

「第4回 臨床薬理ラウンドテーブル会議」開催のご案内

日本核酸医薬学会 御中

拝啓 時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素より、核酸医薬品をはじめとする先端医薬品の研究・開発における貴学会のご尽力に深く敬意を表します。

このたび、日本製薬工業協会 医薬品評価委員会 基礎研究部会／臨床評価部会より、「第4回 臨床薬理ラウンドテーブル会議」開催のご案内を申し上げます。

本会議は、医薬品の開発および承認審査に関わる医薬品開発関連企業や規制当局、ならびに関連分野の研究に携わる、または関心をお持ちの学術機関の関係者が一堂に会し、現場の課題や科学的論点について活発に意見交換を行う場として開催してまいりました。

近年、低分子医薬品に加え、核酸医薬品などの新しいモダリティの開発が加速しており、こうした流れを踏まえ、今回の第4回会議では核酸医薬品に焦点をあてた議論を行います。また、今回新たに日本製薬工業協会の基礎研究部会が共催に加わり、臨床薬物動態および臨床薬理評価だけでなく、非臨床の薬物動態をテーマとして取り上げます。これにより、これまで以上に幅広い視点からの意見交換を目指しております。

本会議は独立行政法人 医薬品医療機器総合機構の方と直接議論できる極めて貴重な機会です。製薬企業のみならず、ベンチャー企業、開発業務受託機関、学術研究者など多様な立場の皆様幅広くご参加いただき、活発な議論を交わしていただけるように準備を進めております。

つきましては、貴学会会員の皆様にご理解賜り、広くご案内いただけますようお願い申し上げます。

何卒よろしくご高配のほどお願い申し上げます。

敬具

記

<共催>

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

東京理科大学 薬学部 薬学科 生物薬剤学研究室

日本製薬工業協会 医薬品評価委員会 基礎研究部会／臨床評価部会

<日時>

2026年2月3日（火）10:30～17:30（予定）

<開催方法>

東京都千代田区霞が関 3-2-2 新霞が関ビル

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構（PMDA） 6階会議室（集合形式）

[アクセス（リンク）](#)

<定員>

約80名

<参加費>

無料

プログラムの詳細および参加申込方法については、以下のPMDAウェブサイトをご確認ください。

<https://www.pmda.go.jp/review-services/symposia/0192.html>

日本製薬工業協会
医薬品評価委員会
基礎研究部会 部会長 鈴木睦
臨床評価部会 部会長 實雅昭