

再生医療セミナー2026

「研究成果を患者へつなぐー治験をやってみよう！」

第1回 治験を開始するにあたっての品質管理について

RS戦略相談等で論点になることの多い事例を踏まえ、細胞製品の治験開始に向けた品質管理戦略の考え方について紹介します

トピック

- ・RS戦略相談について
- ・品質管理戦略について
- ・同等性/同質性について

参加費無料

講師

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構
再生医療製品等審査部
前田 憲一郎 先生

8.28 (金)
18:30~20:00

講師略歴

北海道大学大学院医学研究科 博士課程修了

2016年 北海道大学病院 臨床研究開発センター 特任助教

2019年 医薬品医療機器総合機構 再生医療製品等審査部 審査専門員（出向）

2022年 北海道大学病院 医療・ヘルスサイエンス研究開発機構 特任助教

2024年 医薬品医療機器総合機構 再生医療製品等審査部 審査専門員



主な対象

アカデミア等で再生医療等製品を開発している研究者等

開催方法

オンライン開催（Zoomウェビナー）

申込方法

以下のURLもしくは右のQRコードからお申込みください（当日まで申込可）

https://keio-univ.zoom.us/webinar/register/WN_RBT6i78HQv6TGYtTgeSgyg



本セミナーでは参加登録時にテーマに関する事前のご質問を受け付けます。【8月7日（金）締切】
締切日以降に受け付けたご質問、個別・具体的な開発に関するご質問には回答できかねますので予めご了承ください。

お問い合わせ先：慶應義塾大学病院臨床研究推進センター再生医療等支援部門
mail : apply-rm@ctr.hosp.keio.ac.jp

お申込みの際にご登録いただきました個人情報、本セミナーに関する連絡や通知の他、
今後の同種企画のご案内のみに利用いたします。

共 催

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構
大阪大学医学部附属病院 未来医療開発部
順天堂医院 臨床研究・治験センター
慶應義塾大学病院 臨床研究推進センター