

医薬品開発専門家（認定SMD）のコンピテンシーとキャリアパスを考えるセミナーシリーズ
ー国際認定SMDに期待される役割と評価の価値とは？ー

開催年	月	日	時間帯	講演	講師	進捗
2021	7	28	12:00-13:00	患者市民参画（PPI）に貢献できる医療・医薬品開発の専門家への期待	今村恭子	済
	8	27	12:00-13:00	コロナ時代のリモート監査・モニタリングのあり方を考える：ICTツールの利活用	筒泉直樹	済
	9	24	16:00-17:00	治験事務局の教育・研修の現状と国際認定について	雪吉歌小里	済
	10	4	15:00-16:00	EFPIA限定セミナー：社員に求められる人材育成研修と外部認定の価値	吉野友明	済
	11	25	18:00-19:00	ピア・ラーニングによる体験共有型学習と分業化時代に効果的な統合型人材育成	高橋孝	済
	12	21	18:00-19:00	専門職に求められる研修と第三者評価；個人が取得できる国際認定の事例	長坂律子	済
2022	1	19	12:00-13:00	審査を止めるな！～日本と韓国のIRBにおけるCOVID-19対応～	筒泉直樹	済
	2	24	18:30-19:30	共に学び共に成長できる医薬品業界を目指して	長尾典明	済
	3	30	12:00-13:00	業務を通してのコンピテンシー育成とキャリアパスについて	塚原喜久男	済
	4	20	18:30-19:30	認定SMDが紹介する「国際認定SMDプログラムについて」	浜崎泰成	済
	5	17	18:30-19:30	治験・臨床研究に特化したビジネス「アガサ」を起業して	鎌倉千恵美	済
	6	15	12:00-13:00	Project Communications Management～自然発生するコミュニケーションをいかにManageするか	佐藤隆	済
	7	27	18:30-19:30	新人開発担当者の育成とモニター合同研修会について	津田達志	済
	8	26	16:00-17:00	認定SMDが紹介する「アカデミア側からSMDプログラムに参加して思うこと」	高瀬憂子	済
	9	22	18:00-19:00	医薬品開発専門家が活躍する創薬・初期開発について	松山琴音	未
	10	13	18:30-19:30	個人情報保護法について	吉田浩輔	未
	11	18	18:30-19:30	ISO9001とClinical QMSの理解（自験例）	大山誠一	未
	12		TBD	PharmaTrainの活動のご紹介（仮）	今村恭子	未