

2019年度 **第4回アカデミア臨床開発セミナー**
**医療機器・再生医療等製品開発の進め
方と規制動向**

Overview of Regulations on Medical
Devices & Regenerative Medicine
Products and Recent Topics in Japan

厚生労働省 医薬・生活衛生局
医療機器審査管理課 渡利 彰浩 先生

2019年12月13日(金) 17:30-19:00

最先端医療イノベーションセンター1階マルチメディアホール

少子化・超高齢化とグローバル化が進む一方、A
I、ゲノム創薬、がんゲノムによる個別化医療、ビッ
クデータ利活用の進展等により画期的な医薬品・
医療機器が創出されようとしています。患者に医療
上必要な製品をより早く提供するために、技術革
新に柔軟かつ効率的に対応する規制をいかに実現
していくか。厚生労働省における
医療機器、再生医療等製品の
開発に関わる医薬行政の動向や
薬機法の改正についてご紹介します。



共 催：大阪大学医学部附属病院（臨床研究中核病院）未来医療開発部
後 援：大阪大学医学部附属病院 医療技術実用化総合促進事業（国際共同臨床研究実施推進）
お問い合わせ：大阪大学医学部附属病院 未来医療開発部
E-Mail : seminar@dmi.med.osaka-u.ac.jp TEL : 06-6210-8414

