

## 2018年4月幹事会 セミナー幹事資料

### 1) プログラム案

プログラム構成、時間配分など、昨年のセミナーから大きな変更はなし。

#### 1日目【8月22日(水)】

12:30～	受付
13:30～13:35	開会挨拶：栄原先生
13:35～13:45	オリエンテーション：幹事及び事務局
13:45～14:00	本セミナーの説明：幹事
14:00～16:10 (130分)	<b>セッション1：First in Human studyにおける動態及び毒性からのアプローチ</b> <u>～ヒト初回投与量設定、用量ステップアップなど～</u> 座長：積水メディカル 濵澤幸一先生（安全性評価研究会） 横浜薬科大 栄原隆先生 1)イントロダクション：栄原先生（5分） 2)講演（発表25分+質疑5分、4題合計120分） ①「ヒト初回投与量設定の基礎知識(仮)」：株式会社アイ・ティー・ティー・関根實先生 ②「低分子医薬品創薬の失敗事例から学ぶ」：YLバイオジクス・山田一磨呂先生 ③「最高用量設定、用量ステップアップの事例(仮)」：協和発酵キリン・鈴木睦先生 ④「臨床専門家からの意見(仮)」：北里大・熊谷雄治先生 3)まとめ（5分） 16:10～16:25 休憩 16:25～16:55 ラウンドテーブルディスカッション-1 (30分) (グループ毎に自己紹介、イントロダクション) 17:00～18:00 特別講演-1（講演50分+質疑10分） (60分) 座長：杉山会長 「ゲノム医療、臨床開発・臨床研究法の動向など(仮)」 国立がんセンター中央病院：藤原康弘先生 18:00～18:30 チェックイン後ウェルカムパーティー場へ移動 18:30～20:30 ウエルカムパーティー 20:30～22:30 2次会

2日目【8月23日(木)】

7:00~8:30	朝食
8:30~10:40 (130分)	<b><u>セッション2：(仮) DDI ガイダンス</u></b> 座長：東京大 前田和哉先生 アステラス製薬 岩坪隆史先生 1)イントロダクション：岩坪先生（5分） 2)講演（発表25分+質疑5分、4題合計120分） ①「DDI基礎の理解(仮)」：武藏野大・伊藤清美先生 ②「トランスポーターを介した薬物間相互作用のin vitro評価において考慮すべきことは？」：エーザイ・野崎芳胤先生 ③「Modeling & SimulationによるDDIの理解(仮)」：アステラス・峯松剛先生 ④「トランスポーター評価のための新しいカクテル試験系の確立(仮)」： 日本ベーリンガー・石黒直樹先生（社内承認中） 3)まとめ（5分）
10:40~10:55	休憩
10:55~11:55 (60分)	会長講演（講演50分+質疑10分） 座長：栄原先生 「DDI関連（仮）」 理化学研究所 杉山雄一会長
11:55~13:00	昼食
13:00~15:10 (130分)	<b><u>セッション3：非経口投与剤のDDS技術と薬物動態評価</u></b> 座長：静岡県立大 尾上誠良先生 武田薬品工業 森脇俊哉先生 1)イントロダクション：森脇先生（5分） 2)講演（発表25分+質疑5分、4題合計120分） ①「経肺 DDS関連」：静岡県立大・尾上誠良先生 ②「経皮吸收型製剤を評価する」：久光製薬・水野貴之先生 ③「生理学的薬物動態モデル(PBPK model)を用いたイナビルの薬物動態評価」 ：第一三共・中村晃一先生 ④「 BBB透過に関する DDS技術」：東京医科歯科大・桑原宏哉先生 3)まとめ（5分）
15:10~15:30	コーヒーブレイク
15:30~17:00 (90分)	ラウンドテーブルディスカッション-2 (グループ毎に課題への意見交換)
17:00~17:10	休憩

17:10～18:10 特別講演-2（講演50分+質疑10分）

（60分） 座長：森脇先生

「DDS関連（仮）」

ナノ医療イノベーションセンター：片岡一則先生

18:10～18:30 意見交換会会場へ移動

18:30～20:30 意見交換会

20:30～22:30 2次会

### 3日目【8月24日(金)】

7:00～8:30 朝食

8:30～10:30 ラウンドテーブルディスカッション-3

（120分） （意見交換の続きと総括、発表資料の作成）

10:30～10:45 休憩

10:45～11:35 総合討論 セッション1

（50分） 「グループ発表」

11:35～12:40 昼食

12:40～13:30 総合討論 セッション2

（50分） 「グループ発表」

13:30～14:20 総合討論 セッション3

（50分） 「グループ発表」

14:20～14:30 講評：棄原先生

14:30 連絡事項：幹事、事務局 → 解散

## 2) 今後の主な予定

- 4/20（金）：会場下見および打合せ（主幹事、副幹事、協力CRO3社）
- 4月末まで：講演タイトル決定
- 5月上旬：演者に講演要旨集作成依頼、宿泊・交通費等の連絡
- 5月中旬：ポスター完成
- 5月下旬：演者に正式な参加依頼状送付
- 6月上旬：一般参加募集開始
- 7月初旬：RTD用アンケートの参加者への送付
- 7月下旬：RTD用アンケートの回収・集計、組織委員&演者で、課題決定
- 7月下旬：講演要旨集印刷
- 8月上旬：RTDグループ分け、内容の詳細決定

## 3) 参加費について

昨年と同じ32000円とする（昨年のセミナーで、これまで35000円から3000円減額）。

#### 4) 安全性評価研究会とのコラボレーション

- 安全性評価研究会および薬物動態談話会のHPに、それぞれの紹介文を掲載（2月）
- 安全性評価研究会 春のセミナー（4/21）で、栗原先生が「薬物動態談話会とのコラボレーション」の演題でご講演予定。談話会の活動、夏セミナーの紹介などをお話しいただく。
- 安全性評価研究会からの、夏セミナーへの参加人数や、参加登録の方法については、今後協議を行い決めていく。

#### 5) その他

- 例年通り、加藤名誉会長、栗津先生、山添先生、鎌滝先生、堀江先生へのご招待の連絡をいたします。
- 当日の運営サポートのため、セミナーには庶務幹事（1名）、企画幹事（1名）、セミナー副幹事（2名）の方々にもご参加いただく予定です。参加費は談話会負担とさせていただきます。

以上