of First-In-Human (FIH) trials in Japan has become an important strategic issue to enhance drug discovery capabilities and strengthen international competitiveness. FIH trials, which represent the first administration of investigational drugs to humans, constitute a crucial first step that determines the success of drug development. The country where such trials are conducted could establish its presence as an important region in the subsequent development of the drug. However, there is a perception that the implementation of FIH trials in Japan is limited when compared to the US and Europe. The external environment is rapidly changing, including the digitalization of clinical trial triggered by the COVID-19 pandemic, progress in international harmonization among regulatory authorities, and the shift toward patient-centeric trial designs. Strategic initiatives responding to these changes are urgently needed.

This session will analyze the current status of global FIH trial implementation in Japan, clarify recent trends, and examine specific strategies for attracting more global FIH trials to Japan. Important regulatory considerations include expediting review processes, aligning with international guidelines, and balancing these with ensuring safety. Key factors from the industry's perspective include decision-making criteria when selecting Japan as an FIH trial country, risk assessment, and cost-effectiveness. From the medical institutions' standpoint, critical aspects include specialist personnel development, infrastructure enhancement, and the current status and challenges of establishing systems that comply with international standards.

Through presentations and discussions by specialists active at the forefront of each field, this session will demonstrate practical pathways for realizing world-first innovations originating from Japan and provide insights that will contribute to future initiatives.



Chair

Masako Nakano

MORRIS Inc.

TBD

Naruaki Imoto

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

TBD

Mika Sato

Novartis Pharma K.K.

TBD

Toshio Shimizu

Kansai Medical University Hospital

TBD

Tatsuya Yoshihara

Souseikai Fukuoka Mirai Hospital

Panel Discussion



Day2 | Monday October 20 S 09 TRACK4 11:15-12:45

Related Interest Area(s): V&A, PE, Others | Level: Intermediate | Style: **Japanese**

Towards a Future Without Drug Lag / Drug Loss: Patients' Expectations, Industry's Goals, and Academia's Recommendations [HEOR+]

Recent "drug-lag and drug-loss" issues have posed a risk that we cannot deliver necessary drugs to patients in Japan. To avoid this problem, it is critical to give incentives to innovative drugs to vitalize and enhance the attractiveness of the Japanese pharmaceutical industry. Pharmaceutical companies are also required to generate innovation incorporating the perspectives of patients; at the same time, other experts point out that medical expenses should not be drastically increased as the population is aging and decreasing in Japan and the appropriate allocation of medical resources is essential. This session will consider the value of healthcare from various angles, sort out current and future issues, and comprehensively discuss how we should maintain and improve the "our normal" medical environment in Japan and what we can do to gain new knowledge and awareness.

Chair

Shunya Ikeda

International University of Health and Wellness

Aim of Pharmaceutical Industry from JPMA Vision 2035

Kazuhiko Mori

Japan Pharmaceutical Manufacturers Association

Expected Stance and Approach for Industry

Shunya Ikeda

International University of Health and Wellness

Issues on Appropriate Allocation of Healthcare Resource and Innovation Evaluation

Ataru Igarashi

Tokyo University

Expectations and Messages from Patients and Stakeholders

Naomi Sakurai

Cancer Solutions

Panel Discussion





Day2 | Monday October 20 S 10 TRACK5 11:15-12:45

Related Interest Area(s): QAC, RA | Level: Intermediate | Style: Partially in **English**

Impact of ICH E6 (R3) on GCP Inspection from Global Perspectives

As ICH E6 (R3) Principles and Annex 1 reached Step 4 in January 2025 and are beginning to be implemented in each region, their key "fitness for purpose" and 'risk proportionality" concepts are expected to be incorporated not only in the planning and design of clinical trials but also in the GCP inspection. Inspection resources are not infinite, however, and it is important to focus on the data and processes that are critical to quality factors (CTQ factors) that affect the quality of the study, rather than using GCP as a checklist. This session will discuss from global perspectives the efforts and expectations of regulators who conduct the inspection, and the perspectives of medical institutions and sponsors to be inspected in the E6 (R3) era. We will utilize this as an opportunity to think about ensuring the quality of future clinical trials and the "normal" GCP inspection.

Chair

Junko Sato

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Introduction of ICH E6 (R3) and perspectives of PMDA (tentative)

Kotaro Fukuda

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

TBD

TBD

FDA

TBD

TBD (Industry)

TBD

TBD

TBD (Medical Institutions)

TBD

Panel Discussion



The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025
Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering
'Tomorrow's Normal' to Patients



Day2 | Monday October 20 S 11 TRACK6 11:15-12:45

Related Interest Area(s): CD&O, D&DS, Others | Level: Intermediate Style: Japanese

Innovating the Future of Medicine and **Healthcare** — Strategic Initiatives by the **Life Intelligence Consortium (LINC)**

TBD

Chair

Mari Ito

Osaka University

TBD

Eiichiro Uchio

Kyoto University

TBD

Mariko Nio

CHUGAI PHARMACEUTICAL CO., LTD.

TBD

Rika Okamoto

Translational Research Center for Medical Innovation

TBD

Yosuke Nishida

NTT DATA, Inc.

Panel Discussion

All Session Speakers and

TBD

Cabinet Office



The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025
Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering
'Tomorrow's Normal' to Patients

Day2 | Monday October 20

DIAmond Session 1 TRACK1 13:55-15:25

Related Interest Area(s) : ALL | Level : ALL | Style : English

Building a Solid Pathway to Reliance in ASEAN

TBD

Chair

Ayumi Endo

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)



TBD

Rosliza binti Lajis

NPRA (Malaysia)

TBD

Worasuda Yoongthong

Food and Drug Administration (Thailand)

TBD

TBD

TBD (Philippines)

TBD

Ayumi Endo

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Panel Discussion





Day2 | Monday October 20 S 12 TRACK2 13:55-15:25

Related Interest Area(s): Stat, RA, CD&O | Level: Intermediate / Advance Style: Partially in English

Transitioning to Open Source: Unlocking New Data Analysis Environments and Transforming Organizations [Statistics]

The data analysis environment in pharmaceutical development is transitioning from a traditional SAS-centered approach to the adoption of Open Source Software (OSS), and industry is currently at a significant turning point. The adoption of OSS encompasses more than just a tool change; it has implications for technological innovation, regulatory compliance, and even the transformation of organizational culture and work practices. This session will explore international trends and challenges surrounding the transition to OSS through a combination of presentations and a panel discussion.

Presentations will provide insights into various aspects of this transition, including the migration from SAS to R through initiatives such as Pharmaverse and PhUSE, the current state of communication regarding OSS utilization with the FDA and EMA, case studies of OSS applications within pharmaceutical companies, and discussions about the preparation of regulatory submissions using OSS at the PMDA, presented from multiple perspectives.

Panel discussion will focus on the practical and organizational changes resulting from the OSS transition. Key themes will include the realities of OSS migration, specific changes in daily operations, future technological prospects for OSS, and the changes that OSS introduces to the pharmaceutical industry, along with the necessary actions to adapt to these changes. This discussion will also address the application of Quality by Design principles in relation to OSS and challenges that regulatory authorities and pharmaceutical companies must address.

By participating in this session, attendees will deepen their understanding of international trends in OSS utilization and the current state of dialogue with regulatory authorities, and gain concrete insights for future transitions in their organizations' analytical environments.



Chair

Satoru Tsuchiya

Sumitomo Pharma Co., Ltd.

GSK's R journey – New Way of Working with Open-Source

Yuichi Nakajima

GlaxoSmithKline K.K.

What Changes can We Expect in the Future with the Transition to Open Source? (Tentative)

Tadeusz Lewandowski

Johnson & Johnson Innovative Medicine

How Open Source Empowers Data Science in Mid-Size Pharma (Tentative)

Alberto Montironi

UCB S.A.

Perspectives on the Utilization of Open Source in Japan from the PMDA's Standpoint (Tentative)

Masanao Sasaki

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Panel Discussion All Session Speakers and

Naoki Isogawa

UCB Japan Co., Ltd.

The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025

Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering 'Tomorrow's Normal' to Patients



Day2 | Monday October 20 S 13 TRACK3 13:55-15:25

Related Interest Area(s) : D&DS, CD&O, PE | Level: Intermediate | Style : Japanese

Ecosystem Synergy: Enhancing Global Pharmaceutical Development through Data Interoperability

To integrate medical data such as electronic health records (EHR) into clinical trial data, it is essential to address this as a long-term challenge not only from the perspective of clinical trials but also by understanding medical informatics, healthcare settings, overseas regulations, and related international initiatives. Collaboration with stakeholders and an agile approach are necessary. At recent DIA Japan Annual Meetings, topics such as data integration concepts, collaborative efforts among medical institutions and IT/pharmaceutical companies, and HL7 Vulcan activities have been shared and discussed. In terms of healthcare systems, medical DX initiatives include the EHR information sharing services in Japan. Internationally, the US has the 21st Century Cures Act, and Europe has the European Health Data Space. HL7 Vulcan is advancing comprehensive initiatives with regulatory and governmental bodies such as the FDA and ASTP.

This session will focus on how Japanese EHR data standardized in FHIR-format can be utilized in clinical trials with considering the international trends and Japan's EHR information sharing services. There will be presentations and panel discussions from various stakeholders standpoints, such as international standard platform builder, CRC, and sponsors, such as:

- 1) HL7 Vulcan's updates including new initiatives
- 2) Challenges for IT companies to standardize Japanese medical institutions' data and then implement international standard data platforms
- 3) Challenges and expectation from CRC with comparative analysis between EHR and EDC data for improving efficiency in clinical trials.

Interoperability of medical data is a long-term endeavor. However, understanding the current medical data at sites can be also a good opportunity to reassess current norms. We hope participants will gain insights on what they can do in their immediate surroundings.



Yoshihiro Aoyagi

National Cancer Center Hospital East

International Initiatives on FHIR-based Ecosystems: Vulcan Interoperability Bridge

Mika Ogasawara

Pfizer R&D Japan G.K.

Toward Global Interoperability: Delivering Japanese EMR and PHR Data via Platforms Compliant with International Standards

Hisashi Osanai

Fujitsu Limited

Challenges and Expectations in Bridging the Gap Between EHR Data and Current CRF Data: A CRC Perspective

Rie Taniguchi

National Cancer Center Hospital East

Panel Discussion All Session Speakers and

Naoki Nakashima

Kyushu University Hospital

TBD

DIA COM/CDM communityから



The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025
Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering
'Tomorrow's Normal' to Patients



Day2 | Monday October 20 S 14 TRACK4 13:55-15:25

Related Interest Area(s): CD&O, D&DS, MA | Level: Beginner / Intermediate Style : Japanese

Can RWD Address Patient Enrollment Challenges? Toward a Future Where Effective RWD Use Is Standard in Drug Development [Medical Affairs]

Efforts to address drug lag and loss have led to meaningful regulatory reforms aimed at accelerating drug development, particularly in the field of pediatric medicine. While these initiatives have made steady progress, the challenge of patient enrollment in clinical trials remains a major hurdle. In an environment where patient enrollment performance in Japan lags behind that of other countries, there is a concern that Japan may be excluded from global clinical development, which could once again result in drug lag or loss. This session will bring together stakeholders from industry, government, and academia to explore whether real-world data (RWD) can address the persistent challenge of patient enrollment. The goal is to identify actionable strategies that can accelerate drug development by even a single day. To promote the use of RWD in clinical development, it is essential to enrich the data ecosystem. This requires a greater volume and diversity of data as well as a deeper understanding of and acceptance of the use of their data and the broader goals of drug development among patients. This session will also explore how we can build a future in which many patients willingly contribute their data with the hope that it will benefit others, and effective use of RWD is an everyday part of drug development.

Chair

Jun Sakurai

Okayama University Hospital



TBD

Tomoyuki Takase

Eli Lilly Japan K.K.

TBD

Kanako Katsuyama

Ministry of Health, Labour and Welfare

TBD

Takenori Ogawa

Medical Data Vision Co., Ltd.

Panel Discussion

All Session Speakers and

TBD

TBD



Day2 | Monday October 20 S 15 TRACK5 13:55-15:25

Related Interest Area(s): CD&O, QAC | Level: Intermediate | Style: Japanese

The Road to Single IRB: Establishing a Globally Recognized Single IRB

Institutional Review Boards (IRBs) are at a turning point. In 1997, when the current J-GCP based on ICH-E6 (R1) was issued, the IRB was set up by the medical institution conducting the clinical trial generally. After that, the J-GCP was revised in March 2008, and the rule of setting up an IRB for each medical institution was abolished, but the centralized IRB has hardly progressed. Meanwhile, single IRB (1 country/1 trial/1 IRB) is becoming standard around the world. Single IRB is already mandatory in EU countries and is being promoted in the US as well. In Japan, to solve the drug lag and loss problem, the interim report of the Initiative Council for Improving Drug Discovery Capabilities to Support Early Availability of Innovative Drug addressed the issue of "making single IRB the rule for multi-center clinical trials," and is being considered as one of the major themes in the clinical trial ecosystem. Single IRB is expected to not only improve the efficiency of IRB, but also to improve the quality of review by consolidating IRB resources and protecting participants. In addition, by providing participants with a consultation channel as an IRB independent of the medical institution, it will be important in preventing fraud and conducting the study ethically.

This session will introduce the issues and responses that should be addressed in Japan in the future to realize Single IRB from industry (JPMA/PhRMA/EFPIA/R&D Head Club Joint Task Force) and medical institutions, including information from overseas. A panelist from government will discuss what the ideal IRB should be and how industry, government and academia can cooperate to realize the "ideal IRB" in Japan with the participants. This panel will also discuss considerations regarding the sponsor's accountability, including the internal single IRB selection process and IRB quality assurance systems including certification systems.

Chair

Takeshi Yamazaki

Daiichi Sankyo Co.,Ltd.



TBD

Kiyomi Hirayama

MSD K.K.

Implementation of a Single IRB in Pediatrics in Japan

Junpei Takei

National Center for Child Health and Development

Panel Discussion

All Session Speakers and

Yuta Ogawa

Ministry of Health, Labour and Welfare





Day2 | Monday October 20 S 16 TRACK6 13:55-15:25

Related Interest Area(s): CS&PR, MA | Level: Beginning | Style: Japanese

How Will Post-Marketing Safety Measures Change with Revision of the Pharmaceuticals and Medical Devices Act? [Labeling & Pharmacovigilance]

The revised Act on Ensuring Quality, Efficacy and Safety of Pharmaceuticals, Medical Devices, etc. (PMD Act) was promulgated in May 2025, and the legal status of the Risk Management Plan (RMP), which had been implemented in GVP, was reviewed and its creation was made mandatory under the PMD Act. By positioning the RMP as a law, it is expected that it will be possible to respond more quickly than ever when safety concerns arise and according to the characteristics and risks of pharmaceuticals. The Ministry of Health, Labor and Welfare will introduce how the revision of the PMD Act will change the RMP system and what is expected of it. From their respective positions, the pharmaceutical industry and healthcare professionals will discuss how specific practical operations need to be changed in light of the revision of the PMD Act, such as clarifying the criteria for the termination of the RMP, setting and reviewing safety specifications (important risks), optimizing and evaluating the effectiveness of additional risk minimization measures, and possible challenges. Panel discussion will explore what the future RMP system should be like for patients.

Chair

Mamoru Narukawa

Kitasato University



Yumiko Nomura

Ministry of Health, Labour and Welfare

Expectations from Pharmaceutical Industry Regarding the New RMP System Following the Revision of the Pharmaceuticals and Medi

Makoto Miyazaki

Japan Pharmaceutical Manufacturers Association

Expectations from Healthcare Professionals Regarding the new RMP System Following the Revision of the Pharmaceuticals and Med

Susumu Wakabayashi

Kyorin University Hospital

Panel Discussion



Day2 | Monday October 20 SPECIAL SESSION2 TRACK1 16:25-17:55

Related Interest Area(s): CD&O | Level: Intermediate | Style: Japanese and English

The Role of Asia in Advancing Global **Clinical Trials: Toward Tomorrow's Normal** for Asian Patients

In recent years, drug development through global clinical trials has become increasingly common. However, to what extent has the Asian region, including Japan, been able to collaboratively engage in these trials?

While the medical environments and clinical trial environments vary across Asian countries, greater regional cooperation and preparation of the environment could lead to an increase of clinical trials that include Asia.

In this session, we will explore what Asia can do, both in collaboration with other regions and within Asia itself, through the lens of real-world examples of global clinical trials involving Asian countries. We ultimately aim to discuss how Asia can seize more opportunities to participate in global clinical trials, and how such efforts can help bring "tomorrow's normal" to patients across the region.

Chair

Kumagai Yuji

Kitasato University

PMDA's Efforts for Further Cooperation in the Asian Region

Yosuke Kobayashi

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

The Future of Asia-Led Clinical Development: Lessons from the Pathway Trial

Kazuki Sudo

National Cancer Center Hospital

Experience in Promoting Asia Regional Study

Masakazu Kobayashi

CMIC Co., Ltd.

From Asian Trial to Global Approval

Eriko Yamamoto

Daiichi Sankyo Co., Ltd

Panel Discussion





Day2 | Monday October 20 S 17 TRACK2 16:25-17:55

Related Interest Area(s): ALL | Level: Beginning / Intermediate | Style: **English**

Achieving a Healthier Future for Asia **Through Trust and Collaboration**

The Asia Partnership Conference of Pharmaceutical Associations (APAC) comprising 14 member associations from 12 markets, has been shaping regulatory agility, reliance pathway, and digital transformation. This session will highlight progress, challenges, and next steps in reliance pathway and eLabeling initiatives. One key aspect is optimizing reliance pathways to accelerate drug approvals while maintaining safety and efficacy. APAC survey data shows a 17% improvement in reliance for new indications and PACs, and 8% for NDAs. Also, significant progress has been made in adopting best practices in regulatory agility, contributing to greater alignment and efficiency across the region. However, challenges remain, including site-specific stability data and CPP requirements. Some APAC economies apply reliance pathways for DCT data, without(?) having formal guidelines. The APAC EWG and regulatory authorities have significantly advanced eLabeling initiatives, including issuing eLabeling guidance. Recent discussions have focused on interoperability between the structured contents of labeling based on international electronic common standards and digital health platform and eLabeling for patients. The adoption of HL7 FHIR for healthcare systems has been progressing in many Asian markets and is being considered for eLabeling in more markets. This session will bring together speakers and panelists from industry and regulatory authorities, to discuss: 1) Progress and challenges in reliance pathway; 2) Best practices for DCTs, RWE, and eSubmissions; and 3) Moving forward with structured contents of labeling based on international electronic common standards, and delivering eLabeling for patients. The updated status on drug guide for patients in Japan will be shared during the panel discussion. By fostering knowledge exchange, this session aims to drive regulatory convergence, enhance efficiency, and deliver innovative medicines across Asia.

Chair

Rie Matsui

Pfizer R&D Japan G.K.

Advancements in Regulatory Agility Best Practices and e-Submission in Asia: Insights from APAC

Masaaki Kanno

Otsuka Pharmaceutical Co., Ltd.

Advancements in Regional Reliance and Digital Transformation in Asia: Insights from APAC

Chong Sannie

Merck Sharp & Dohme International

Patient-centric e-Labeling of the future via International electronic common standard: FHIR

Yoongthong Worasuda

Thai Food and Drug Administration

Panel Discussion All Session Speakers and

Natsuko Hayama

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)





Day2 | Monday October 20 S 18 TRACK3 16:25-17:55

Related Interest Area(s): Others | Level: Beginning / Intermediate Style: Japanese

How Are Virtual Reality and the Metaverse Transforming Communication in Healthcare and Clinical Trials?

The revision of ICH E8(R1) and the October 2024 revision of the Declaration of Helsinki creates the need for a culture that supports open dialogue and addresses multiple communities and vulnerable populations in the field of healthcare and clinical trials. There is a growing demand for a bi-directional or multi-directional approach. To effectively respond to this situation, it is essential to not only stick to traditional communication methods (such as face-to-face, telephone, and email), but to combine these with newer methods. This session will introduce practical examples of how digital transformation technologies such as virtual reality (XR) and the metaverse impact medical practice, as well as the effects they may have on the clinical trial environment.

Chair

Kento Asano

The University of Osaka Hospital



Compassionate Digital Health for Everyone — Through the Virtual Hospital

Masafumi Sugimura

Juntendo University

The Future of Medical XR: Reshaping Remote Healthcare & **Education Beyond Time and Space**

Yudai Asai

NTT QONOQ, Inc.

Mixed Reality and the Metavaerse: Enhancing Clinical Practice and Communication Design

Hiroyo Matsuyama

Amata K.K.

Panel Discussion All Session Speakers and

Keisuke Suzuki

National Center for Geriatrics and Gerontology

Toshiaki Nakaoka

CHUGAI CLINICAL RESEARCH CENTER CO., LTD

Takateru Inokawa

Buzzreach inc.



Day2 | Monday October 20 S 19 TRACK4 16:25-17:55

Related Interest Area(s): MA, PE, V&A | Level: Beginning / Intermediate Style: Partially in English

The Cutting Edge of Healthcare DX in Japan and Abroad: What Future Are We **Aiming For? [Clinical Innovation]**

In recent years, various technologies such as AI, sensor technology, and data infrastructure have evolved, bringing the wave of digital transformation (DX) to the healthcare sector. Japan is advancing into a super-aged society, where medical needs are increasing while the public resources for healthcare professionals and cost burdens are shrinking. To ensure a safe and secure life, it is essential to significantly change the way healthcare is delivered, and the government has also begun to actively engage in healthcare DX initiatives. However, like Rome, the effective utilization of DX is not built in a day. It requires a steady effort to outline the goals we aim for, gradually establish a digital environment towards those goals, and change operations while gaining the understanding of stakeholders. The more established systems and experiences we have, the greater the effort required for transformation. In this session, we will present case studies from Southeast Asia, the US, and Japan that are advancing healthcare DX initiatives, and discuss how we, involved in new drug development and other areas, can engage with DX towards the future of healthcare.

Chair

Tomohiko Takahashi

Otsuka Pharmaceutical Co.Ltd.

Current Status and Challenges of Healthcare DX Abroad (Southeast Asia and the United States)

Masafumi Abilio Yamane

MITSUI & CO., LTD.

TBD

Ryo Kawasaki

The University of Osaka

TBD

Yuki Tanaka

Philips Japan. Ltd.

Panel Discussion



The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025
Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering
'Tomorrow's Normal' to Patients



Day2 | Monday October 20 S 20 TRACK5 16:25-17:55

Related Interest Area(s): Others | Level: Beginning / Intermediate | Style: **Japanese**

Shaping a New Era from the Frontlines: Inside-Out for the Pediatric Drug **Development future**

Pediatric drug development plays a vital role not only in delivering medications for children but also in enhancing public welfare and quality of life. Despite high medical needs, the small market size often hinders commercial feasibility. In response, Japan's governmental "Council of the Concept for Early Prevalence of the Novel Drugs to Patients by Improving Drug Discovery Capabilities " has clearly stated the need to accelerate access to pediatric medicines. Reflecting this policy, the Pediatric and Orphan Drug Consultation Center was established within PMDA in FY2024. With the implementation of this policy, proactive pediatric drug development is expected to increase toward FY2028. Meanwhile, many practitioners in pharmaceutical companies and clinical sites still report experiencing anxiety and some resistance toward the anticipated rise in pediatric clinical trials.

In this session, through presentations and audience discussions, speakers involved in pediatric development from medical institutions, pediatric-focused CROs, and global pharmaceutical companies will share real-world issues faced by stakeholders in industry, academia, and government, and explore anticipated challenges and necessary preparations. By recognizing the gap between policy goals and field realities, we aim to inspire forward-looking steps toward pediatric drug development at the operational level. We encourage participation from those involved in or interested in pediatric drug development, particularly future managerial professionals across sectors.

Chair

Taeko Wada

Jichi Medical University Hospital



TBD

Miho Nakajima

National Cancer Center Hospital

TBD

Kenta Nakao

Imepro Inc.

TBD

Mika Komori

Eli Lilly Japan

Panel Discussion

Day2 | Monday October 20 S 21 TRACK6 16:25-17:55

Related Interest Area(s) : ALL | Level : Beginning / Intermediate | Style : **English**

Toward Tomorrow's Norm: Patient-Driven Drug Development through Collaboration with Academia and Emerging Biopharma [Patient Engagement]

In recent years, "drug loss"—the failure of promising treatments to reach patients—has become a serious social issue in Japan, particularly in the field of rare diseases. This session begins with a firsthand account from the Myotonic Dystrophy Patients' Association, highlighting the challenges faced by patients and families, and introduces a collaboration case with Emerging Biopharma (EBP). These perspectives help reveal structural issues in Japan's drug discovery and development ecosystem. It also explores the role of academia through "Remudy," a patient registry for neuromuscular diseases led by the National Center of Neurology and Psychiatry, and introduces perspectives from a Japan-based emerging biopharmaceutical company (EBP) on the country's development environment, regulatory landscape, and business culture—shedding light on the opportunities and challenges of global collaboration.

The era of waiting for someone else to act has passed. Patients are now raising their voices, joining hands with academia and healthcare professionals, and engaging with industry to shape the future of medicine. This proactive involvement—of patients working with academia, regulators, and pharmaceutical companies—holds the key to overcoming drug loss. Pharmaceutical companies, too, are seeking meaningful dialogue with patients and healthcare providers, guided by social responsibility and long-term vision. Through such exchange of perspectives and stronger partnerships, new possibilities for drug discovery, addressing drug loss, and connecting innovations to development in Japan can begin to take shape. Achieving this will require trust-based collaboration among patients, academia, industry, and regulators, with each party taking initiative.

This session offers a practical platform to explore how cross-border collaboration can make patient-driven drug development part of "tomorrow's norm."



The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025 Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering

'Tomorrow's Normal' to Patients



Chair

Junko Sato

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

The Reality and Hope of Drug Loss: Japanese "PPI" Needs to Change (Tentative)

Midori Senoo

Myotonic Dystrophy Patients' Group of Japan

The Academic Challenge: Rare Disease Research and International Collaboration through Remudy (Tentative)

Harumasa Nakamura

National Center of Neurology and Psychiatry

Japan's Drug Development Landscape: Challenges and Opportunities from the Perspective of Emerging Biopharma (Tentative)

Haruhiko Morita

Modalis Therapeutics Corporation

Panel Discussion All Session Speakers

Michiyo Oshima

Pfizer R&D Japan G.K.

The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025
Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering
'Tomorrow's Normal' to Patients



Day2 | Monday October 20

SPECIAL CHATTING SESSION Reception Hall

18:15-20:00

TBD

SESSION CHAIR

Miyoko Yamauchi

Chugai Pharmaceutical Co., Ltd. / COM Program Committee Chair



The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025
Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering
'Tomorrow's Normal' to Patients

DIAmond SESSIONS

Day3 | Tuesday October 21

DIAmond Session 2 TRACK1 9:00-10:30

Related Interest Area(s): PE | Level: Beginning / Intermediate | Style: English

The First Step Toward "Tommorow's **Normal**": The Aspiration of Asian Patients

As healthcare continues to globalize, international collaboration has become indispensable to advance drug development. But how far has cooperation and coordination actually progressed within Asia? Even within Asia, the medical and clinical trial environments vary from country to country. Given current circumstances, what steps can patients in Asia take to promote greater regional collaboration? In this session, patients and their families from several countries including Cambodia and Japan will speak about the healthcare environments in their respective countries, what they felt and struggled with when they or their loved ones fell ill, their efforts to address these issues and the actions they believe that individuals and communities can take to overcome these challenges. They will also share their hopes and expectations for collaboration with other Asian countries, including Japan. Following these presentations, panel discussion with a Japanese physician who is actively engaged in patient involvement activities will lead exploration into how Asian countries can work more closely to advance medical care and drug development, and what kind of collaborations are needed to take the next step toward a better future.

Chair

Gatellier Laureline

Japan Brain Tumor Alliance / National Cancer Center Japan

Tezuka Shun

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)



Melissa Lim

Brain Tumour Society (Singapore)

TBD

Sokchamroeun Riem

Representative of people living with cancer in Cambodia

TBD

Hiromi Todoroki

NPO Kibounokai

Panel Discussion All Session Speakers and

Kiyotaka Watanabe

Teikyo University



Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering 'Tomorrow's Normal' to Patients



Day3 | Tuesday October 21 S 22 TRACK2 9:00-10:30

Related Interest Area(s) : D&DS, QAC, CD&O | Level : Intermediate | Style : English

Navigating Complexity in DCTs: Implications for Data Management and Risk-Based Quality Oversight [Clinical Data Management]

As decentralized clinical trial (DCT) adoption accelerates globally, including within the Asia-Pacific region, a strategic understanding of how decentralization affects data and risk is vital. This session will provide a clearer view of the current pain points and future direction of DCT oversight and data operations, equipped with practical solutions and frameworks that support successful DCT implementation across varying levels of complexity.

In recent years, the role of clinical data management (CDM), which has been focusing on improving the efficiency and standardization of data management operations, has become more and more demanding. A deeper understanding of the principles of data integrity and patient safety became mandatory as the studies became more diverse and complex. The case of local / cross-border DCT studies, in which the study participants and the investigator will have to interact via various DCT tools more and more frequently while also crossing national borders, will also present new types of challenges in securing data integrity. In panel discussion, speakers and chairs from DIA global and Japan CDM communities will discuss such challenges based on their expertise.

Chair

Mary Banach

DIA Global CDM Community

Yu Jincho

GlaxoSmithKline K.K.



Navigating the New Frontier: Data Management and RBA in DCTs (Tentative)

Johann Proeve

Cyntegrity Germany GmbH

Navigating Regulatory Complexities: Empowering CDM in the Evolving Digital Research Landscape (Tentative)

Stephen Wilson

Retired FDA

Panel Discussion All Session Speakers and

Kenichi Nakamura

National Cancer Center Hospital

Kaye Fendt

Data Quality Research Institute (DQRI)



Day3 | Tuesday October 21 S 23 TRACK3 9:00-10:30

Related Interest Area(s): RA, CD&O, PE | Level: Intermediate | Style: **Japanese**

New Normal for Patients: Future Changes Brought by the Revision of the Pharmaceutical and Medical Device Act [Regulatory Affairs]

This year, the Act on Securing Quality, Efficacy and Safety of Products Including Pharmaceuticals and Medical Devices will be revised for the first time in five years. The upcoming amendment will address several key issues, including the environmental and regulatory establishment for drug discovery and development to minimize drug lag and drug loss, strengthening measures to ensure the quality and safety of pharmaceuticals, and ensuring the supply of quality-assured medicines.

This session will focus on understanding the overall scope of the Act's revision, with particular attention to the newly updated conditional approval review system designed to deliver innovative medicines to patients at an earlier stage.

Under the updated system, approval may be granted based on results from exploratory clinical trials if the clinical benefits can be reasonably expected. However, it will also be clearly stipulated that such approvals can be revoked if efficacy is not confirmed. We hope to have a broad discussion about the flexibility of this updated approval framework, how to balance it with future risks, and the expectations and challenges faced by patients eagerly awaiting access to groundbreaking treatments.

Chair

Kiyohito Kuno

MSD K.K.



TBD

Daisuke Sato

Ministry of Health, Labour and Welfare

TBD

Taro Ishibashi

Pfizer R&D Japan G.K.

TBD

Yoshiyuki Majima

NPO PanCAN Japan

Panel Discussion



Day3 | Tuesday October 21 S 24 TRACK4 9:00-10:30

Related Interest Area(s): ALL | Level: Intermediate / Advance | Style: Japanese, Face to Face

Value Creation through Program and Project Management for "Tomorrow's Normal" to Patients [Project Management]

In the field of project management, guidebooks such as the P2M Standard Guidebook and the PMBOK Guide are well known. The former was revised in 2024, and the latter is scheduled for revision by the end of 2025. Both guidebooks emphasize the importance of creating "value" through programs and projects.

What exactly is the "value" created through the development of pharmaceuticals and other products? How should one think about and what methods should be employed to actually create this "value"? This session will provide an overview of "value" in both the P2M Standard Guidebook and PMBOK Guide, which are widely adopted in the medical development industry, including the latest trends, and through dialogue among participants from various organizations, we will share our mutual understanding of what "value" we can provide to whom and in what form through our respective organizations/projects, and what kind of "value creation" we aim to achieve. Based on this, we will further discuss how to consider and utilize international project and program management methods to create that "value." Rather than simply listening, we hope that participants will engage in dialogue using their own words to deepen their understanding. Additionally, because participants from various backgrounds gather at this Japan Annual Meeting, we aim to provide an opportunity for each participant to gain new insights and perspectives that can lead to "tomorrow's normal" by reexamining the concept of "value" in pharmaceutical development, especially in light of the current deepening discussions on "value creation," both domestically and internationally.

Chair

Nao Horie

Hokkaido University Hospital



Noriaki Nagao

JAPAN TOBACCO INC.

Value Creation in the PMBOK Guide®

Takashi Sato

PM Orchestra TS

P2M: A Framework for Value Creation

Minoru Imai

Institute of Science Tokyo Hospital

Facilitator

Yukana Murahashi

Chugai Clinical Research Center CO., LTD.

Satoshi Suzuki

Pfizer R&D Japan G.K.

Yu Komura

National Cancer Center Hospital East

Ai Okazaki

Institute of Science Tokyo Hospital





Day3 | Tuesday October 21 S 25 TRACK5 9:00-10:30

Related Interest Area(s): CD&O, P&EPR, RA | Level: Intermediate | Style: Japanese

Exploring Exit Strategies and Challenges for dBM Development in Pharmaceutical **Drug Development**

Many pharmaceutical companies aim to improve the efficiency and success rates of clinical trials through dBM (digital biomarkers) development related to their priority disease areas. However, various challenges exist, including: the substantial resources and time required for dBM development and validation; difficulties in coordinating timelines between drug development and dBM development; the fact that even successful dBM development only yields measurement systems, which is separate from drug efficacy; and lack of confidence in expanding to Around the Pill applications. Although the EMA approved SV95C as the first primary endpoint for DMD disease in 2023, there are still "zero" approval cases in Japan and other Asian countries as of 2025. Therefore, for pharmaceutical companies and medical ventures, it has become essential from the early development stage to consider exit strategies such as quantifying synergies between dBM and their own pharmaceuticals and solutions, clarifying clinical positioning after development, and defining role allocation and monetization among stakeholders. This session aims to provide valuable insights into exit strategies and challenges for dBM development through presentations and discussions from pharmaceutical companies, medical ventures, and academia.

Chair

Yoshihiko Furusawa

Takeda Pharmaceutical Company Limited

Exit Strategy and Challenges for dBM Development from a Pharmaceutical Company Perspective(Tentative)

Norihiro Kawabata

Chugai Pharmaceutical Co., Ltd.

Health "Tech" Venture

Kazumichi Minato

TechDoctor, Inc.

The Development, Validation, and Scaling of Digital Health Technologies for Clinical Trials

Steve Xu

Northwestern University / Sibel Health, Inc.

Panel Discussion All Session Speakers and

Tomoharu Dohi

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)



Day3 | Tuesday October 21

S 26 TRACK6 9:00-10:30

Related Interest Area(s): CD&O, MA, Others | Level: Intermediate | Style: Japanese

Advancing Neurotherapeutics: Driving Global Innovation in Treatments for **Neurological Disorders**

Recent innovations, including disease-modifying and gene therapies, have significantly advanced the treatment of neurological disorders. However, many diseases still lack effective therapies worldwide. In Japan, systemic challenges in pharmaceutical development and clinical trials have led to "drug loss," where globally approved treatments are not available domestically. To address these issues, academic societies must lead efforts to build a sustainable drug development ecosystem through collaboration with industry, regulators, and international organizations. This symposium, co-hosted by DIA and the Japanese Society for Neuropharmacology, showcases academic contributions to neurotherapeutic development and international cooperation. This session will begin by introducing the Society's initiatives to support drug development and enhance research infrastructure, and then highlight collaborative efforts with international societies such as the American Society for Experimental NeuroTherapeutics (ASENT), focusing on areas like amyotrophic lateral sclerosis (ALS), where global development is active. Long-standing cooperation with the Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA) will also be presented as a model of regulatory-academic partnership. Following these presentations, panel discussion will explore how academia, industry, and regulatory authorities can collaborate more effectively. This discussion will emphasize the role of academic societies as hubs for multi-sector partnerships that aim to create a sustainable ecosystem for neurotherapeutic innovation. This session seeks to foster dialogue among key stakeholders and serve new collaborations that accelerate the development and accessibility of treatments for neurological disorders worldwide

Chair

Keisuke Suzuki

National Center for Geriatrics and Gerontology



The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025 Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering

'Tomorrow's Normal' to Patients



Introduction and Activities of the Drug Discovery Promotion Committee of the Japanese Society of Neurotherapeutics

Masahisa Katsuno

Nagoya University Graduate School of Medicine

International Initiatives to Promote Drug Discovery: Efforts within the Japanese Society of Neurotherapeutics

Harumasa Nakamura

National Center of Neurology and Psychiatry

Accelerating Therapeutic Development for Amyotrophic Lateral Sclerosis: Collaborative Efforts with the Japanese Society of Neurology

Ken Sakushima

Hokkaido University Hospital Clinical Research and Medical Innovation Center

TBD

Hiroyuki Murakami

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Panel Discussion All Session Speakers and

Yoko Fujimoto

ROHTO Pharmaceutical Co., Ltd.

© 2025 Drug Information Association, Inc. | Page 47



Day3 | Tuesday October 21

SPECIAL SESSION3 TRACK1 11:15-12:45

Related Interest Area(s) : ALL | Level : ALL | Style : English

China Town Hall

Building on the strong interest from last year's session, this year's China Town Hall will continue to provide updated information on China's evolving trend in pharmaceutical innovation, R&D, and regulation. The session will feature speakers from the National Medical Products Administration (NMPA), the municipal government of Shanghai Pudong New Area — home to a vibrant biotech innovation ecosystem— and industry representatives. They will share insights into China's regulatory progress and pharmaceutical R&D, highlighting how these developments support both global and domestic companies to deliver innovative medicines to the patients in need. This Town Hall aims to deepen the audience's understanding of China's pharmaceutical landscape and foster opportunities for international collaboration.

Chair

Ling SU

DIA Fellow / Venture Partner at Lilly Asia Ventures / Research Fellow at YeeHong Business School

Ayumi Endo

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

A Brief Introduction from NMPA

ZHU Feng

China Center for Food and Drug International Exchange (CCFDIE)

Benchmarking First-class Standards, Building a World-Class Biomedical Industry Cluster: Case Studies and Insights from Pudong

XU Lai

The People's Government of Pudong New Area, Shanghai

TBD

Na (Jasmine) WANG

Astellas China

Panel Discussion All Session Speakers and

Yuzhen (Janet) LYU

Roche Pharmaceutical Development Center China





Day3 | Tuesday October 21 S 27 TRACK2 11:15-12:45

Related Interest Area(s): Others | Level: ALL | Style: English

Clinical Trials 2035: Innovations That will Transform the Future of Research

It is 2035. We now live in a world where healthcare is delivered in such a transformative way from 10+ years ago.

Clinical Research is no longer considered "a last resort." Patients participate in clinical research where they receive their normal care. Underrepresented and marginalized populations who at one point were systemically underserved, now have access to equitable healthcare in their community.

Can we achieve this dream? What will this take? What technology and innovations do we need to prioritize to make this vision a reality? How will artificial intelligence (AI) accelerate our vision? This session will provoke us all to raise our gaze beyond the near-term and find inspiration in the future possibilities.

Chair

Sini Eskola

Takeda Pharmaceuticals International AG

TBD

Janice Chang

TransCelerate BioPharma, Inc.

TBD

TBD

Panel Discussion

All Session Speakers and

TBD

TBD

TBD

TBD

TBD

TBD

TBD

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)



The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025
Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering
'Tomorrow's Normal' to Patients



Day3 | Tuesday October 21 S 28 TRACK3 11:15-12:45

Related Interest Area(s): ALL | Level: Beginner / Intermediate | Style: Japanese

Utilization of Patient Experience Data for Patient-Focused Drug Development

As advocated in recent years, the utilization of patient-derived information for value assessment of drugs has been promoted, as evidenced by the Reflection Paper issued by ICH in 2021 and guidelines already published by various regulatory authorities. Such patient-derived information is specifically called patient experience data, which includes patient preference information and clinical outcome assessments such as patient-reported outcomes. Furthermore, ICH E22 is currently under consideration as general guidance for utilizing patient preference information in benefit-risk assessment of drugs, with Step 2 expected to be reached by 2025. Given this current situation, this session will feature experts and industry leaders from industry, government, academia, and patient communities to discuss the importance of clinical development that leverages patient-derived information and the current state of scientific thinking necessary for this purpose. Based particularly on the reports published this year by the JPMA Data Science Committee, we will explain the current status of patient experience data such as clinical outcome assessments and patient preference information among domestic and international regulatory authorities and pharmaceutical companies, with experts who have practical experience providing detailed explanations from their respective perspectives on actual practices and future prospects. The subsequent panel discussion will provide insights into what kind of discussions are necessary for decision-making to scientifically consider patient experience data with a view to the future of value assessment of drugs, and how this can be utilized in the clinical development process to ultimately lead to the provision of better drugs that are meaningful to patients.

Chair

Satoru Fukinbara

JPMA / Ono Phamaceutical Co., Ltd.



The Significance of Patient Experience Data and Trends of **Domestic and International Organizations**

Yasuo Sugitani

JPMA / Chugai Phamarceutical Co., Ltd.

The Potential for Utilizing Patient Experience Data at PMDA

Shun Tezuka

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Utilization of Patient Experience Data Based on Experience from an Academic Perspective

Takuhiro Yamaguchi

Tohoku University Graduate School

TBD

Naomi Sakurai

General Incorporated Association CSR Project

Panel Discussion

The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025

Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering 'Tomorrow's Normal' to Patients



Day3 | Tuesday October 21 S 29 TRACK4 11:15-12:45

Related Interest Area(s) : ALL | Level : Intermediate | Style : Japanese

Accelerating ICH M11 Implementation: International Collaboration Across Stakeholders for Innovation with the Digital Protocol

Clinical research is increasingly complex, technological change is exponential, and yet the processes to create, execute, and assess clinical study protocols are largely manual. Systems across the many users of protocol information are disconnected, handoffs between are tedious, and insights can be difficult to access because information is locked in unstructured text. Harmonization of clinical trial protocols through TransCelerate Common Protocol Template and ICH M11 CeSHarP (Clinical Electronic Structured Harmonized Protocol) provide a foundation for innovation. Cross-stakeholder efforts are building on this foundation and collaborating to accelerate protocol digitization in a way that will allow information to flow across the ecosystem.

Topics will include:

- Pathway to submission of digital protocols to PMDA
- Digitization of protocols with the Unified Study Definitions Model (USDM), the foundational data model developed by CDISC in partnership with TransCelerate
- Exchange of digitized protocols enabled by Vulcan Utilizing the Digital Protocol (UDP), an HL7 Vulcan project conducted in collaboration with CDISC and TransCelerate leveraging FHIR (Fast Healthcare Interoperability Resources)
- Acceleration of ICH M11 implementation through USDM and UDP
- Opportunities for digital protocols to bring value to sponsors, sites, and regulators
- Implementation status and success stories.

Chair

Satoru Tsuchiya

JPMA (Sumitomo Pharma Co., Ltd.)



The Concept of Submission of Digital Study Protocols to Regulatory Authorities and their Utilization by Regulatory Authority.

Hiroshi Sakaguchi

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Innovation Unlocked: How Digitized Protocols Can Transform Clinical Development

Azusa Oda

TransCelerate (Novartis Pharma K.K.)

Digital Data Flow and the USDM: the Building Blocks to Digitize Protocols and Streamline and Automate Processes

Hidemi Hasegawa

CDISC (Nippon Boehringer Ingelheim CO.,Ltd.)

Utilizing the Digital Protocol: Enabling Interoperable Exchange of Digital Protocols Across Stakeholders

Mika Ogasawara

HL7 Vulcan (Pfizer R&D Japan G.K.)

Panel Discussion



Day3 | Tuesday October 21 S 30 TRACK5 11:15-12:45

Related Interest Area(s) : ALL | Level : Beginner | Style : Japanese

Asian Collaboration in Drug Development: Perspectives from Open Innovation and Corporate Venture Capital Investment [Open Innovation]

In drug development, the importance of open innovation (OI) has long been acknowledged. However, in Japan, OI has yet to function effectively. Gaps in values, talent, funding, and institutional frameworks persist among key players—academia, startups, pharmaceutical companies, and CVCs—hampering both domestic and cross-border collaboration in Asia. These disconnects slow decision-making and alliance formation, limiting the potential for innovation. This session, themed Collaboration with Asia, will offer practical insights through real cases and investment experiences from three angles: how overseas companies view Japan and Asia; how Japanese companies see Asia; and how Asian companies perceive Japan. Asia's drug development venture market is expanding, driven by the agility and innovation of local players in South Korea and Taiwan. In contrast, Japan faces challenges like high clinical trial costs, complex processes, and unpredictable pricing, making it less attractive to startups. As CVC investment broadens to include Asia, it's vital for Japanese companies to explore strategic partnerships with Asian startups. Panel discussion will examine specific barriers to OI such as regulatory hurdles, talent mobility, data infrastructure, and startup support, and propose ways to overcome them. It will also spotlight the practical challenges and differing perspectives that impact investment and partnership decisions. This session aligns with the annual meeting theme Delivering Tomorrow's Normal to Patients Through Partnerships Between Japan, Asia, and the World andaims to re-evaluate the potential of drug development innovation through collaboration with Asia, and to inspire new cross-border value creation.

Chair

Takeshi Kono

Kyoto University



TBD

Tatsuhisa Takahashi

Plug and Play Japan

TBD

Toru Jay Seo

Newsight Tech Angels

TBD

Makoto Nagaoka

Fortrea Japan K.K.

Panel Discussion



Day3 | Tuesday October 21 S 31 TRACK6 11:15-12:45

Related Interest Area(s) : CD&O, PM&SP, RA | Level : Beginner | Style : **Japanese**

Let's Think of New Strategies to Expand **Treatment Options**

Various efforts have been made in the past few years to "expand treatment options for patients." The regulatory perspective is considering a new framework to expand treatment options for patients within the framework of pharmaceutical approval. In addition, a new framework that does not require regulatory approval is also being considered. Clinical practice continues to seek the best approach to advanced medical care. We understand that there are challenges in allowing mixed treatments and increasing the number of private medical care; however, there is a desire to provide advanced medical care as long as it there is evidence for it, and are searching for it.

This session will share the status of administrative efforts and academia. From the perspective of "expanding treatment options for patients," participants from various backgrounds will discuss new frameworks for regulatory approval and other frameworks that do not reguire regulatory approval. This is not a criticism of any current system or organization but instead a time for participants to discover new perspectives and think about "new steps to expand treatment options" and transcend preconceived notions to propose and promote a new system. In addition to discussions by speakers and panelists, there will be time for dialogue among the participants (audience).

Chair

Kayoko Kikuchi

FUJITA HEALTH UNIVERSITY



New Strategies for Drug Repositioning

Masaru lwasaki

University of Yamanashi

Challenges and Innovations in Delivering Advanced Medical Care

Toshio Hamatani

FUJITA HEALTH UNIVERSITY

Government Initiatives to Expand Treatment Options

TBD

Ministry of Health, Labour and Welfare

Panel Discussion All Session Speakers and

Kenichiro Hata

Japan Tissue Engineering Co., Ltd.



Day3 | Tuesday October 21 S 32 TRACK1 13:55-15:25

Related Interest Area(s): CD&O, QAC | Level: Beginner / Intermediate | Style: Japanese

Optimizing Clinical Trials: Rethinking the "Norms" of Clinical Operations in Japan—Past Assumptions and Future Directions [Clinical Operation & Monitoring]

Since the onset of serious discussions around GCP Renovation, the field of clinical operations has entered a true "era of transformation." Now, with the finalization of ICH E6(R3) Step 5 just around the corner, we are standing at a pivotal moment—one that calls for more than just an update. What is required is a return to our roots: to inherit the principles of our predecessors and bring about a "new normal" that connects us to the future.

In this session, we will hear directly from the legends who were at the forefront of shaping what has long been considered "standard practice = Atarimae" in Japanese clinical trials. By revisiting the origins and significance of these practices, we aim to envision a new model of clinical operations that is fit for the next era. We will also engage in practical discussions on how to address the real-world challenges that inevitably arise in the field.

Our ultimate goal is to realize a new clinical trial environment—one in which all interested parties can move forward without pain from old GCP to new GCP, and beyond: Let us take the first step together toward meaningful transformation.

Chair

Kazuvoshi Nanjo

Takeda Pharmaceutical Company Limited



TBD

Kazuhiko Mori

Japan Pharmaceutical Manufacturers Association

TBD

TBD

TBD

Panel Discussion All Session Speakers and

Someone with historical insight from the medical institution TBD

Future Leaders of Clinical Operations in the ICH E6(R3) Era **TBD**

Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering 'Tomorrow's Normal' to Patients



Day3 | Tuesday October 21 S 33 TRACK2 13:55-15:25

Related Interest Area(s) : PE, RA | Level : Beginner / Intermediate | Style : English

Utilizing Patient Experience and Preference Information in Regulatory Decision-Making

Patient experience data (PED) has emerged as a pivotal element in regulatory decisionmaking, reflecting the growing emphasis on patient-centered approaches in medical product development and evaluation. With the ICH E22 guideline currently under development to provide international direction on incorporating patient preferences, this session offers a timely and valuable opportunity to discuss the methodological and policy evolution of PED and patient preference studies, particularly within the context of Asia. This session will bring together experts to explore the practical, scientific, and strategic dimensions of integrating patient input into regulatory science. The first will explore how qualitative patient narratives and preferences can be translated into structured evidence to inform benefit-risk assessments and regulatory decisions. The second will delve into methodologies for capturing and applying patient preference information, focusing on measurement validity, interpretability, and realworld application in regulatory contexts. The third will focus on the Japanese regulatory environment, discuss the current status and future direction of patient participation guidance, and examine institutional efforts and challenges in operationalizing patient-centered regulatory frameworks. The fourth will provide insights into Korea's evolving landscape, highlighting policy trends, infrastructure needs, and future research priorities to support the systematic use of PED in regulatory decision-making. Through these discussions, the session will serve as a platform for sharing cross-national experiences, identifying practical and methodological gaps, and fostering collaboration among stakeholders. Concluding remarks will aim to integrate perspectives from speakers and participants, ultimately outlining actionable steps for globally advancing patient-centered regulatory science.

Chair

Eui-Kyung Lee

Sungkyunkwan University



From Stories to Evidence: Incorporating Patient Preferences into Regulatory Decision-Making

Juan Marcos Gonzalez Sepulveda

Duke University

The Patient Voice in Regulation: Methods, Meaning, and Adoption

Leslie Wilson

University of California San Francisco

Current Status and Future Direction of Patient Engagement in Regulatory Decision

Madoka Inoue

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Future Research and Capacity Needs in order to Improve Use of Patient Experience Data in Regulatory Context in Korea

Sun-kyeong Park

The Catholic University of Korea

Panel Discussion All Session Speakers

The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025

Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering 'Tomorrow's Normal' to Patients



Day3 | Tuesday October 21 S 34 TRACK3 13:55-15:25

Related Interest Area(s) : Stat, CD&O, RA | Level : Intermediate | Style : Partially in English

Pediatric Drug Development and Evidence Strategies in Japan in the Era of Global Clinical Trials (Temp)

Pediatric drug development is internationally recognized as challenge due to limited market size, the difficulty of conducting clinical trials, and other factors. In the US and Europe, submission of pediatric development plans is mandatory during adult drug development, establishing a system in which pediatric indications are considered integrally with adult indications.

To address the issue of drug loss for pediatric medicines in Japan, it is essential for Japan to actively participate in global clinical trials. As proposed in ICH E11A, efficient development strategies should be planned and executed by making effective use of adult data through statistical and other quantitative methods, such as modeling and simulation. In addition, to enroll Japanese pediatric patients in these trials, it is crucial to incorporate input reflecting Japan's clinical practice and regulatory environment from the protocol development stage.

However, in the case of rare diseases where it is particularly difficult to enroll Japanese pediatric patients, Japan may face challenges in contributing sufficient data to global trials. In such cases, evaluating the applicability of global trial results to Japanese pediatric patients—based on the principles of ICH E17, including assessment of the impact of ethnic factors on efficacy and safety—becomes important.

This session will focus on cases where pediatric development follows adult approval and will explore, with experts from industry, government, and academia, the role of Japan's participation in global pediatric drug development, the challenges it presents, the level of evidence required for regulatory submission, and considerations and potential solutions based on past experiences, to support the advancement of pediatric drug development in Japan.

Chair

Kanmuri Kazuhiro

PharmaLex Japan Inc.



Expectations for Promoting Pediatric Drug Development through Effective Utilization of Existing Data Satoshi Shoji

Pfizer R&D Japan G.K.

Bayesian Dynamic Borrowing of Adult Data in Pediatric Drug Development: A Case Study

Takashi Nagakubo

GlaxoSmithKline K.K.

Bayesian Approaches to Pediatric Drug Development: A Review of Case Studies & Relevance to Japanese Population (Tentative)

Foteini Strimenopoulou

UCB Pharma

Strategic Considerations while Using Global Adult Data in Regional Pediatric Drug Development

Satrajit Roychoudhury

Pfizer Inc.

Panel Discussion All Session Speakers and

Reiko Nakashima

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering 'Tomorrow's Normal' to Patients



Day3 | Tuesday October 21 S 35 TRACK4 13:55-15:25

Related Interest Area(s) : RA, V&A | Level : Intermediate | Style : Japanese, Face to Face

Health Equity: Tomorrow's Normal in Rare Diseases

Health Equity refers to "all people have equitable and fair opportunities in every aspect of health, medical care, and welfare." However, fair and appropriate medical care might not be always guaranteed in rare diseases. Factors such as the lack of available treatments and a delayed diagnosis (diagnostic lag) contribute to significant physical/psychological, economic, and social burdens for patients, highlighting the need for improvement in their environment. Additionally, current issues such as drug lag and drug loss also pose obstacles to achieving Health Equity.

This session will discuss the challenges and future initiatives of Health Equity in the field of rare diseases from the perspectives of patients, regulatory authorities, and industry, and aim to derive concrete solutions. Patient advocacy groups representing the voices of patients will share the current status of Health Equity and discuss necessary future actions. PMDA/MHLW will present their initiatives as regulatory authorities. From the industry perspective, Alexion will share its efforts to promote Health Equity under the purpose of "delivering life-changing treatments and hope to all people living with rare diseases," all to discuss rare/intractable diseases with diverse stakeholders. Through these discussions, collaborative efforts among patients, industry, government, and academia will lead to realize Health Equity in rare diseases as "Tomorrow's Normal," a social matter not only in Japan but worldwide. Chair

Yukiko Nishimura

NPO Asrid



Health Equity Environments and Efforts from Patient's Perspective

Hiroshi Oguro

Japan Patient Association

Initiatives in Regulatory/Policy to Advance Health Equity
TBD

Ministry of Health, Labour and Welfare

Challenges and Initiatives to Health Equity from Company's Perspective

Akiko Matsusaki

Alexion Pharma G.K.

Panel Discussion All Session Speakers and

TBD

TBD

The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025
Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering
'Tomorrow's Normal' to Patients



Day3 | Tuesday October 21 S 36 TRACK5 13:55-15:25

Related Interest Area(s) : RA | Level : Intermediate | Style : English

Towards a Unified Submission Paradigm: Enhancing Regulatory Preparedness through Collaboration and Technology

Efficient and equitable access to critical medical countermeasures during public health emergencies hinges on robust global regulatory preparedness. To address the persistent challenges in this area, and to align participants with a detailed regulatory preparedness framework, this session will review comprehensive tabletop exercises with national regulatory agencies. These exercises meticulously assess country-specific capabilities, identify best practices, and inform the development of dynamic readiness dashboards. This initiative drives a fundamental shift towards "one world, one data, one submission," fostering global regulatory convergence and eliminating redundant processes. In collaboration with Accumulus Synergy, we are leveraging advanced, cloud-based, interoperable technology to facilitate this transformative vision. This session will showcase the architecture and key components of the framework, present detailed findings from the tabletop exercises, elucidate the iterative dashboard implementation process, and demonstrate the tangible impact of cloud-based collaborative technologies on achieving unified regulatory submissions, ultimately accelerating access to life-saving medical countermeasures and enhancing global health security.

Chair

Jeffrey Schnack

Accumulus Synergy



Regulatory Preparedness to Achieve 100DM

Meenu Batolar

Coalition for Epidemic Preparedness Innovations (CEPI)

TBD

Lim Bee Yee

National Pharmaceutical Regulatory Division (a.k.a NPRA)

Ministry of Health, Malaysia.

TBD

TBD

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

TBD

TBD

BPOM Indonesia

Panel Discussion

'Tomorrow's Normal' to Patients



Day3 | Tuesday October 21 S 37 TRACK6 13:55-15:25

Related Interest Area(s): RA, Stat, CD&O | Level: Beginner /

Intermediate | Style : Japanese

Recent Phase I Cancer Trial Design and Practice (tentative)

TBD

Chair

Takashi Asakawa

CHUGAI PHARMACEUTICAL CO., LTD.

Evolution and Future Perspectives of Early-Phase Oncology Trial Designs

Hirakawa Akihiro

Institute of Science Tokyo

FDA Project Optimus: Recent Trend of Dose-optimization in **Oncology Drug Development**

Kentaro Takeda

Astellas Pharma Global Development, Inc.

Strategy of Japan's participation into Global Phase 1 in multi-national clinical development

Mie Suzuki

Pfizer R&D Japan G.K.

Panel Discussion All Session Speakers and

Kaito Takahashi

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Joji Mori

Eli Lilly Japan K.K.



The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025
Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering
'Tomorrow's Normal' to Patients

Day3 | Tuesday October 21

DIAmond Session 3 TRACK1 15:55-17:25

Related Interest Area(s) : ALL | Level : ALL | Style : Japanese

PMDA Town Hall

TBD

Chair

Yoshiaki Uyama

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Hiromitsu Shirasawa

MSD K.K.



Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

TBD

TBD

TBD



Day3 | Tuesday October 21 CLOSING TRACK1 17:25-17:55

Related Interest Area(s) : ALL | Level : ALL | Style : Japanese

Chair

Yoshiaki Uyama

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Keiko Tsumori

MSD K.K.

The 23rd DIA Japan Annual Meeting 2026 **Program Chair Program Vice-Chair**



The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025
Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering
'Tomorrow's Normal' to Patients





The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025

Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering 'Tomorrow's Normal' to Patients

October 19-21, 2025 | Tokyo Big Sight | Ariake

Registration Form Event #25303 DIA Japan, Nihonbashi Life Science Building 6F, 2-3-11 Nihonbashihoncho, Chuo-ku, Tokyo 103-0023 Japan tel +81-3-6214-0574

DIA will send participants a confirmation mail within 10 business days after receipt of their registration. Registration Fees If DIA cannot verify your membership, you will be charged the nonmember fee. Registration fee includes refreshment breaks and reception (if applicable), and will be accepted by e-mail(Japan@DIAglobal.org), or online.

*Those who have applied for the Annual Meeting may attend the short course, which will be held before the main meeting on Sunday, October 19, free of charge. Please see the announcement to be released at a later date for details.

1.JAM2025: Registration Fee

Please check the appropriate box, as it depends on your member category of affiliation and membership status. 10% TAX INCLUDED

MEMBER	Super Early-bird (until August 25)	NON-MEMBER	
Industry	¥132,000 🗆	¥176,000 🗆	Please provi
Government	¥ 44,000 □	¥ 78,430 🗆	who referred
Non-profit, Academia, Medicals	¥19,800 🗆	¥ 49,830 🗆	

After this time, applications cannot be submitted via the web. Please apply to DIA Japan by e-mail.

◆ 1 Day: Registration Fee

Note: 1-Day participants will not be able to view the on-demand streaming at a later date. Please be aware of this before registering. 10% TAX INCLUDED

MEMBER	MEMBER	NON-MEMBER
Industry	¥ 61,050 □	¥ 70,730 □
Government	¥ 21,890 □	¥ 31,240 □
Non-profit, Academia, Medicals	¥11,770 🗆	¥19,580 🗆
Additional 1day price for abstract submit	ter, speaker	¥16,500 🗆

Please check all dates you wish to attend.			
Octol	ber 19th 🗌	October 20th	October 21st

1 Group Rates: Registration Fee

If 5 or more people from the same organization register together, all participants will receive a 20% discount. (However, this discount does not apply to 1 Day participants.)

Members and non-members may also register together.

Combined registration is not available on the web. Please confirm details with DIA Japan by e-mail.

2 Poster presenters: participation fee

Poster presenters will receive a 50% discount off the 3-day membership price. One co-author is also entitled to 50% off the 3-day membership price. Please check the box to apply the price at the time of registration.

Poster Presentor	Poster	co-author	
------------------	--------	-----------	--

2.Membership

If you are a non-member or your membership has lapsed and you wish to register as a member, please mark the box for the annual membership fee you wish to pay.

- Early Bird discounts are only available to current members or those who register for membership at the same time. If your membership has expired or if you are a non-member, please take this opportunity to register.
- If you are applying for Academia or Student status, please send this application form to DIA Japan by e-mail.

	1-year	2-years
Membership	¥ 29,150 🗆	¥ 52,470 🗆
Academia Membership (Academia, Medicals)	¥ 21,450 □	¥ 38,610 🗆
Students	¥ 6,600 □	

Total Amount (1.JAM2025+2.Membership)



affiliation of the person

^{**}Please note that multiple discounts cannot be applied.

Payment Options Register online at www.DIAglobal.org or check payment method. BANK TRANSFER: You will recieve an invoce with bank information detail by e-mail after registration completion. All local and overseas charges incurred for the bank transfer must be borne by payer. \square CREDIT CARD (VISA or MASTERCARD ONLY) \square VISA \square MasterCard _____ Card No. Exp. (mm/yy) _____ Cardholder Name Signature When making a payment, please be sure to include the name of the participant and the name of the company in the "Client" field. If you wish to transfer the participation fee for more than one person from the same company at the same time, please notify DIA Japan (DIA Japan) in writing of the names of the participants and the date of transfer. All bank charges related to the transfer must be borne by the payer. Please check the applicable category ☐ Dr. ☐ Mr. ☐ Ms. Last Name Company Job Title Department Address City Zip/Postal Country

DIA Terms and Conditions

Email Required

CANCELLATION POLICY: On or before September 19, 2025

Administrative fee that will be withheld from refund amount:

Member or Nonmember = 20.000

Government/Academia/Nonprofit (Member or Nonmember) = ¥10,000

Cancellations must be in writing and be received by the cancellation date above. Registrants who do not cancel by that date and do not attend will be responsible for the full registration fee paid.

Phone Number Required

You may transfer your registration to a colleague at any time but **membership is not transferable**. Please notify DIA of any such substitutions as soon as possible. Substitute registrants will be responsible for nonmember fee, if applicable.

DIA does NOT allow registrants to pass name badges to others. DIA may ask attendees to show identifications, if necessary.

DIA reserves the right to alter the venue, if necessary. If an event is cancelled, DIA is not responsible for any airfare, hotel or other costs incurred by registrants.

EVENT STREAM AND RECORDING

If you attend a DIA event, we make video and audio recordings of events (both face to face and online) that may include your participation in the event, including your image, questions and comments. To view our full photography and video recording policy, click here.

(https://www.DIAglobal.org/general/photography-policy)
PRIVACY STATEMENT

DIA respects the privacy of all of its members and customers. To view our privacy policy, click here. (https://www.DIAglobal.org/about-us/privacy-policy) You agree that your personal data will be transferred to DIA in the US.

The personal information provided when you register for an event will be used to contact you with information about upcoming events, programs, products and services of DIA. In addition, your name and organization may be shared with the Program Committee, speakers, and participants of the event for which you have registered. By submitting this information with your registration form you are regarded as having agreed to this handling of information. Should you have any questions, please contact the DIA Japan office (japan@diaglobal.org).

By signing below I confirm that I agree with DIA's Terms and Conditions of booking. These are available from the office or online by clicking here. (https://www.diaglobal.org/General/Terms-and-Conditions?productIDs=7240118)