

2021年8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
GLP 部会長：前田 英樹

第11回 GLP ベーシック研修 Web 配信のご案内（速報）

処暑の候、会員の皆様におかれましては未曾有の災禍の中、ご不安な日々をお過ごしのことと拝察いたします。

さて、日本QA研究会GLP部会では、「第11回GLPベーシック研修」を下記要領にて開催いたします。現在、申し込み受付の準備をしており、まずは開催をご案内いたします。

今年度のGLPベーシック研修は、新型コロナウイルス感染防止の観点から、あらかじめ録画した動画をWeb配信する形式となります。お申し込みの際はご注意ください。

本研修は、QAUの実務経験が3年未満程度の方を受講対象として、GLP-QA担当者として必要な知識や基本的な調査技術を平易に解説し、GLP及びQA業務の理解をより高めることを目的としております。また、QAUの実務経験が3年以上の方、GLP-QA業務以外の担当の方、さらに、信頼性保証関連の業務に従事されている方やGLP試験に従事されている試験責任者／試験担当者の方々が受講されても、業務に十分に活かすことが可能です。

また、本研修はGLP部会第1分科会を中心とした実務経験豊かな講師による講義、並びに演習とその解説による問題解決等を盛り込んだ内容となっております。さらに、特別講義として、前回の研修終了後のアンケートで要望が多かった「医薬品GLPと農薬GLP・化学物質GLPの違い」についても解説します。加えて、GLP-QAP登録小委員会から登録試験の問題解説等のプログラムを提供しますので、GLP-QAP資格試験対策や日頃の業務のスキルアップの一助にもしていただけます。受講後のWebアンケート（受講者限定WebサイトにURLを掲載予定）では、研修内容に限り受講者の皆様からのご質問を受け付け、アンケート締め切り後1ヵ月を目処に、講師の意見を受講者限定Webサイトに掲載する予定です。

是非、この機会を活用し、QA担当者あるいは試験責任者／試験担当者としての実力アップを目指していただきたく、多くの方の受講をお待ちしております。

本研修の受講申し込みに関する案内を事務局から2021年9月6日（月）頃に配信する予定ですので、受講ご希望の方は、下記の方法にて**2021年9月24日(金)**までにお申し込みください。

記

第11回 GLP ベーシック研修

日時： 2021年10月12日（火）午後～18日（月）午前

形式： あらかじめ録画した動画の Web 配信

- * 講義動画及び研修資料（PDF）は受講者限定 Web サイトに掲載します。著作権の侵害にあたる資料の二次利用は禁止します。
- * 申し込み及び振込みを完了された方に、動画視聴用 URL 及びパスワードをお知らせします。（10月11日（月）送信予定）

受講いただける方：

- 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 研究会に登録された法人所属の方で、会員登録されていない方(非会員)

受講料： 会員：8,000 円、非会員：12,000 円

- * 受講料の振込み期限は、申し込み締め切りと同日の9月24日（金）です。受講申し込みの受付確認時に指定される口座へお振込みください。なお、申し込み時に電子請求書を発行します。領収書の発行及び振込み完了確認のご連絡はいたしません。
- * 過入金による返金はいたしません。ただし、非会員の方が会員の受講料をお振込みされた場合は、差額を請求させていただきます。
- * お振込み後のキャンセル、通信トラブル等、受講者側のご都合で受講できなかった場合の返金はいたしかねます。ただし、主催者側の都合により開催できなかった場合は、受講料を返金します。

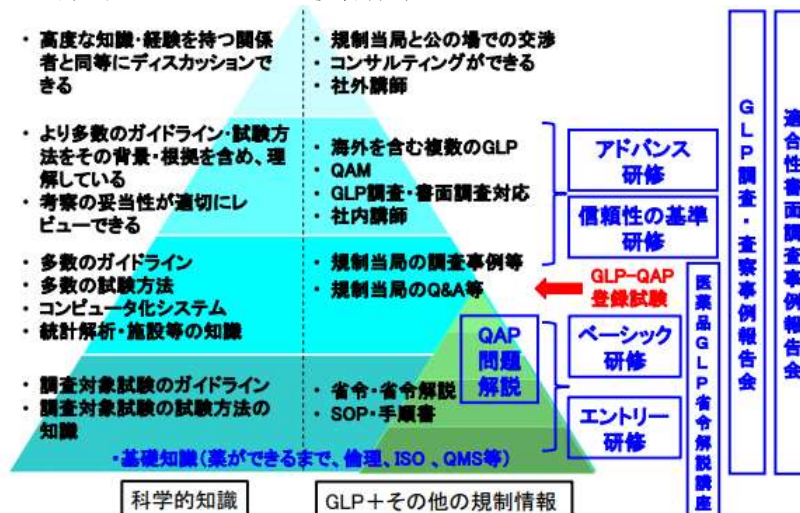
申込方法： Web でのオンライン入力によりお申し込みください。詳細につきましては、後日ご案内いたします。

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 4 階

TEL：03-6435-2118 FAX：03-6435-2119 Email：jimukyoku@jsqa.com

参考：GLP 部会で実施している教育体系



【プログラム】（敬称略）

1. GLP 制定の経緯と QAU の役割（マルホ株式会社 鈴木 真一）
2. 試験計画書の調査（株式会社大塚製薬工場 山口 真理）
3. 現場の調査（中外製薬株式会社 須藤 宏和）
4. 生データの調査（エーザイ株式会社 福田 文美）
5. 最終報告書の調査（マルホ株式会社 前田 真弓）
6. 資料保存の調査（マルホ株式会社 前田 真弓）
7. 医薬品 GLP と農薬 GLP・化学物質 GLP の違い（一般財団法人残留農薬研究所 小嶋 五百合）
8. GLP-QAP 登録制度の概要と試験問題の解説（大正製薬株式会社 栗原 明義）

【オンライン受講の準備と免責事項】

必ず以下の内容をご確認の上、お申し込みください。

- 1) 受講される方は、各自で必要な PC、利用環境、通信機器、通信回線、その他必要な設備をご用意ください。なお、受講者の通信環境等により、研修を受講できない場合、日本 QA 研究会はその責任を負いません。
- 2) 本研修は、**申し込みをされた方（受講者）のみ受講することができます**（受講者以外の視聴は禁止、受講者の交代も不可）。接続情報（URL・パスワード等）を受講者以外の方に漏らさないでください。**受講者ご本人でないことが判明した場合、接続をお断りするか、受講料を追加で請求します。**
- 3) 本研修の動画の一部又は全体の**録画、録音は固く禁止**します。また、録画・録音・画面のキャプチャー等による**データ取得・保管も固くお断り**します。
- 4) 本研修受講後の修了証の発行はございません。
- 5) 本研修で提供する資料や音声等すべての知的所有権は、講演者及びその所属先、日本 QA 研究会に帰属します。

以上