G-LAS13 80001 LB90 科目ナンバリング 医薬品の開発と評価 授業科目名 担当者所属 職名・氏名 Drug Development, Evaluation and 医学研究科 教授 川上 浩司 <英訳> **Regulatory Sciences** 大学院横断教育科目群 健康・医療系 使用言語 日本語及び英語 群 分野(分類) 単位数 1単位 旧群 時間数 15時間 授業形態 講義(対面授業科目) 開講年度・ 開講期 2025 • 曜時限 配当学年 大学院生 対象学生 | 全学向 後期集中 後期後半 水 2

(医学研究科の学生は,全学共通科目として履修登録できません。所属部局で履修登録してください。

[授業の概要・目的]

【講義担当者】川上浩司(薬剤疫学・教授)、白沢博満(代表取締役会長)、 堀井郁夫(英国ケンブリッジ大学・客員教授)、佐藤泉美 (長崎大学・教授)、

Christian Elze (Catenion社・シニアパートナー) 、大西佳恵 (CreativCeutical社・日本代表) 、松本惇(財務省主計局)、漆原尚巳(慶應義塾大学・教授)、橋本紘幸(厚生労働省医政局)

本コースは医学研究科社会健康医学系専攻の選択科目の一つです。

「医薬政策・行政」に引き続いて、医薬品、バイオ医薬品、医療機器の研究開発の過程について、前臨床研究、試験物の理化学試験と製造、動物を用いた非臨床試験、そして人を対象とした臨床試験、行政当局による承認、薬価の決定(費用対効果)、市販後評価というすべてのステップにおける安全性と有効性、経済性の評価について学びます。また、トランスレーショナルリサーチの実際、製薬産業の国際動向についても学びます。

【研究科横断型教育の概要・目的】

医薬品の開発と評価の過程は高度に専門分化しており、毒性学・統計学・疫学・経済学などの専門 家が協働して行われています。本授業は、医薬政策・行政に引き続いて、広い視野を持った学生を 養成することを目的とします。

[到達目標]

- ・医薬品、医療機器、生物製剤の開発と評価の基本的考え方、方法論を理解している。
- ・費用対効果、薬価とは何かについての基本的考え方、方法論を理解している。
- ・薬剤疫学と市販後の基本的考え方、方法論を理解している。

[授業計画と内容]

第 1回	11月19日	Healthcare Systems - Challenges and Reform (Elze)
第 2回	11月26日	医薬品の創製、毒性と安全性	(堀井)
第 3回	12月3日	薬剤疫学概論	(佐藤)
第 4回	12月10日	グローバル製薬企業の動向と開発薬事	(白沢)
第 5回	12月17日	医療リアルワールドデータと医薬品評価	(川上)
第 6回	12月24日	医薬経済概論:費用対効果と薬価の考え方	(大西)
第7回	1月 7日	日本の財政状況と医療・福祉 (松本)	
第 8回	1月14日	市販後調査、市販後臨床試験	(漆原)
第 9回	1月28日	医療DXの最近の取組について	(橋本)

医薬品の開発と評価(2)へ続く

医薬品の開発と評価(2)

[履修要件]

本コースの前週まで講義が行われるM402001「医薬品政策・行政」と連続、一括した内容となって おり、原則として通して受講できない方は受け入れ不可とします。

[成績評価の方法・観点]

〔成績評価の方法・観点及び達成度〕

講義の場への参加(50%)、レポート(50%)

[教科書]

使用しない

[参考書等]

(参考書)

安生紗枝子ら 『新薬創製への招待:開発から市販後の監視まで』 (共立出版, 2006.) 川上浩司, 漆原尚巳, 田中司朗(監修) 『ストロムの薬剤疫学』 (南山堂, 2019.)

[授業外学修(予習・復習)等]

適宜予習復習を求める。

[その他(オフィスアワー等)]

オフィスアワー実施の有無は、KULASISで確認してください。

[主要授業科目(学部・学科名)]