

第9回 創薬力の強化・安定供給の確保等のための
薬事規制のあり方に関する検討会 議事次第

日時：令和6年3月21日(木)

18:00~20:00

場所：厚生労働省 専用第21会議室(17階)

[議 題]

- (1) 製造販売後に実施する使用成績調査等のあり方及びリアルワールドデータの活用のあり方について
- (2) 治験の更なる効率化(エコシステム)について
- (3) PMDAの第5期中期目標・中期計画について
- (4) 検討会の報告書について
- (5) その他

[資 料]

資料1 柏谷構成員提出資料

資料2 製造販売後に実施する使用成績調査等のあり方及びリアルワールドデータの活用のあり方について

資料3 治験の更なる効率化(エコシステム)について

資料4-1 独立行政法人医薬品医療機器総合機構
第5期中期計画(案)【概要】

資料4-2 独立行政法人医薬品医療機器総合機構
次期中期目標の概要(抜粋)

資料5 創薬力の強化・安定供給の確保等のための薬事規制のあり方
に関する検討会 報告書(案)

参考資料1 開催要綱

参考資料2 構成員名簿

参考資料 3 独立行政法人医薬品医療機器総合機構中期計画（案）

- 1

参考資料 3 独立行政法人医薬品医療機器総合機構中期目標

- 2