

【主催】 滋賀県健康医療福祉部薬務課・一般社団法人滋賀県薬業協会

【共催】 滋賀製薬技術者会

【協力】 一般社団法人日本 PDA 製薬学会関西勉強会

■ ご案内

平素は、本県の薬務行政の推進のために格別の御配慮をいただき厚く御礼申し上げます。

さて、製薬等技術の向上支援事業の一環として標記セミナーを以下のとおり開催しますのでお知らせします。

つきましては、貴社から参加を希望される場合は、次ページのURLまたは二次元バーコードからお申し込みをお願いします。

■ 開催日時

令和5年11月10日（金） 13：30～16：15

■ 日程

● 第1部：13：30～15：00

テーマ：「医薬品製造におけるデータインテグリティ確保のために」

小野薬品工業株式会社 CMC・生産本部 製剤研究部
治験薬供給室 的場 文平 先生

【要旨】

製薬企業が製品品質保証の一環として製造と品質に関するデータのインテグリティを確保することは、近年非常に重要となっている。これは単なるコンピュータシステム上のデータ取り扱いの規制要件ではなく、「品質不正をしない・させない体制が構築・運用できており、第三者に確証付きで示せる」ことが製薬企業に求められていると講演者は理解する。具体的解決法の答えは簡単ではない。本講演がそれらをとともに考え見つけるための一助となれば幸甚である。

● 第2部：15：15～16：15

テーマ：「医薬品製造所における防虫管理のポイント」

アース環境サービス株式会社 本社営業部 課長 釜野 達郎 先生

【要旨】

医薬品製造ではGMPに基づく管理が法令で定められています。アース環境サービスでは大塚グループで培ってきた品質保証の取り組みをサービスとして提供し、製品への異物混入防止だけでなく、製造環境の維持をGMPに則したノウハウと技術でサポートします。

今回は特に秋～冬にかけて取り組むべき防虫管理にフォーカスして講演をいたします。

■ 開催方法

オンライン開催（Zoomによるウェビナー形式となります）

インターネット接続にて、Zoomへのアクセスができるスマホやパソコン、タブレット等で参加いただけます。

また、薬業技術振興センターでも参加可能です。（最大10名程度）

■ 受講対象者

県内の製薬等企業の方

■ 申込み方法と申込み期限等

(1) 申込み方法

下記、しがネット受付サービスのURLまたは二次元バーコードからお申し込みください。

URL :

<https://ttzk.graffer.jp/pref-shiga/smart-apply/apply-procedure/0603445408746127721>

二次元バーコード :



なお、システムの関係上、参加端末毎に申し込みが必要なため、1回の申込みで複数端末の申込みはできません。複数の端末から聴講される場合は、個々に申込をお願いします。
また、メールアドレス入力の際は、入力間違いがないか十分に御確認下さい。

(2) 申込み期限

令和5年10月31日(火) (期限厳守)

(3) 参加方法

WEB参加の方には、11月8日(水)までに当センターから申込フォームに記入されたメールあてにセミナーの接続情報をメールで送信いたします。

開催日当日は、この接続情報からご参加ください。接続情報に併せて、当日の資料も送付いたします。

(会場参加の方は、当日、当センターまでお越しください。)

〒520-3433 滋賀県甲賀市甲賀町大原市場 700-1 滋賀県薬業技術振興センター (担当：舟山)
電話(0748)88-2122/E-mail : eh0001@pref.shiga.lg.jp