医薬部外品の製造販売承認申請における安全性に関する 資料のあり方検討会報告

日時:平成21年12月10日(木)10:00-16:30

場所:大田区産業プラザ(東京都大田区南蒲田)

京急蒲田駅東口より徒歩3分 http://www.pio-ota.jp/plaza/参加費:無料(事前参加申込者のみ 定員300名)

プログラム

10:00 緒言 小島 肇(国立医薬品食品衛生研究所)

座長 大野泰雄(国立医薬品食品衛生研究所)

10:05 医薬部外品・化粧品の規制

鷲田 淳(厚生労働省審査管理課)

10:30 医薬部外品の許認可申請 安全性試験について

見田 活(医薬品医療機器総合機構)

座長 増田光輝(国立医薬品食品衛生研究所)

10:55 あり方検討会設立の経緯および動物実験代替法の現状

小島 肇(国立医薬品食品衛生研究所)

11:45 ------昼食------

13:15 分科会報告

座長 佐々 齊(株式会社 資生堂)

大野泰雄(国立医薬品食品衛生研究所)

皮膚刺激性分科会 杉山真理子(株式会社 資生堂)

感作性分科会 坂口 斉(花王株式会社)

眼刺激性分科会 瀬戸洋一(P&Gジャパン株式会社) 光関連毒性分科会 今井教安(株式会社コーセー)

皮膚透過性・経皮吸収分科会 上月裕一(株式会社 資生堂)

15:15 ------休憩------

15:45 総括

座長 板垣 宏(株式会社 資生堂) 小野寺博志(医薬品医療機器総合機構)

あり方検討会の総括報告 パネルディスカッション

16:30 閉会挨拶 小島 肇(国立医薬品食品衛生研究所)

本検討会は厚生労働科学研究(H19 - 医薬 - 一般 - 003)の補助を受けております。 また、本報告会開催には関日本公定書協会の支援を受けています。