

一般体系コース

実施月	実施場所	テーマ	講師・施設名
H29年4月	PMDA	新任者歓迎の挨拶「世界の人々の幸福のために！」	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】PMDA職員行動規範「皆さんに求められる行動とは」	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】PMDAの概要①	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】PMDAの概要②独立行政法人の仕組み	内部講師
H29年4月	PMDA	コンプライアンス研修	内部講師
H29年4月	PMDA	リスク管理研修	内部講師
H29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
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】PMDA情報セキュリティについて	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】機構内文書及びPMDAの無駄削減に向けた取り組み	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】医薬品・医療機器等のライフサイクルとPMDA	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】情報公開に関する業務	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】PMDAの広報活動	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】CDPの概要	内部講師
H29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
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】内部監査・内部通報制度	内部講師
H29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推進業務	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】科学委員会関連業務	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】研究規程	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】PMDAの予算・会計・契約	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】薬事制度の変遷	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】医薬品産業の現状と審査(医薬品産業の現状、新薬審査プロセスとチーム審査)	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】医薬品開発プロセス(シーズ→非臨床→臨床のプロセスとPMDAの関わり)	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】次世代審査等推進	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
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】ジェネリック医薬品	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】一般用医薬品、医薬部外品等	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者ヒューマンスキル研修	外部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】医療機器の開発と医療機器産業の現状	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】医療機器の承認審査	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】市販後安全対策(安全部門の業務、添付文書、副作用・不具合報告制度、RMPなど)	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】再生医療製品産業の現状と審査	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】健康被害救済業務①	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】健康被害救済業務②	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】国際マインド	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】国際関連業務 -Capacity Buildingに向けた アジア医薬品・医療機器トレーニングセンターの挑戦-	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】国際関係業務 -多国間・二国間交渉と基盤整備-	内部講師
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】厚生労働省(外部講師)「医薬品や医療機器の研究開発振興施策」	厚生労働省医政局研究開発振興課
H29年4月	PMDA	新任者研修【各部説明・諸手続等】厚生労働省(外部講師)「医療保険制度 ①薬価②医療材料③歯科材料」	厚生労働省保険局医療課
H29年4月	PMDA	【心構え】医薬研究の立場から(再生医療製品分野)	梅澤 明弘 氏 (国研)国立成育医療研究センター 再生医療センター長 (独)医薬品医療機器総合機構 副審査センター長)
H29年4月	PMDA	【心構え】薬害被害者の立場から	花井 十伍 氏 全国薬害被害者団体連絡協議会 代表世話人
H29年4月	PMDA	【心構え】食品安全の立場から	山添 康 氏 内閣府 食品安全委員会 委員長代理
H29年4月	PMDA	【心構え】医療機器業界の立場から	中尾 浩治 氏 日本医療機器産業連合会 会長(テルモ(株) 顧問)
H29年4月	PMDA	【心構え】製薬業界の立場から	畑中 好彦 氏 日本製薬工業協会 会長 (アステラス製薬(株) 代表取締役社長)
H29年4月	PMDA	【英語研修】TOEIC IPテスト	—
H29年4月～ H30年3月	東京	【英語研修】海外長期派遣者用英語研修	外部施設
H29年5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

一般体系コース

実施月	実施場所	テーマ	講師・施設名
H29年5月	PMDA	【心構え】医療現場(医療機器分野)・医療機器研究の立場から	横井 宏佳 氏 福岡山王病院 循環器センター長 (国際医療福祉大学 教授)
H29年5月	PMDA	【心構え】患者側の視点から「がんを経験したからこそ、伝えたいこと」	鈴木 美穂 氏 日本テレビ 報道局社会部記者(兼)キャスター NPO法人マギーズ東京 共同代表理事
H29年5月	PMDA	【心構え】医療現場の立場から(医薬品分野)	山本 晴子 氏 国立循環器病研究センター 臨床試験推進センター長
H29年5月～ H29年6月	PMDA	リスク管理研修	内部講師
H29年8月～ H30年3月	東京	【英語研修】国際会議等実用英語研修	外部施設
H29年9月～ H30年3月	通学、e-learning	【英語研修】一般英語研修	-
H29年9月～ H30年3月	通信	【英語研修】英語通信教育研修	-
H29年10月～ H29年11月	PMDA	管理職職員研修(心構え、リスク対応と人事労務管理)	内部講師
H29年11月～ H29年12月	PMDA	リスク管理研修	内部講師
H29年12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研修	増山 ゆかり 氏 (公財)いしずえ 理事
H29年12月～ H30年1月	PMDA	フォローアップ研修	外部講師
H29年12月～ H30年2月	PMDA	中堅職員研修	外部講師
H30年1月	PMDA	【英語研修】英語研修(英語学習法等)	内部講師
H30年1月	PMDA	新任者研修講師向けプレゼン勉強会	内部講師
H30年1月～ H30年2月	PMDA	インサイダー取引研修	外部講師
H30年2月	PMDA	キャリアデザイン研修「セルフ・キャリアドックのすすめ」	松瀬 貴裕 氏 厚生労働省人材開発担当官付キャリア形成支援室長
H30年2月	PMDA	管理職昇任前及び新任管理職職員合同研修	外部講師
H30年2月	PMDA	管理職職員研修(働き方のイノベーション)「アステラスが働き方改革で目指すこと」	畑中 好彦 氏 アステラス製薬(株) 代表取締役社長CEO
H30年2月	PMDA	【英語研修】英語研修(英語学習法等)	内部講師
H30年2月	PMDA	管理職職員研修(労務管理)	浅井 隆 氏 第一芙蓉法律事務所 弁護士
H30年2月～ H30年3月	PMDA	【PC研修】PC研修 Excel業務活用①(関数)	外部講師
H30年2月～ H30年3月	PMDA	【PC研修】PC研修 Excel業務活用②(データ集計・グラフ)	外部講師

一般体系コース

実施月	実施場所	テーマ	講師・施設名
H30年2月～ H30年3月	PMDA	【PC研修】PC研修 Access基礎	外部講師

専門体系コース

実施月	実施場所	テーマ	講師・施設名
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(審査部門)仕掛審査等費用及び時間報告表	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(技術共通)①日本薬局方、JAN	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(技術共通)②治験計画届出制度、治験中の副作用・不具合報告制度	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(技術共通)③体外診断用医薬品概論	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(技術共通)④医薬品、医療機器、再生医療等製品の添付文書の届出制度及び添付文書の構成と読み方	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(技術共通)⑤メディカルライティング	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(技術共通)⑥横断的基準作成等プロジェクト	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(医薬品審査)①審査の考え方・留意事項	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(医薬品審査)②次世代審査・相談体制について	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(医薬品審査)③薬理	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(医薬品審査)④非臨床 毒性	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(医薬品審査)⑤薬物動態の審査	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(医薬品審査)⑥品質の審査 ①化成品	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(医薬品審査)⑦品質の審査 ②生物製剤(バイオロジクス)	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(医薬品審査)⑧臨床の審査 臨床データ	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(医薬品審査)⑨医薬品の再審査	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(医薬品審査)⑩生物統計の審査	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(医薬品審査)⑪品質の審査 ③GMP/GCTP	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(医療機器審査)①審査の一連の業務に関する考え方	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(医療機器審査)②審査の一連の業務に関するSOP・手順 - 審査・相談業務を中心に-	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(医療機器審査)③医療機器評価概論	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(医療機器審査)④医療機器の信頼性調査	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(医療機器基準)医療機器認証基準、承認基準、ガイドライン	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
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(医療機器品質)QMS適合性調査と国際整合活動 認証機関監督業務	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(安全)①医療機器及び再生医療等製品の不具合報告制度の概要と評価検討プロセス	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(安全)②医薬品・医療機器に関する副作用・不具合報告の受付と情報提供業務の概要	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(安全)③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
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(安全)④医療情報活用推進室の取組み	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(安全)⑤薬剤疫学・概論	内部講師
H29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
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(信頼性)①GLP	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(信頼性)②医薬品のGCP実地調査	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(信頼性)③医薬品の適合性書面調査	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(信頼性)④GPSP調査	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(規格基準)原薬等登録原簿(マスターファイル:MF)の解説	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(ジェネリック)①医療用後発医薬品の審査、生物学的同等性	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(一般)①医薬部外品等の審査	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門基礎】(一般)②要指導・一般用医薬品の審査	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門応用】(医薬品審査)薬物動態(ADME)	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門応用】(医薬品審査)品質(化成品)	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門応用】(医薬品審査)臨床	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門応用】(医薬品審査)生物統計	内部講師
H29年4月	PMDA	【専門応用】(ケーススタディ)安全部担当品目	内部講師
H29年4月	神奈川	【国内派遣】ファーマコメトリクス・エキスパート養成研修(初級コース)	(国研)科学技術振興機構リサーチコンプレックス推進プログラム中核機関(慶應義塾大学)
H29年4月～ H29年6月	東京	【外部研修】第1種ME技術研修	(公社)日本生体医工学会
H29年5月	PMDA	【専門応用】(ケーススタディ)医療機器審査部担当品目	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
H29年5月	PMDA	【専門応用】(ケーススタディ)健康被害救済部担当品目	内部講師
H29年5月	PMDA	【専門応用】(ケーススタディ)新薬審査部担当品目	内部講師
H29年5月	PMDA	【専門応用】(ケーススタディ)ジェネリック医薬品等審査部担当品目	内部講師
H29年5月	PMDA	【専門応用】(ケーススタディ)再生医療製品等審査部担当品目	内部講師
H29年5月	PMDA	【専門応用】(ケーススタディ)信頼性保証部担当品目	内部講師
H29年5月～ H29年6月	埼玉	【外部研修】薬事衛生管理研修	国立保健医療科学院
H29年5月～ H29年11月	東京	【外部研修】公益財団法人薬学振興会主催第13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
H29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
H29年6月	PMDA	【疫学】薬剤疫学研究デザインの計画と解析研修(1)ランダム化できない世界へようこそ！	内部講師
H29年6月	PMDA	【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(1)解析対象集団・ランダム化の方法	内部講師
H29年6月	PMDA	【疫学】薬剤疫学研究デザインの計画と解析研修(2)Academic session 1 疫学とはなにか？	佐藤 俊哉 氏 京都大学大学院 医学研究科 社会健康医学系専攻 医療統計学 教授
H29年6月	東京	【生物統計】データマネジメント・解析研修	日本製薬工業協会 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)
H29年6月	PMDA	【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(2)データの見方	内部講師
H29年6月	東京	【生物統計】データマネジメント・解析研修	日本製薬工業協会 キッセイ薬品工業(株)
H29年6月～ H29年7月	PMDA	【次世代審査】CDISC概論(1)CDISC標準の基礎	内部講師
H29年6月～ H29年7月	PMDA	【次世代審査】CDISC概論(2)提出されるCDISCデータの見方・疾患領域別標準	内部講師
H29年6月～ H29年10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
H29年7月	神奈川	【国内派遣】臨床工学技士病院実地研修	北里大学病院
H29年7月	PMDA	【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(3)統計的検定と推定	内部講師
H29年7月	PMDA	【疫学】薬剤疫学研究デザインの計画と解析研修(3)頻度指標と効果指標	内部講師
H29年7月	PMDA	【研究倫理】研究倫理に関する研修 「個人情報保護法改正に伴う研究倫理指針の改正について」	田代 志門 氏 国立がん研究センター 社会と健康研究センター生命倫理研究室 室長
H29年7月	PMDA	【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(4)平均の検定	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
H29年7月	PMDA	【疫学】薬剤疫学研究デザインの計画と解析研修(4)コホートデザイン	内部講師
H29年7月～ H29年8月	東京	【国内派遣】臨床工学技士病院実地研修	昭和大学病院
H29年7月～ H29年9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、(公社)日本生体医工学会
H29年8月	神奈川	【国内派遣】ファーマコメトリクス・エキスパート養成研修(中級コース)	(国研)科学技術振興機構リサーチコンプレックス推進プログラム中核機関(慶應義塾大学)
H29年8月	PMDA	【疫学】薬剤疫学研究デザインの計画と解析研修(5)ネステッドケースコントロールデザイン	内部講師
H29年8月	PMDA	【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(5)被験者数の設定	内部講師
H29年8月	PMDA	【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(6)部分集団解析と共変量の調整	内部講師
H29年8月	PMDA	【疫学】薬剤疫学研究デザインの計画と解析研修(6)データベースから副作用は拾えない?	内部講師
H29年9月	PMDA	【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(7)分割表の検定	内部講師
H29年9月	米国(ワシントンDC、フィラデルフィア、ボストン等)	【海外派遣】マンスフィールドーPhRMA研究者プログラム	-
H29年9月	PMDA	【特別研修】「医療事故調査制度」ーその現状、特に薬剤・医療機器に関連する再発防止についてー	木村 壯介 氏 (一社) 日本医療安全調査機構 常務理事
H29年9月	PMDA	【疫学】薬剤疫学研究デザインの計画と解析研修(7)バイアス入門	内部講師
H29年9月	PMDA	【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(8)検定の多重性と中間解析	内部講師
H29年9月	PMDA	【疫学】薬剤疫学研究デザインの計画と解析研修(8)マッチングだけではない傾向スコアの使い方	内部講師
H29年9月～ H30年3月	通信、通学、 e-learning	【経理・管理・事務等】簿記研修 2・3級	-
H29年10月	東京	【実地研修】治験審査委員会(IRB)見学	外部医療機関
H29年10月	PMDA	【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(9)回帰分析	内部講師
H29年10月	PMDA	【疫学】薬剤疫学研究デザインの計画と解析研修(9)Academic session 2 アカデミアの立場からの医薬品安全性評価	山口 拓洋 氏 東北大学大学院医学系研究科 医学統計学分野 教授
H29年10月	東京	【国内派遣】放射線技術研修(初級コース)	(公社)日本アイソトープ協会
H29年10月	PMDA	【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(10)優越性と非劣性	内部講師
H29年10月	PMDA	【疫学】薬剤疫学研究デザインの計画と解析研修(10)自己対照デザイン	内部講師
H29年10月	PMDA	【特別研修】生理学的薬物速度論モデルを用いたバーチャル臨床試験	土岐 浩介 氏 筑波大学医学医療系臨床薬理学 講師

専門体系コース

実施月	実施場所	テーマ	講師・施設名
H29年10月	PMDA	【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(11)ロジスティック回帰	内部講師
H29年10月	千葉	【実地研修】外来がん化学療法 薬剤師業務見学	(国研)国立がん研究センター東病院
H29年10月～ H29年11月	東京	【経理・管理・事務等】政府関係法人会計事務職員研修	財務省会計センター
H29年10月～ H30年3月	通学、e-learning	【情報処理】情報処理安全確保支援士技能研修	(独)情報処理推進機構
H29年11月	神奈川	【国内派遣】ファーマコメトリクス・エキスパート養成研修(初級コース)	(国研)科学技術振興機構リサーチコンプレックス推進プログラム中核機関(慶應義塾大学)
H29年11月	静岡	【実地研修】医療機器製造施設見学	(一社)日本医療機器テクノロジー協会 テルモ(株)愛鷹工場
H29年11月	PMDA	【特別研修】・Role of Quantitative Pharmacology and Pharmacometrics in the Development and Approval of Drugs ・Changing oncology drug development from empirical to model informed drug development. Examples from small and large molecule drug development	Vikram Sinha氏 Head, Quantitative Pharmacology and Pharmacometrics, Associate Vice President, Pharmacokinetics, Pharmacodynamics and Drug Metabolism, Merck Research Laboratories, Merck & Co. Inc., U.S.A. Dinesh de Alwis氏 Executive Director, Quantitative Pharmacology and Pharmacometrics, Oncology/ Immunology/ Vaccines/ Neuroscience, Merck Research Laboratories, Merck & Co. Inc., U.S.A.
H29年11月	東京	【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(株)、ジョンソン・エンド・ジョンソン(株) デビュー・シナセス・ジャパン、ジンマー バイオメット(同)、スミス・アンド・ネフュー(株)、日本ストライカー(株)、メドトロニックソファモアダネック(株))
H29年11月	PMDA	【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(12)生存時間解析(概念編)	内部講師
H29年11月	PMDA	【疫学】薬剤疫学研究デザインの計画と解析研修(11)リスク最小化策の効果は如何	内部講師
H29年11月	PMDA	【特別研修】Platform Trials ・Overview of Platform Trials ・Key Aspects of Platform Trial ・DIAN Platform Trial ・Vision for the Future	Michael Krams 氏 Global Head Quantitative Sciences Janssen Pharmaceutical Companies at Johnson & Johnson Vlad Dragalin 氏 Vice President, Scientific Fellow Quantitative Sciences Janssen Pharmaceutical Companies at Johnson & Johnson Akiko Okamoto氏 Sc.D., Sr. Director, NS TA Head of SDS, Quantitative Sciences Janssen Pharmaceutical Companies at Johnson & Johnson Marc Walton氏 M.D., Ph.D., Sr. Director, QS Consulting, Quantitative Sciences Janssen Pharmaceutical Companies at Johnson & Johnson
H29年11月	PMDA	【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(13)生存時間解析(解析編)	内部講師
H29年11月	PMDA	【疫学】薬剤疫学研究デザインの計画と解析研修(12)Academic session 3 データベース研究に有用なデザイン	佐藤 俊哉 氏 京都大学大学院 医学研究科 社会健康医学系専攻 医療統計学 教授

専門体系コース

実施月	実施場所	テーマ	講師・施設名
H29年12月	PMDA	【特別研修】Next Generation Advancements:Treatment Modalities, Continuous Manufacturing and Multi-Attribute Method	Michael Abernathy氏 Executive Director, Regulatory Affairs CMC, Amgen Inc. Jette Wypych氏 Director, Process Development, Amgen Inc.
H29年12月	PMDA	【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(14)ベイズ流アプローチ	内部講師
H29年12月	PMDA	【特別研修】Model Informed Drug Development Using modelling and simulation as evidence generation strategy to support modern drug development	Frank Bretz氏 PhD,Global Head of the Statistical Methodology and Consulting group,Novartis Pharma AG, Switzerland
H29年12月	神奈川	【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(日本メドトロニック(株)メドトロニックイノベーションセンター)
H30年1月	神奈川	【国内派遣】ファーマコメトリクス・エキスパート養成研修(中級コース)	(国研)科学技術振興機構リサーチコンプレックス推進プログラム中核機関(慶應義塾大学)
H30年1月	東京	【実地研修】倫理審査委員会見学	(国研)国立がん研究センター
H30年1月	PMDA	【次世代審査】薬物動態・臨床薬理とモデリング&シミュレーション研修(1)薬物動態・臨床薬理概論	内部講師
H30年1月	PMDA	【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(15)欠測データの取り扱い	内部講師
H30年1月	東京	【実地研修】治験審査委員会(IRB)見学	外部医療機関
H30年2月	神奈川	【国内派遣】ファーマコメトリクス・エキスパート養成研修(上級コース)	(国研)科学技術振興機構リサーチコンプレックス推進プログラム中核機関(慶應義塾大学)
H30年2月	千葉	【実地研修】外来がん化学療法 薬剤師業務見学	(国研)国立がん研究センター東病院
H30年2月	東京	【国内派遣】治験管理業務見学研修	(国研)国立国際医療研究センター病院
H30年2月	PMDA	【次世代審査】薬物動態・臨床薬理とモデリング&シミュレーション研修(2)モデリング&シミュレーション(M&S)概論と母集団解析の基礎	内部講師
H30年2月	PMDA	【研究倫理】研究倫理に関する研修「研究規制の概要と今後の留意点」	米村 滋人 氏 東京大学大学院 法学政治学研究科 教授
H30年2月	PMDA	【次世代審査】薬物動態・臨床薬理とモデリング&シミュレーション研修(3)母集団解析の応用	内部講師
H30年2月	神奈川	【実地研修】医薬品製造施設見学	日本製薬団体連合会 第一三共プロファーマ(株)平塚工場
H30年2月	東京	【実地研修】核医学施設見学	(地独)東京都健康長寿医療センター
H30年2月	東京	【実地研修】核医学施設見学	日本メジフィジックス(株)東京ラボ
H30年3月	PMDA	【次世代審査】薬物動態・臨床薬理とモデリング&シミュレーション研修(4)生理学的薬物速度論モデル解析	内部講師
H30年3月	東京	【実地研修】治験審査委員会(IRB)見学	外部医療機関