

一般体系コース

| 実施月 | 実施場所 | テーマ | 講師・施設名 |
|--------|------|---|------------------------------|
| H30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（新任者研修事務連絡） | 内部講師 |
| H30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 |
| H30年4月 | PMDA | 新任者研修【各部説明・諸手続等】PMDA職員行動規範 | 内部講師 |
| H30年4月 | PMDA | コンプライアンス、リスク管理、インサイダー取引研修 | 内部講師 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30年4月 | PMDA | 新任者研修【各部説明・諸手続等】薬事制度の変遷と審査 | 内部講師 |
| H30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 | 内部講師 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 | 佐久間 一郎 氏 東京大学大学院工学系研究科 教授 |
| H30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 |

一般体系コース

| 実施月 | 実施場所 | テーマ | 講師・施設名 |
|-------------------|------|---|--|
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30年4月 | PMDA | 新任者研修【各部説明・諸手続等】国際関連業務 | 内部講師 |
| H30年4月 | PMDA | 新任者研修【各部説明・諸手続等】多国間・二国間交渉と基盤整備 | 内部講師 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30年4月 | PMDA | 新任者研修【各部説明・諸手続等】関西支部の成り立ち、業務内容 | 内部講師 |
| H30年4月 | PMDA | 新任者研修【各部説明・諸手続等】産業医の役割(職員健康管理体制) | 内部講師 |
| H30年4月 | PMDA | 新任者ヒューマンスキル研修 | 外部講師 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30年4月 | PMDA | 【英語研修】TOEIC IPテスト | — |
| H30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 |
| H30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 |
| H30年4月 | PMDA | 【心構え】製薬業界の立場から | 中山 譲治 氏 日本製薬工業協会 副会長 (第一三共(株) 代表取締役会長 兼 CEO) |
| H30年4月 | PMDA | 【心構え】医薬研究の立場から(生物製品、再生医療製品など) 「再生医療等製品の品質・安全性評価のためのレギュラトリーサイエンスから」 | 佐藤 陽治 氏 国立医薬品食品衛生研究所 再生・細胞医療製品部 部長 |
| H30年4月～ H30年5月 | 東京 | 【英語研修】海外長期派遣者用英語研修 | 外部施設 |
| H30年5月 | PMDA | 【心構え】医療現場の立場から(医薬品分野) | 藤原 康弘 氏 (国研)国立がん研究センター 執行役員 企画戦略局長 |

一般体系コース

| 実施月 | 実施場所 | テーマ | 講師・施設名 |
|--------------------|-------------------|---|---|
| H30年5月 | PMDA | 【心構え】医療機器業界の立場から | 渡部 眞也 氏 日本医療機器産業連合会 会長 ((株)日立製作所 執行役常務 ヘルスケアビジネスユニットCEO) |
| H30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) |
| H30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 |
| H30年5月 | PMDA | 【心構え】化学物質のリスク評価の立場から「食品安全委員会の安全性評価について」 | 山添 康 氏 内閣府 食品安全委員会 委員長代理 |
| H30年5月 | PMDA | 【英語研修】TOEIC IPテスト | — |
| H30年5月～ H30年6月 | PMDA | リスク管理研修 | 内部講師 |
| H30年7月～ H31年3月 | 通学、e- learning | 【英語研修】一般英語研修 | — |
| H30年7月～ H31年3月 | 通信 | 【英語研修】英語通信教育研修 | — |
| H30年7月～ H31年3月 | 東京 | 【英語研修】国際会議等実用英語研修 | 外部施設 |
| H30年10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 | 近澤 昭雄 氏 イレッサ薬害被害者の会 代表 |
| H30年11月 | PMDA | リスク管理研修 | 内部講師 |
| H30年12月～ H31年1月 | PMDA | 管理職職員研修(心構え、PMDAを取り巻く諸情勢と人事・労務管理) | 内部講師 |
| H31年2月 | PMDA | 新任者研修講師向けプレゼン勉強会 | 内部講師 |
| H31年2月～ H31年3月 | PMDA | 中堅職員研修 | 外部講師 |
| H31年3月 | PMDA | フォローアップ研修 | 外部講師 |
| H31年3月 | PMDA | 【英語研修】英語研修(英語学習法等) | 内部講師 |
| H31年3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 |

専門体系コース

| 実施月 | 実施場所 | テーマ | 講師・施設名 |
|--------|------|--|--------|
| H30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 |
| H30年4月 | PMDA | 【専門基礎】(技術共通)①日本薬局方、JAN | 内部講師 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30年4月 | PMDA | 【専門基礎】(医薬品審査)③薬理 | 内部講師 |
| H30年4月 | PMDA | 【専門基礎】(医薬品審査)④非臨床 毒性 | 内部講師 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30年4月 | PMDA | 【専門基礎】(医薬品審査)⑦品質の審査②生物製剤(バイオリジクス) | 内部講師 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30年4月 | PMDA | 【専門基礎】(医療機器基準)①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 |
|-------------------|------|---|--------------|
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30年4月 | PMDA | 【専門基礎】(安全)④医療情報活用部の取組み | 内部講師 |
| H30年4月 | PMDA | 【専門基礎】(安全)⑤薬剤疫学・概論 | 内部講師 |
| H30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 |
| H30年4月 | PMDA | 【専門基礎】(信頼性)①GLP | 内部講師 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30年4月 | PMDA | 【専門基礎】(信頼性)④医薬品のGPSP調査 | 内部講師 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30年4月 | PMDA | 【専門基礎】(一般)①医薬部外品等の審査 | 内部講師 |
| H30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 |
| H30年4月 | PMDA | 【専門応用】(医薬品審査)薬物動態(ADME) | 内部講師 |
| H30年4月 | PMDA | 【専門応用】(医薬品審査)品質(化成品) | 内部講師 |
| H30年4月 | PMDA | 【専門応用】(医薬品審査)臨床 | 内部講師 |
| H30年4月 | PMDA | 【専門応用】(医薬品審査)生物統計 | 内部講師 |
| H30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 |
| H30年4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 |
| H30年4月～ H30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 |
| H30年4月～ H31年3月 | 東京 他 | 【国内派遣】国内短期派遣研修(医療技術習得以外) | — |

専門体系コース

| 実施月 | 実施場所 | テーマ | 講師・施設名 |
|--------------------|---------------|--|---|
| H30年4月～ H31年3月 | 京都 | アカデミア研修 | 外部施設 |
| H30年4月～ H31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 |
| H30年4月～ H31年3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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30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 |
| H30年5月 | PMDA | 【特別研修】働き方改革を成功させるテレワーク ～業務生産性と職員のWLB向上に向けて 【特別研修】テレワークの最新動向と今後の政策展開 | 田澤 由利 氏 (株)テレワークマネジメント 代表取締役 吉岡 てつを 氏 総務省 大臣官房審議官(情報流通行政局担当) |
| H30年5月～ H30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 |
| H30年5月～ H30年6月 | 東京 | 【経理・管理・事務等】会計事務職員契約管理研修 | 財務省会計センター |
| H30年5月～ H30年11月 | 東京 | 【外部研修】公益財団法人薬学振興会主催第14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 |
| H30年5月～ H30年11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 |
| H30年6月 | 東京 | 【実地研修】臨床試験審査委員会(IRB)見学 | 外部医療機関 |
| H30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 |
| H30年6月 | PMDA | 【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(1)ランダム化の方法 | 内部講師 |
| H30年6月 | PMDA | 【次世代審査】CDISC概論(1)CDISC標準の基礎 | 内部講師 |
| H30年6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 |
| H30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 田辺三菱製薬(株) |
| H30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 |
| H30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 |

専門体系コース

| 実施月 | 実施場所 | テーマ | 講師・施設名 |
|-------------------|---------------------------|--|--|
| H30年6月 | PMDA | 【経理・管理・事務等】総合職シリーズ化研修 基調講演「総合職職員に期待すること、目指してほしいこと」 | 内部講師 |
| H30年6月～ H31年3月 | 通信、通学、 e-learning | 【経理・管理・事務等】ビジネス実務法務検定試験®研修 | - |
| H30年6月～ H31年3月 | 通信 | 【経理・管理・事務等】コンプライアンス通信教育研修 | (一社)コンプライアンス推進機構 |
| H30年6月～ H31年3月 | 通信 | 【経理・管理・事務等】労務管理研修 | - |
| H30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)比・割合・率の使い分け | 内部講師 |
| H30年7月 | PMDA | 【研究倫理】研究倫理に関する研修「改正医学系研究倫理の運用と課題 医療情報を用いた研究の展望」 | 山縣 然太郎 氏 山梨大学大学院総合研究部医学域 社会医学講座 教授 |
| H30年7月 | 千葉 | 【国内派遣】放射線技術研修(上級コース) | (国研)量子科学技術研究開発機構 放射線医学総合研究所 人材育成センター |
| H30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 |
| H30年7月 | PMDA | 【特別研修】基礎研究から医薬品開発審査の世界への転身 | 内部講師 |
| H30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)疫学調査に利用可能な各種データベース | 内部講師 |
| H30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 |
| H30年7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 日本イーライリリー(株) |
| H30年7月 | PMDA | 【経理・管理・事務等】総合職シリーズ化研修(1)法体系 | 内部講師 |
| H30年7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) |
| H30年7月～ H30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 |
| H30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)アウトカム定義 | 内部講師 |
| H30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 |
| H30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) |
| H30年8月 | PMDA | 【経理・管理・事務等】総合職シリーズ化研修(2)決算報告会 | 内部講師 |
| H30年9月 | 東京 | 【実地研修】臨床試験審査委員会(IRB)見学 | 外部医療機関 |
| H30年9月 | PMDA | 【疫学】薬剤疫学研究デザインの計画と解析研修(6)コホートデザイン | 内部講師 |
| H30年9月 | 米国(ワシントンDC、フィラデルフィア、ボストン) | 【海外派遣】マンスフィールドーPhRMA研究者プログラム | - |

専門体系コース

| 実施月 | 実施場所 | テーマ | 講師・施設名 |
|---------------------|------|---|--|
| H30年9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 |
| H30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)ネステッドケースコントロールデザイン(NCC) | 内部講師 |
| H30年9月 | PMDA | 【経理・管理・事務等】総合職シリーズ化研修(3)独立行政法人の役割・諸制度 | 内部講師 |
| H30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 |
| H30年9月 | PMDA | 【特別研修】市販製品におけるReal World Data研究の海外事例の紹介 | Jesse Berlin氏 ScD. Senior VP Epidemiology Johnson & Johnson Hong Qiu氏 MD, PhD Senior Director Global Epidemiology Janssen R&D Yanfang Liu氏 MD, MPH Senior Director Global Epidemiology Janssen R&D Robert Reynolds氏 ScD Vice President, Worldwide Regulatory and Safety Epidemiology, Worldwide Research and Development, Pfizer Inc. Cynthia de Luise氏 PhD Senior Director, Worldwide Regulatory and Safety Epidemiology, Worldwide Research and Development, Pfizer Inc. Michiyo Yamazaki氏 PhD Director, Worldwide Regulatory and Safety Epidemiology, Worldwide Research and Development, Pfizer Inc. |
| H30年10月 | PMDA | 【疫学】薬剤疫学研究デザインの計画と解析研修(8)バイアス論 | 内部講師 |
| H30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 |
| H30年10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 | 内部講師 |
| H30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)代表的な交絡調整法 | 内部講師 |
| H30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 |
| H30年10月 | PMDA | 【経理・管理・事務等】総合職シリーズ化研修(4)薬事制度① | 内部講師 |
| H30年10月～ H30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 |
| H30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) |
| H30年11月 | 東京 | 【実地研修】臨床試験審査委員会(IRB)見学 | 外部医療機関 |
| H30年11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 |
| H30年11月 | PMDA | 【疫学】薬剤疫学研究デザインの計画と解析研修(10)Academic session 2 傾向スコアとその利用 | 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 |

専門体系コース

| 実施月 | 実施場所 | テーマ | 講師・施設名 |
|---------------------|--------|--|---|
| H30年11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 |
| H30年11月 | PMDA | 【経理・管理・事務等】総合職シリーズ化研修(5)薬事制度② | 内部講師 |
| H30年11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)M&Sのための薬物動態・臨床薬理概論 | 内部講師 |
| H30年11月～ H30年12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 | MTJAPAN(旭化成メディカル(株)A-square) |
| H30年12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12月 | 東京 | 【実地研修】倫理審査委員会見学 | (国研)国立精神・神経医療研究センター |
| H30年12月 | 群馬 | 【実地研修】医療機器製造施設見学 | (一社)電子情報技術産業協会 日本光電富岡(株) |
| H30年12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 | 内部講師 |
| H30年12月 | PMDA | 【疫学】薬剤疫学研究デザインの計画と解析研修(11)Academic session3 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 |
| H30年12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)M&S概論と母集団解析の基礎 | 内部講師 |
| H30年12月 | PMDA | 【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(13)中間解析 | 内部講師 |
| H30年12月 | PMDA | 【経理・管理・事務等】総合職シリーズ化研修(6)薬事制度③ | 内部講師 |
| H31年1月 | 東京 | 【実地研修】臨床試験審査委員会(IRB)見学 | 外部医療機関 |
| H31年1月 | 東京 | 【実地研修】臨床試験審査委員会(IRB)見学 | 外部医療機関 |
| H31年1月 | 栃木 | 【実地研修】医薬品製造施設見学 | 持田製薬工場(株) 本社工場 |
| H31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(3)母集団解析の応用 | 内部講師 |
| H31年1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 |
| H31年1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式会社 インスティテュート・フォー・アドバンシング・サイエンス東京) |
| H31年1月 | PMDA | 【生物統計】臨床試験のデザインと解析研修(15)最近の話題 | 内部講師 |
| H31年1月～ H31年2月 | 神奈川、東京 | 【国内派遣】臨床工学技士病院実地研修 | 北里大学病院、昭和大学病院 |
| H31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) |
| H31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 |

専門体系コース

| 実施月 | 実施場所 | テーマ | 講師・施設名 |
|-------------------|------|--|--|
| H31年2月 | 神奈川 | 【実地研修】GLP施設見学研修 | 外部施設 |
| H31年2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 |
| H31年2月 | PMDA | 【特別研修】Innovation in Quantitative Clinical Pharmacology Optimizes Clinical Development: An Integrative Drug-Disease Modeling Approach | Nidal Huniati氏, PhD, Quantitative Clinical Pharmacology, Early Clinical Development, Innovative Medicine & Early Development, AstraZeneca, Waltham, MA, USA |
| H31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(4)生理学的薬物速度論モデル解析 | 内部講師 |
| H31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 |
| H31年2月 | PMDA | 【経理・管理・事務等】総合職シリーズ化研修(7)薬事制度④ | 内部講師 |
| H31年2月～ H31年3月 | 千葉 | 【国内派遣】放射線技術研修(中級コース) | (国研)量子科学技術研究開発機構 放射線医学総合研究所 人材育成センター |
| H31年3月 | 神奈川 | 【実地研修】核医学施設見学 | 富士フイルム富山化学(株) 川崎ラボ |
| H31年3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 |
| H31年3月 | 東京 | 【実地研修】核医学施設見学 | (国研)国立精神・神経医療研究センター |
| H31年3月 | PMDA | メディカルライティング研修 | 外部講師 |