

第 41 回医薬品 GQP・GMP 研究会が開催中

医薬品等の製造・品質管理についての最新の話題を取り上げる、医薬品 GQP・GMP 研究会が、今年も 11 月 1 日から 11 月 30 日までの日程で開催中です。昨年に引き続き、本年もオンデマンドによる開催ですので、期間中、いつでも聴講できます。本年度の統一テーマは、「製造販売業者／製造業者における医薬品の信頼性向上の取り組み」です。

行政側から、厚生労働省医薬・生活衛生局監視指導麻薬対策課、独立行政法人医薬品医療機器総合機構医薬品品質管理部、長野県、大阪府、富山県から、最新の GQP や GMP 指導状況についてのご講演いただきます。厚生労働科学研究の成果発表として「知識管理・クオリティカルチャーに関するアンケート結果の解析」及び「品質問題の再発防止の対策について－医薬品の製造販売業者による品質管理の体制構築に向けた調査研究－」のご講演をいただきます。その他に、「改正 GMP 省令に伴う新たな手順書<モデル>について－大阪府 医薬品等基準評価検討部会における成果物の紹介－」、「品質問題の再発防止の対策について－品質確保に向けた実効的な対策検討会での検討について－」、及び「GDP ガイドラインに対する製造販売業者の実施状況調査（第 3 回）概要」についての講演が行われます。

医薬品製造販売業や製造業で医薬品等の製造・品質管理に係る業務を行っている方々に、業務に参考になる講演を取り揃えております。**参加申し込みは 11 月 11 日(金)まで**受け付けておりますので、ぜひ積極的なご参加をお願い致します。