

2026年 2月 吉日

一般社団法人日本QA研究会
会 員 各 位

一般社団法人 日本 QA 研究会
会長 平山 佳伸

**一般社団法人日本QA研究会
GLP/GCP/製造販売後部会 第17期末合同部会総会 開催のご案内**

謹啓 時下ますますご清祥のこととお慶び申し上げます。

平素より一般社団法人 日本 QA 研究会（以下、本研究会）への格別のご高配を賜り、誠にありがとうございます。

この度、3月12日（木）、13日（金）の2日間、富山市にて第17期末の合同部会総会を開催いたします。

1 日目は、「昨今の医薬品業界の不祥事を防ぐため、医薬品の安定供給のために、業界はどう変わるべきか？」をテーマに、製造（GMP）に限らず安全性（GVP）や研究開発（GCP、GLP）など、医薬品メーカーに求められる新たな視点を一緒に考えます。

2 日目は、AI をテーマに講演とパネルディスカッションを通じて、今後の QA の可能性を探ります。

1日目の終了後には、ご講演いただいた講師の先生方と総会参加者との交流を目的とした交流会も予定しております。なお、本合同部会総会につきましては、本会会員法人所属で会員登録をされていない非会員の方にも交流会も含めてご参加頂けることといたしました。つきましては、貴法人内の関係者の方々にも本合同部会総会をご案内くださいますよう、お願い申し上げます。

3部会の垣根を超えて、会員の皆様が一同に会する機会ですので、万障お繰り合わせのうえ、是非ふるってご参加いただきますようご案内申し上げます。

謹白

記

日 時： 2026 年 3 月 12 日（木）13:00～17:00（予定）（受付：12：30～）

3 月 13 日（金） 9:45～16:10（予定）（受付：9：30～）

※お時間は多少前後いたします。

会 場： オーバード・ホール 中ホール（富山市芸術文化ホール）

〒930-0858 富山県富山市牛島町 9 番 17 号

URL：<https://www.aubade.or.jp/access/>

（アクセス）JR 富山駅北口より 徒歩 約 5 分



参加対象者： ①日本 QA 研究会会員（GLP 部会員、GCP 部会員、製造販売後部会員など）

②日本 QA 研究会非会員

（本会に登録された法人所属の方で、会員登録をしていない方）

総会参加費： ①会員無料 ②非会員無料

交流会参加費： ①会員無料 ②非会員無料（講演会終了後、会場前ホワイエにて開催）

定員 50 名（先着順）

申込期限： 2026 年 3 月 6 日（金）

総会、交流会に出席される方は、以下の申込方法に沿って参加登録を行ってください。

昼食： 3 月 12 日、13 日とも昼食は各自で適宜お取りください。

会場はオーバード・ホール 中ホールのみとなります。

ホール内では飲食が禁止されています。

【参加申込方法】

総会及び交流会の参加申込期限：**2026 年 3 月 6 日（金）**

①**会員の方**と②**非会員の方**では、申込方法が異なります。お間違えのないようご注意ください。

① **会員の方**

一般社団法人日本 QA 研究会ホームページ「会員向けユーティリティー」の「2. イベント参加申し込み」から申込みを行ってください。Web の申込画面は本日よりご利用頂けます。

② **非会員の方**

下記の非会員専用 URL にアクセスしていただき、ユーザー名及びパスワードを入力の上、申込み手続きをしてください。情報交換会の申込みも本専用サイトからお願いします。

Web の申込画面は本日よりご利用頂けます。

https://www.jsqa.jp/17_goudousoukai/

ユーザー名：jsqa（半角英数字）

パスワード：17_soukai（半角英数字）

お問い合わせ先：一般社団法人日本 QA 研究会 事務局

〒103-0023 東京都中央区日本橋本町 2-3-11

日本橋ライフサイエンスビルディング 4 階

TEL：03-6435-2118 FAX：03-6435-2119

E-mail：jimukyoku@jsqa.com

一般社団法人日本QA研究会
GLP/GCP/製造販売後部会 第17期末合同部会総会 プログラム

◆1 日目

日 時：3 月 12 日（木）13:00～17:00（予定）

会 場：オーバード・ホール 中ホール

13:00～13:10	開会挨拶 日本 QA 研究会 会長 平山 佳伸
13:10～13:50	講演 1 『くすりの富山』の品質・信頼性の向上 ～行政と薬業界の取り組み～ 富山県厚生部 薬事指導課 課長 笹島 厚美 氏
13:50～14:00	休憩
14:00～14:40	講演 2 「マネジメントレビューは何のため？～組織の健康診断～」 株式会社シーエムプラス シニアコンサルタント（元京都府薬務課補佐） 田中 良一 氏
14:40～15:20	講演 3 「“法令遵守体制の整備”に向けての試み」 ～ マネジメントレビューを活用しよう ～ 薬事コンサルタント 日本 QA 研究会支援会員（元大阪府薬務課長） 菱谷 博次 氏
15:20～15:35	休憩
15:35～16:55	パネルディスカッション 「信頼される企業であるために、責任役員、社員は何をしなければならないのか」 ～品質システム、マネジメントレビュー、法令遵守を踏まえ～ 信頼される企業であるためにすべきことをテーマとして、行政並びに品質保証に精通した方々をパネリストにお迎えし、日本 QA 研究会にて医薬品の品質保証に関し てどうするべきか検討した内容を基に、パネルディスカッションを開催します。 医薬品製造の品質保証（GMP、GQP）のみならず、安全監視活動（GVP）や開発 段階での品質保証（GCP、GLP 等）についても考えます。 [パネリスト] 笹島 厚美 氏 菱谷 博次 氏 田中 良一 氏 平山 佳伸（日本 QA 研究会会長） 平石 嘉昭（日本 QA 研究会 GLP 部会理事） 清水 聡（日本 QA 研究会副会長・GCP 部会長）
16:55～17:00	閉会挨拶 日本 QA 研究会 副会長・製造販売後部会長 齋藤 達也

交流会

日 時：3 月 12 日（木）17:15～18:15 予定

場 所：オーバード・ホール 中ホール ホワイエ（無料／申込先着 50 名）

◆2 日目

日 時：3 月 13 日（金）9:45～16:10（予定）

会 場：オーバード・ホール 中ホール

9:45～10:00	開会挨拶とセッションのイントロダクション 日本 QA 研究会 GCP 部会理事 筒泉 直樹・企画委員長 桑原 美喜子
10:00～11:15	基調講演 1「AI を使う組織と止まる組織は何が違うのか」 株式会社プロイノベーション 代表取締役 久原 健司 氏
11:15～11:30	休憩
11:30～12:30	基調講演 2「臨床試験現場における AI 活用の現状と課題 ー 実装に向けたリアル ー」 国立研究開発法人国立成育医療研究センター 臨床研究センター センター長 松山 琴音 氏
12:30～13:45	お昼休憩
13:45～14:15	講演「QA 現場を救う、AI 活用と人の砦としての役割」 株式会社シーエムプラス シニアコンサルタント（元京都府薬務課補佐） 田中 良一 氏
14:15～14:45	講演「製薬業界における AI システム導入の要点」 株式会社シーエムプラス Pharmo AI 開発事業部長 高栖 光司 氏
14:45～15:00	休憩
15:00～16:00	パネルディスカッション 「AI 活用の壁と突破口」 各講演を踏まえ、AI 活用が品質保証に与える影響と、QA が担うべき役割を多角的に議論します。 AI 導入に伴うリスク評価、Human-in-the-Loop 設計、文書・データの AI-Ready 化など、品質を守りながら活用を進めるための実務的な論点を深掘りします。 なお、双方向システム（Slido）を通じてフロアから寄せられるご意見も取り上げ、明日からの業務に持ち帰れる“品質保証としての AI 活用指針”を共に考えます。 [パネリスト] 久原 健司 氏 松山 琴音 氏 田中 良一 氏 高栖 光司 氏
16:00～16:10	閉会挨拶 日本 QA 研究会 副会長・GCP 部会長 清水 聡

以上