

「遺伝子治療製品」の 非臨床安全性評価について

福西 克弘 先生

大阪大学医学部附属病院 未来医療開発部未来医療センター
シニアオフィサー

1979年～2011年：鐘紡(株)、日本オルガノン(株) (現 MSD(株))、(株)新日本科学にて、毒性試験および医薬品の薬事申請業務に従事。
2011年～2022年：(独) 医薬品医療機器総合機構にて、非臨床試験から早期探索臨床試験までの医薬品開発相談業務に従事。
2022年～現在：未来医療開発部 未来医療センターにて、アカデミア発シーズの開発を支援している。



遺伝子治療用製品、とくにウイルスベクターなどのin vivo遺伝子治療製品の非臨床安全性評価は、本邦の橋渡し研究の研究者・開発者にとってなじみの薄い論点が多く存在します。

本セミナーでは、主にin vivo遺伝子治療で最近承認された品目を例に、First-in-human試験を開始するための非臨床安全性評価について概説します。

【開催日時】 2025年 9月 24日 (水) 16:00~17:00

【開催方法】 オンライン開催 (Zoom)

【申込期限】 2025年 9月 23日 (火)



事前申込制となります

下記リンクもしくはQRコードより申込みフォームにアクセスし、必要事項を記入の上、期間内にお申込みください。

https://zoom.us/webinar/register/WN_BCPg5qtQGGG3cn3mjrGpg



参加には、登録承認後にZoomから配信される承認メールが必要です。
承認メールが届かない場合は、本セミナー開始2時間前までに、お問い合わせ先までご連絡ください。

※ 本セミナーは、【ARO協議会 PM, StM認定制度】受講単位対象セミナー (予定) です。

【主催】 大阪大学医学部附属病院 未来医療開発部

【共催】 大阪大学大学院薬学研究科 (世話分野 臨床薬理学分野)

【お問い合わせ先】 大阪大学医学部附属病院 未来医療開発部 未来医療センター

E-mail : mtr-yakuji.course@dmi.med.osaka-u.ac.jp TEL : 06-6210-8299

