# 募集要項

# 1. 応募上の注意

(1) 参加希望者は、下記リンク先の申込フォームに必要事項を記入し、参加申込みを行っていただく必要があります。

https://app.sli.do/event/mK3YWRx4etquddbQ3NfTFT



(2) 申込フォームに記載いただいた内容は、本ラウンドテーブル会議の運営に用い、その利用目的以外には使用いたしません。

### 2. 参加対象及び条件

- (1) 必須条件(下記のいずれかへの該当)
  - ・医薬品の製造管理・品質管理業務に従事している方又はそれに深く関連する業務に従事している方
  - ・医薬品の製造販売業務に従事している方
- (2) 推奨条件
  - ・各部門のマネジメントに従事されている方(製造管理者、責任者、プロジェクトリーダー等)
  - ・今後、マネジメントに従事される方

#### 3. 選考方法及び選考結果の連絡

- (1) 応募者数が募集枠を超えた場合、申込フォームの内容等から、PMDA で選考させていただきます。
- (2) 選考結果は、PMDA から<mark>当選者のみ</mark>に令和7年9月12日までにメールにてご連絡いたします。 つきましては、「@pmda.go.jp」から送付されるメールがブロックされないようご対応ください。

# 4. 会場での参加にあたっての留意事項

- (1) 37.5℃以上の発熱や風邪症状等の不調がある方は、参加を控えてください。
- (2) 上記に該当する場合等、当日の参加が困難となった場合は、別紙 1「第5回 GMP ラウンドテーブル会議 プログラム」【お問い合わせ先】に記載の宛先までご連絡をお願いします。

# 5. その他留意事項

- (1) 本ラウンドテーブル会議は、医薬品等の品質確保に向けた関係者間の課題解決・意見交換の場として役立てていただくことを期待するものであり、本ラウンドテーブル会議への参加の有無、本ラウンドテーブル会議内での発言により、PMDAによる調査等で不利益を被ることはありません。
- (2) 本ラウンドテーブル会議の記録及び広報 (PMDA HPへの掲載等)のため、会場の様子を写真撮影することがあります。写真撮影及び広報物への掲載について、あらかじめご了承ください。
- (3) 開催結果について、PMDAの HP等に掲載予定ですが、参加者の不利益とならないよう、発言者の個人名や所属企業名が特定される情報が資料に含まれないよう配慮いたします。

以上