

非臨床有効性 (薬理試験) 非臨床安全性 (安全性薬理試験、毒性試験)

医薬品の実用化において非臨床試験は避けて通れない重要な段階です。本セミナーでは研究者やPMが薬理試験、安全性試験を実施するために理解しておくべきポイントを紹介します。

2026. 7. 16 木 16:30-18:00

オンライン形式 [Zoomウェビナー] 事前登録必要

事前
登録

聴講を希望の方は、右記二次元コードまたは下記URLより事前登録ください▶
https://us02web.zoom.us/webinar/register/WN_PedsqCEpQ5GSFkbJJ8sAHA



対 象

学内教職員・C-DAM参加大学 教職員
PM・StMを目指す方、実用化を目指すシーズ開発を行っている研究者
※ARO協議会プロジェクトマネジャー及びスタディーマネジャーの認定制度受講単位対象セミナーとして単位の取得が可能です。
Zoom事前登録の際、画面にてご希望の有無を登録いただき、ご希望の方には修了証を発行しております。

座 長

橋渡し研究統括本部 橋渡し研究シーズ探索センター
特任教授 菊地 佳代子



広島大学PSI GMP教育研究センター
特命教授

磯江 敏幸 先生

Profile

薬学系大学院を修了後、製薬企業にて主に抗がん剤の探索研究、臨床開発に25年以上従事し、2012年2月より北海道大学病院にてアカデミア発医薬品・医療機器のトランスレーショナル研究に携わる。2024年4月からは広島大学にて核酸、ペプチド、mRNAワクチン等の新規モダリティを含む新規医薬品の創薬研究を伴走支援している。

問い合わせ先

藤田医科大学 事務局 研究支援部 担当者:大村 渉 TEL:0562-93-2447 mail:c-dam@fujita-hu.ac.jp