

小児がんの薬剤開発を学ぶ会

～患者家族の意見を発信していくために～

第4回 こどもたちに「明日のあたりまえ」を ～PMDAの取組み～

**事前
申込制**

日時

2025年 **6月 27日** (金) 19:00～20:40 (休憩10分含む)

※これまでの回と時間が異なりますのでご注意ください！

開催形式

Teamsによるオンライン開催 **参加費無料**

対象者

小児がんの薬剤・研究開発に関心のある、
小児がん経験者・ご家族 ※患者・家族以外の方もご参加いただけます

参加方法

右記QRコードまたはURLからお申込みください。

<https://forms.gle/YdurbMu5raJgtBXK9>

※お申込み後、招待リンクとパスコードがメールで届きます。



申込み締切 ▶ 2025年**6月22日** (日)

講師：加藤 里菜 新薬審査第五部 審査専門員
独立行政法人

医薬品医療機器総合機構 (PMDA)

第4回の内容：

PMDAは、医薬品、医療機器等の健康被害救済、承認審査、安全対策の3つの役割を一体として行っています。講演では、PMDAの業務内容、審査の流れ、医薬品の安全性の確保を図るための方策についてご説明いたします。また、小児用医薬品の開発促進のための行政の取組み等についてご紹介した上で、それに伴う課題と対策をお話しさせていただきます。

全6回の予定

薬剤開発に関する知識を学び、日本の小児がんの薬剤や治療開発の促進、ドラッグラグ・ドラッグロスの解決に向けた、患者家族や患者会の具体的なアクションにつなげることを目指します。

今後のテーマは参加者のご意見を参考に決定いたします。

- ・腫瘍 ・ゲノム医療
- ・がん研究と患者参画
- ・市民参画に求められる役割
- ・患者の立場での活動 etc.

主催：小児がんの薬剤開発を学ぶ プロジェクトチーム

共催：国立がん研究センター研究開発費(23-A-11)

厚生科研費補助金がん対策推進総合研究事業(23EA1039)

協力：小児がん患者会ネットワーク、小児がん対策国民会議

問い合わせ先：プロジェクトチーム

learn.drugdev@gmail.com