

一般体系コース

実施月	実施場所	テーマ	講師/施設名
H24年4月 ～H25年1月	東京	【英語研修】国際会議等実用英語研修	(株)サイマル・インターナショナル
H24年4月	PMDA	新任者歓迎の挨拶「世界のPMDAへ」	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】PMDAが実施する研修について	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】機構の概要と総務部の業務	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】職員の服務(就業規則・倫理規程等)	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】財務管理部の業務	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】PMDAの予算、会計について	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】情報課統括推進室の業務/パソコン・システム関係	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】審査業務部の業務	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】審査マネジメント部の業務	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】図書・雑誌等利用方法	内部講師
H24年4月	PMDA	コンプライアンス及び情報セキュリティ研修	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】監査室の業務	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】新薬審査部の業務	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】生物系審査第一部・第二部の業務	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】一般薬等審査部の業務	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】医療機器審査部の業務	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】信頼性保証部の業務	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】安全第一部・第二部の業務	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】品質管理部の業務	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】規格基準部の業務	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】レギュラトリーサイエンスについて	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】PMDAの国際戦略と国際部の業務	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】情報公開に関する法律	内部講師

一般体系コース

実施月	実施場所	テーマ	講師/施設名
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】人事評価制度	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】研究規程について	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】機構内文書について	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】セキュリティを確保した電子メールの利用	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】PMDAの無駄削減に向けた取り組みについて	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】今日からできる「企画調整」	内部講師
H24年4月	PMDA	新任者ヒューマンスキル研修	(株)ザ・アール
H24年4月	PMDA	【心構え】審査業務における心構え	内部講師
H24年4月	PMDA	【心構え】薬事政策の立場から	厚生労働省 大臣官房審議官
H24年4月	PMDA	【心構え】患者団体の立場から	認定NPO法人 難病のこども支援全国ネットワーク
H24年4月	PMDA	【心構え】医療現場から	千葉大学医学部附属病院 臨床試験部長・診療教授
H24年4月	PMDA	【心構え】医療機器業界の立場から	日本医療機器産業連合会 産業政策会議 議長 (日本光電工業株取締役専務執行役員)
H24年4月	PMDA	【心構え】医療・健康等政策司令塔の立場から	特定非営利活動法人日本医療政策機構 代表理事 政策研究大学院大学アカデミックフェロー
H24年4月	PMDA	【心構え】救済業務における心構え	内部講師
H24年4月	PMDA	【心構え】モチベーション維持・向上について	(株)インソース
H24年4月	PMDA	【心構え】安全対策業務における心構え	内部講師
H24年4月	PMDA	【心構え】製薬業界の立場から	日本製薬工業協会 会長 (塩野義製薬株式会社 代表取締役社長)
H24年4月	PMDA	【心構え】医薬研究の立場から(生物製品分野)	東京大学医科学研究所 教授
H24年4月	PMDA	【心構え】薬害被害者の立場から	全国薬害被害者団体連絡協議会 薬害肝炎原告東北代表
H24年4月	PMDA	【心構え】医療機器研究の立場から	早稲田大学創造理工学部機械工学科, 早稲田大学大学院 先進理工研究科生命理工学専攻 教授
H24年5月	茨城	【実地研修】薬用植物に関する講習会及び施設見学	(独) 医薬基盤研究所薬用植物資源研究センター筑波研究部
H24年6月	PMDA	【英語研修】TOEICIPテスト	—
H24年7月	埼玉	【実地研修】医薬品製造施設見学	日本製薬団体連合会 武州製薬(株) 本社工場
H24年7月	東京	【実地研修】PAT(NIR)研修	(一社) 製剤機械技術学会 PAT委員会、東邦大学薬学部

一般体系コース

実施月	実施場所	テーマ	講師/施設名
H24年8月	PMDA	【医薬品の副作用に関する研修】医薬品の副作用等被害に関する特別研修	全国薬害被害者団体連絡協議会 薬害肝炎全国原告団副代表 東京原告団代表、財団法人いしずえ 常務理事
H24年9月 ～H25年7月	東京	【英語研修】平成24年度中級英語研修	(株)サイマル・インターナショナル
H24年10月 ～H25年1月	PMDA	【ITリテラシー】Microsoft Office (E-learning)	富士通エフ・オー・エム(株)
H24年10月	PMDA	個人情報保護研修	(一財)行政管理研究センター
H24年10月	茨城	【実地研修】医薬品製造施設見学、漢方記念館、薬用植物園見学	(株)ツムラ 茨城工場
H24年11月	栃木	【実地研修】医薬品製造施設見学	日本製薬団体連合会 グラクソ・スミスクライン(株) 今市工場
H24年11月 ～H25年2月	東京	中堅職員ヒューマンスキル	(株)東京リーガルマインド
H24年12月	PMDA	コンプライアンス及び情報セキュリティ研修	内部講師
H24年12月	PMDA	【薬事法等規制】薬事法等規制	内部講師
H25年1月	PMDA	コンプライアンス及び情報セキュリティ研修	内部講師
H25年2月	PMDA	2～3年目職員ヒューマンスキル	(株)マネジメントサポート/(株)インソース
H25年2月	PMDA	管理職職員ヒューマンスキル	(株)インソース
H25年2月	東京	【実地研修】核医学施設見学	日本放射性医薬品協会 日本メジフィジックス(株) 東京ラボ
H25年2月	東京	【実地研修】核医学施設見学	日本放射性医薬品協会 国立がん研究センター中央病院
H25年3月	東京	【実地研修】企業訪問型データマネジメント研修	日本製薬工業協会 アステラス製薬(株) 蓮根事業所
H25年3月	東京	【実地研修】企業訪問型データマネジメント研修	日本製薬工業協会 グラクソ・スミスクライン(株) 東京本社
H25年3月	東京	【実地研修】核医学施設見学	日本放射性医薬品協会 日本メジフィジックス(株) 東京ラボ
H25年3月	東京	【実地研修】核医学施設見学	日本放射性医薬品協会 国立がん研究センター中央病院
H25年3月	埼玉	【実地研修】医薬品固形製剤 コーティング工程	(株)パウレック 東京支店・東京粉体工学研究所

専門体系コース

実施月	実施場所	テーマ	講師/施設名
H24年4月	PMDA	【薬事概論】審査センター長から新任者へ期待すること	内部講師
H24年4月	PMDA	【薬事概論】薬事制度の変遷	内部講師
H24年4月	PMDA	【薬事概論】医薬品産業の現状	内部講師
H24年4月	PMDA	【薬事概論】医療機器産業の現状等	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(審査業務)医薬品、医療機器等の申請から承認までの手続き及び審査システムについて	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(審査業務)仕掛審査等費用及び時間報告表について	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(審査プロセス)新申請・審査システム、新薬DB、新eCTDビューアについて	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(新薬関係)医薬品評価論①医薬品開発プロセスと治験・ICH	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(新薬関係)医薬品評価論②対面助言、新薬審査のプロセスとチーム審査	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(新薬関係)医薬品評価論③審査の考え方・留意事項	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(新薬関係)医薬品評価論④品質の審査(1)化成品	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(新薬関係)医薬品評価論⑤品質の審査(2)バイオ製品	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(新薬関係)医薬品評価論⑥品質の審査(3)GMP	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(新薬関係)医薬品評価論⑦薬理の審査	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(新薬関係)医薬品評価論⑧薬物動態の審査	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(新薬関係)医薬品評価論⑨非臨床毒性	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(新薬関係)医薬品評価論⑩臨床の審査臨床データ	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(新薬関係)医薬品評価論⑪生物統計の審査	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(新薬関係)医薬品評価論⑫医薬品の再審査	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】治験計画届出制度について・治験中副作用報告、治験不具合等報告について・新医薬品申請資料配布調整と販売名称チェックについて・承認情報の公表について	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(医薬品)メディカルライティング	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(機器)①Deviceシステム、同一性調査支援システムの使い方	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(機器)②体外診断用医薬品概論	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(機器)③審査の一連の業務に関するSOP・手順－審査業務を中心に－	内部講師

専門体系コース

実施月	実施場所	テーマ	講師/施設名
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(機器)④審査の一連の業務に関する考え方	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(機器)⑤(医療機器)メディカルライティング	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(機器)⑥医療機器評価概論	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(機器)⑦医療機器開発概論	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(一般)①医薬品等調査支援システム(しえんくん)の使い方	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(一般)②医療用後発医薬品の審査について	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(一般)③生物学的同等性について	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(一般)④医薬部外品等の審査について	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(一般)⑤一般用医薬品の審査について	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(一般)⑥ジェネリック医薬品の使用促進について	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(信頼性)①GLPIについて	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(信頼性)②医薬品のGCP実地調査について	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(信頼性)③医薬品の適合性書面調査について	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(信頼性)④GPSP調査について	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(信頼性)⑤医療機器の信頼性調査について	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(救済)①健康被害救済制度の概要	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(救済)②調査課の業務(因果関係の評価等)	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(救済)③主な副作用の症状に関する基礎知識について	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(救済)④救済給付DB統合・解析システムの使い方	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(品質)①QMS省令(ISO13485)	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(規格基準)①日本薬局方、JAN	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(規格基準)②医療機器認証基準、承認基準、ガイドライン	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(規格基準)③マスターファイルの登録と審査について	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(規格基準)④横断的プロジェクトについて	内部講師

専門体系コース

実施月	実施場所	テーマ	講師/施設名
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(安全)①医薬品副作用報告制度の概要と評価検討プロセス	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(安全)②調査分析業務	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(安全)③医薬品・医療機器の添付文書の構成と読み方	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(安全)③医薬品・医療機器の添付文書の構成と読み方	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(安全)④医薬品・医療機器に関する情報提供と相談業務の概要	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(安全)⑤医療機器不具合報告制度の概要と評価検討プロセス	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(安全)⑥医療安全対策業務の概要	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(安全)⑦安全対策の国際調和、国際協力の概要	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(安全)⑧安全性評価基礎実習(副作用・不具合システム使用法)	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門基礎】(安全)⑨薬剤疫学・概論	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門応用】(審査相談のためのポイント整理)①品質(化成品)	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門応用】(審査相談のためのポイント整理)②薬物動態(ADME)	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門応用】(審査相談のためのポイント整理)③薬理	日本放射性医薬品協会 日本メジフィジックス(株) 東京ラボ
H24年4月	PMDA	【専門応用】(審査相談のためのポイント整理)④毒性	日本放射性医薬品協会 国立がん研究センター中央病院
H24年4月	東京	【外部研修】臨床試験セミナー統計手法専門コース	(一財)日本科学技術連盟
H24年4月	PMDA	【専門応用】(審査相談のためのポイント整理)⑤品質(バイオ)生物	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門応用】(審査相談のためのポイント整理)⑥臨床	内部講師
H24年4月	PMDA	【専門応用】(審査相談のためのポイント整理)⑦生物統計	内部講師
H24年5月 ～H25年3月	東京	【経理・管理・事務等】簿記2・3級	—
H24年5月 ～H25年3月	東京	【国内派遣】薬剤師病院実地研修(3ヶ月ごと)	昭和大学病院
H24年5月	PMDA	【専門応用】(ケーススタディ)新薬審査部門担当品目	内部講師
H24年5月	PMDA	【専門応用】(ケーススタディ)医療機器審査部門担当品目	内部講師
H24年5月	東京	【外部研修】公益財団法人薬学振興会主催第8回医薬品評価科学レギュラーコース	東京大学大学院薬学系研究科医薬品評価科学講座
H24年5月	東京	【外部研修】薬剤疫学セミナー	(一財)日本科学技術連盟

専門体系コース

実施月	実施場所	テーマ	講師/施設名
H24年5月	埼玉	【外部研修】国立保健医療科学院主催薬事衛生管理研修	国立保健医療科学院
H24年5月	PMDA	【特別研修】韓国における最近の医薬品規制の動向	Korea Food and Drug Administration
H24年5月	PMDA	【特別研修】米国におけるe-CTDの現状	Biogen Idec
H24年6月	PMDA	【特別研修】光コヒーレンストモグラフィーと眼科臨床でのケーススタディ	筑波大学 数理物質科学研究科
H24年6月	東京	【外部研修】「報道発表資料の書き方」研修	厚生労働省 医薬食品局
H24年6月	東京	【実地研修】治験審査委員会(IRB)見学	外部医療機関
H24年6月	PMDA	【特別研修】米国interventionalradiology診療の現状～一般・小児IVRの臨床経験を通して～	山梨大学医学部附属病院
H24年6月	PMDA	【特別研修】iPS細胞由来血小板製剤の開発は、なぜ日本でなく米国での臨床試験なのか	京都大学 iPS細胞研究所 臨床応用研究部門
H24年6月	東京	【外部研修】「パンフレット・リーフレットの作り方」研修	厚生労働省 医薬食品局
H24年6月	PMDA	【生物統計・臨床デザインと統計研修】臨床試験デザイン①臨床試験デザインの基礎	内部講師
H24年6月	東京	【医療機器体験プログラム】(手術立合い研修)不整脈治療見学研修	東京女子医科大学病院
H24年7月 ～H25年3月	東京	【経理・管理・事務等】ロジカルシンキング研修(3ヶ月ごと)	(株)グロービス経営大学院
H24年7月	PMDA	【生物統計・臨床デザインと統計研修】臨床試験デザイン②様々な試験デザイン	内部講師
H24年7月	PMDA	【特別研修】抗体医薬製造の技術移管の実施例	中外製薬(株)
H24年7月	PMDA	【特別研修】 Collaborations For Cardiovascular Safety - Integrating Expertise and Resources for Better Science	ILSI Health and Environmental Sciences Institute
H24年7月	東京	【外部研修】第2種ME技術研修	(一社)東京都臨床工学技士会、(一社)日本生体医工学会
H24年7月	PMDA	【特別研修】乱用薬物と医療用麻薬の動向	厚生労働省 関東信越厚生局
H24年7月	東京	【外部研修】「パンフレット・リーフレットの作り方」研修	厚生労働省 医薬食品局
H24年7月	PMDA	【特別研修】InternationalMedicalTechnologyRegulatoryHarmonization	Medtronic
H24年7月	PMDA	【特別研修】品質マネジメントシステム(QMS)と富士フイルムにおける製品開発	(一社)日本画像医療システム工業会 富士フイルム(株)
H24年7月	PMDA	【生物統計・臨床デザインと統計研修】臨床試験デザイン③盲検化とランダム化	内部講師
H24年7月	東京	【外部研修】「報道発表資料の書き方」研修	厚生労働省 医薬食品局
H24年7月	PMDA	【報告会】FDA-CDER Forum	内部講師
H24年7月	PMDA	【報告会】海外派遣報告会 The International Society of Heart and Lung Transplantation 32nd Annual Meeting & Scientific Sessions	内部講師

専門体系コース

実施月	実施場所	テーマ	講師/施設名
H24年7月	PMDA	【報告会】海外派遣報告会 URMPM International Seminar of Risk and Emergency Management for Health care	内部講師
H24年8月	PMDA	【特別研修】医薬品研究開発における開発中止・継続の決定はどのようになされるのか	Pfizer Japan Inc.
H24年8月	PMDA	【特別研修】Structuralheartdiseaseインターベンションの現状と今後の展望	Institut Cardiovasculaire Paris Sud
H24年8月 ～10月	茨城	【国内派遣】GMP実地研修	エーザイ(株) 鹿島事業所
H24年8月	PMDA	【特別研修】多重性:概念と諸問題、及び透明性のある解決法	Novartis Pharmaceuticals Corporation
H24年9月	PMDA	【生物統計・臨床デザインと統計研修】臨床試験デザイン④解析対象集団	内部講師
H24年9月	東京	【医療機器体験プログラム】手術立合い研修・施設見学	外部医療機関
H24年9月	PMDA	【生物統計・臨床デザインと統計研修】臨床試験デザイン⑤優越性試験と非劣性試験	内部講師
H24年9月	東京	【実地研修】治験審査委員会(IRB)見学	外部医療機関
H24年9月	PMDA	【特別研修】整形外科・歯科用インプラント製品開発における設計管理と開発事例紹介	日本医療器材工業会 京セラメディカル(株)
H24年9月	東京	【医療機器体験プログラム】医療機器製品トレーニング研修	AMDD ボストン・サイエンティフィック ジャパン(株)
H24年9月	PMDA	【生物統計・臨床デザインと統計研修】臨床試験デザイン⑥統計的検定と検定の多重性	内部講師
H24年9月	PMDA	【報告会】Gordon Research Conference Drug Metabolism (Celebrating the Future of Drug Metabolism)	内部講師
H24年9月	PMDA	【報告会】海外派遣報告会 FDA-CDER Forum	内部講師
H24年10月	PMDA	【生物統計・臨床デザインと統計研修】臨床試験デザイン⑦部分集団解析と層別解析	内部講師
H24年10月	PMDA	【特別研修】革新的医薬品等実用化促進事業における講演(第1回)	(独)国立成育医療研究センター
H24年10月	PMDA	【生物統計・臨床デザインと統計研修】臨床試験デザイン⑧Time-to-eventデータの解析	内部講師
H24年10月 ～12月	山口	【国内派遣】GMP実地研修	武田薬品工業(株) 製薬本部 光工場
H24年10月	PMDA	【特別研修】経口以外の経路からの感作により食物アレルギーを発症した事例について	国立医薬品食品衛生研究所 代謝生化学部
H24年10月	PMDA	【生物統計・臨床デザインと統計研修】臨床試験デザイン⑨被験者数の決定	内部講師
H24年11月	PMDA	【生物統計・臨床デザインと統計研修】臨床試験デザイン⑩中間解析	内部講師
H24年11月	埼玉	【外部研修】短期研修臨床試験に係わる臨床医向け生物統計学研修	国立保健医療科学院
H24年11月	PMDA	【特別研修】World-leadingEfficientClinicalDevelopment:ConsiderationofEthnicSensitivityamongEastAsiansandApplicationofPharmacometrics	Pfizer
H24年11月	東京	【実地研修】治験審査委員会(IRB)見学	外部医療機関

専門体系コース

実施月	実施場所	テーマ	講師/施設名
H24年11月	PMDA	【特別研修】Tcell-mediated modulation of anti-drug-antibody responses	THE University of Rhode Island
H24年11月	PMDA	【医療機器体験プログラム】整形外科領域トレーニング研修	AMDD、京セラメディカル(株)、小林メディカル(株)、ジョンソン・エンド・ジョンソン(株)、シンセス(株)、ジンマー(株)、スミス・アンド・ネフュー オーソペディックス(株)、日本ストライカー(株)、パイオメット・ジャパン(株)、メトロニック ソファモア ダネック(株)、ライト・メディカル・ジャパン(株)
H24年11月	PMDA	【特別研修】「グラフィカル・プレゼンテーションの効果的な利用」について	日本製薬工業協会・医薬品評価委員会・データサイエンス部、SAS Institute Japan株式会社 JMPジャパン事業部、日本ティプトソフトウェア株式会社 スポットファイアー、日本オラクル ヘルスサイエンス グローバルビジネスユニット
H24年11月	PMDA	【特別研修】革新的医薬品等実用化促進事業における講演(第2回 前半)	日本医科大学 分子遺伝学教室
H24年11月	PMDA	【報告会】DIA Training Course on Quality by Design for Chemical and Biotech Products - A hands-on course for the pharmaceutical industry and regulators	内部講師
H24年11月 ~H25年2月	-	【経理・管理・事務等】労務管理研修(通信教育)	学校法人産業能率大学
H24年12月	PMDA	【特別研修】Quality in Clinical Trials-US Perspective	Eli Lilly and Company
H24年12月	PMDA	【特別研修】コミュニケーション講話	内部講師
H24年12月	PMDA	【特別研修】革新的医薬品等実用化促進事業における講演(第2回 後半)	日本医科大学 分子遺伝学教室
H24年12月	PMDA	【特別研修】iPS細胞の品質評価	京都大学 iPS細胞研究所 初期化機構研究部門
H25年1月	PMDA	【特別研修】RMPへの取組み	MSD(株)
H25年1月	PMDA	【特別研修】欧米での小児開発の薬事規制と実際	Novartis Pharmaceuticals Corporation
H25年1月	PMDA	【特別研修】MEB (Medicines Evaluation Board) の紹介、レギュラトリーサイエンス、ファーマコビジランスなど	オランダ医薬品評価委員会
H25年1月	PMDA	【特別研修】革新的医薬品等実用化促進事業における講演(第3回)	(独) 国立成育医療研究センター
H25年1月	PMDA	【報告会】海外派遣報告会 FDA-CDER Forum	内部講師
H25年1月	PMDA	【報告会】海外派遣報告会 FDA Clinical Investigator Training Course	内部講師
H25年1月	PMDA	【報告会】海外派遣報告会 DIA Training Course on Quality by Design for Chemical and Biotech Products - A hands-on course for the pharmaceutical industry and regulators	内部講師
H25年2月	東京	【実地研修】治験審査委員会(IRB)見学	外部医療機関
H25年2月	PMDA	【報告会】海外派遣報告会 OECD 環境局環境保健安全部	内部講師
H25年3月	PMDA	【特別研修】医薬品添加物の品質確保の向上	Merck KGaA・Germany
H25年3月	PMDA	【特別研修】革新的医薬品等実用化促進事業における講演(第4回)	京都大学 iPS細胞研究所 基盤技術研究部門

専門体系コース

実施月	実施場所	テーマ	講師/施設名
H25年3月	PMDA	【特別研修】革新的医薬品等実用化促進事業における講演(第5回)	(独) 国立成育医療研究センター
H25年3月	PMDA	【特別研修】内視鏡の開発について	日本医用光学機器工業会 HOYA(株)
H25年3月	PMDA	【報告会】国内派遣研修報告会	内部講師

専門体系コースのうち海外派遣研修

実施月	実施場所	テーマ
H24年4月～	フランス パリ	【海外派遣】OECD 環境局環境保健安全部
H24年4月	米国 メリーランド州	【海外派遣】FDA-CDER Forum
H24年4月	チェコ プラハ	【海外派遣】The International Society of Heart and Lung Transplantation 32nd Annual Meeting & Scientific Sessions
H24年5月	英国 ロンドン	【海外派遣】URMPM International Seminar of Risk and Emergency Management for Health care
H24年7月	米国 ニューハンプシャー州	【海外派遣】Gordon Research Conference Drug Metabolism (Celebrating the Future of Drug Metabolism)
H24年9月	オーストリア ウィーン	【海外派遣】DIA Training Course on Quality by Design for Chemical and Biotech Products – A hands-on course for the pharmaceutical industry and regulators
H24年11月	米国 メリーランド州	【海外派遣】FDA-CDER Forum
H24年11月	米国 メリーランド州	【海外派遣】FDA Clinical Investigator Training Course
H24年11月	ポルトガル リスボン	【海外派遣】DIA Non-Clinical Safety Sciences and Their Regulatory Aspects Training Course
H25年3月	オランダ アムステルダム	【海外派遣】DIA 25th Annual EuroMeeting