

# 23rd DIA Japan Annual Workshop for Clinical Data Management

*Next Generation Data Managers*  
*Let's enjoy changes and adventures*

February 5-6, 2020

Ito International Research Center | Tokyo

## PROGRAM CO-CHAIRS

**Mika Ogasawara**  
Pfizer R&D Japan

**Keisuke Utsumi**  
GlaxoSmithKline K.K.

## PROGRAM COMMITTEE

**Yumiko Asami**  
CSL Behring K.K.

**Yukikazu Hayashi**  
A2 Healthcare Corporation

**Akimitsu Ikeura, MSc**  
Daiichi Sankyo Co., Ltd.

**Misato Kuwagaki, MS**  
Eli Lilly Japan K.K.

**Takao Nakayama**  
Pharmaceuticals and Medical Devices  
Agency (PMDA)

**Tempei Miyaji, MSc**  
The University of Tokyo

**Koji Miyata**  
Astellas Pharma Inc.

**Kotaro Sato**  
IQVIA Services Japan K.K.

**Naoko Yamamoto, MS**  
Osaka University

## CDM COMMUNITY

**Motohide Nishi, MBA**  
Medidata Solutions K.K.

**Kyoko Minamoto**  
National Cancer Center

DIA volunteers, members, and staff provide a comprehensive catalogue of conferences, workshops, training courses, scientific publications, and educational materials, throughout the year, all around the world.

[DIAglobal.org](http://DIAglobal.org)

## OVERVIEW

If you are a clinical data manager (CDM) or work with clinical data, do you enjoy the challenges of your daily work activities and all of the changes?

Advanced technologies such as artificial intelligence are rapidly spreading. Although adoption of these technologies has been slow, digitalization and automation are now impacting clinical development workflow. At the same time, emerging use of eSource and digital devices also supports new clinical trial methodologies; so does the drive toward full implementation of standardized eData submission by 2020. All of these changes will ultimately result in complete end-to-end data automation, from planning to report and regulatory submission.

In addition to the operational technology changes above, collaborations between academia and industry are increasing to address new advanced and translational medical technologies. The dynamic regulatory environment features recent revisions to various ICH guidelines such as ICH E6(R2), E17, E9(R1), E8(R1), E19 and so on. 2019 is also the year we anticipate formal issuance of Pharmaceuticals and Medical Devices Law Amendment in Japan.

At our 2019 CDM workshop, we discussed Are CDMs ready to ensure the data quality by QbD approach and what action must the CDMs take in order to extend the Risk-Based Approach?

For 2020, our overall theme is Core Competency of Data Manager for Enjoying Challenges and Adventures in the Next Generation. We will discuss how CDMs can display leadership to manage sufficient data quality and enhance data reliability, reflecting the fact that the range of clinical trial data sources and types keep growing broader, for the next generation to follow.

This workshop aims to improve the quality of clinical research and clinical data management activities and will provide numerous opportunities for networking and information exchange beyond industry, government, and academia.

## KEYNOTE ADDRESS

What Should We Do as Data Manager? - For Connecting Data and Voice of Patients and Healthcare Professionals -

We will directly listen to voice of patient, investigator, and study coordinator, and try to understand the patient centrality in clinical development and medical practice from DM standpoint and for thinking about what DM will be.

**Speakers:** Akane Murakami, Kiyoko Adachi, National Cancer Center Hospital East, Kayoko Saito, MD, PhD & Takayo Tsuyama, Tokyo Women's Medical University

## SPECIAL SESSION

Core Competency of Data Manager for Enjoying Changes and Adventures in the Next Generation

Various changes keep occurring around DM. This session will discuss the set of core competencies that should be acquired by CDM based on the task analysis survey done by SCDM so that DM keep growing up and contributing to healthcare.

**Speakers:** Meredith Zozus, PhD University of Texas Health Science Center at San Antonio  
Munenori Takata, MD, PhD Tohoku University

## TARGET AUDIENCE

- Clinical data managers
- Biostatisticians
- Information technology professionals
- Regulatory affairs professionals
- Clinical research coordinators
- Clinical development professionals
- QC/QA professionals
- Postmarketing surveillance professionals

*Simultaneous Translation Available*

## Tabletop Exhibit Opportunities Available

For more information, contact DIA Japan  
Tel: +81.3.6214.0574 | Fax: +81.3.3278.1313  
Email: [Japan@DIAglobal.org](mailto:Japan@DIAglobal.org)



**DIA Japan**  
Nihonbashi Life Science Building 6F,  
2-3-11 Nihonbashi-honcho, Chuo-ku, Tokyo 103-0023 Japan  
Tel: +81.3.6214.0574 Fax: +81.3.3278.1313 Email: [Japan@DIAglobal.org](mailto:Japan@DIAglobal.org)

## Drug Information Association

Global Center: Washington, DC | Americas | Europe, Middle East & Africa | China | Japan | India

**9:00-9:30 CDM CHATTING SESSION REGISTRATION****9:30-11:30 CDM CHATTING SESSION**

This session will be conducted in Japanese Language only.

**FACILITATORS**

**Yoshiko Abe**

Data Management Department, EPS Corporation

**Shoko Akiyama**

Biomedical Data Science Department, GlaxoSmithKline K.K..

**Yoko Hattori**

Project Assistant Professor, Chiba University Hospital Clinical Research Center

**Akiko Kumagai**

Manager, Clinical Development Dept. JAPAN TOBACCO INC..

**Michiko Kuratani**

Clinical Development Planning and Management,  
Mochida Pharmaceutical Co., Ltd.

**Kyoko Minamoto**

National Cancer Center

**Seigo Okuzono**

Group Manager, Data Management 1, Novartis Pharma K.K..

**Shuhei Ohtawa**

Clinical Information & Intelligence Dept., Chugai Pharmaceutical Co., Ltd

**Hitoshi Ozawa**

National Cancer Center

**Fumiharu Tanaka**

Clinical Reserch Dept., SHIONOGI & CO., LTD

**Yuko Yamahara**

Cancer Institute Hospital of JFCR

**<THEMES OF CDM CHATTING SESSION>**

- RBA, QMS (Risk/issue, Central monitoring, Clinical Research RBA/RBM etc.)
- e-Source
- DM skill, Career Pass, Future Image
- Real World Data (PMS, Data Base, RWD for Academia, Data Quality etc.)
- Others

**12:00-12:45 WORKSHOP REGISTRATION****12:45-12:50 WELCOME AND OPENING REMARKS**

**Akio Uemura**

Director, DIA Japan

**Mika Ogasawara**

Program co-Chairs/Manager, Biometrics & Data Management, Pfizer R&D Japan

**12:50-14:30 KEYNOTE ADDRESS**

## What Should We Do as Data Manager? - For Connecting Data and Voice of Patients and Healthcare Professionals -

**SESSION CO-CHAIRS**

**Yukikazu Hayashi**

Executive director, Datascience Division, A2 Healthcare Corporation

**Kotaro Sato**

Senior Data Team Lead, Data Sciences, IQVIA Services Japan K.K.

Draft ICH E8(R1) expects patient input into study design and patient centricity is being more expedited further in medical practice. However, Data Manager (DM) has few opportunities to contact study sites and works away from the medical front although directly handling patient/subject data. By listening to the voice of patient, investigator, and study coordinator, the audience will understand the medical front and revisit the meaning of data collection and the purpose for the brighter future.

**Awareness through My Experience as a Clinical Trial Subject**  
**Akane Murakami**

**Role of Study Coordinator for Oncology Clinical Trial Data**  
**Kiyoko Adachi**

Clinical Research Coordinator, National Cancer Center Hospital East

**A Point of View From Spinal Muscular Atrophy Patients, the Parents and Study Coordinator**

**Takayo Tsuyama**

Tokyo Women's Medical University

## From the Principal Investigator's Perspective-Focusing on Clinical Trials in Spinal Muscular Atrophy-

**Kayoko Saito, MD, PhD**

Emeritus Professor, Tokyo Women's Medical University

## 14:30-15:00 COFFEE BREAK/ INTRODUCTION OF EXHIBITORS

**15:00-16:30 Session 1**

## Quality Management on Clinical Trials - Applications from Quality Management in Engineering and Medical Safety

**SESSION CO-CHAIRS**

**Yumiko Asami**

Senior manager, Biostatistics, CSL Behring

**Koji Miyata**

Manager, Data Science, Astellas Pharma Inc.

ICH GCP renovation requires drastic changes on quality management in clinical trials. Quality management methods have been introduced such as "(new) seven tools for QC", "statistical quality control" and "Total Quality Management" mainly in engineering fields. Collaboration between engineering and medical fields has actively started since around 2000 and several quality management methods have been established in medical safety area. In this session, we will discuss how to apply quality management in engineering and medical safety to clinical trials with actual examples.

### The Fundamentals of Quality Management and Expectations and Challenges for Applications to Clinical Trials

**Chisato Kajihara, PhD**

Faculty of Informatics, Shizuoka University

### Process Improvement Through a Systematic Analysis on Medical Errors in a Hospital

**Masaaki Kaneko, PhD**

School of Information and Telecommunication Engineering, Tokai University

### Is It Difficult to Introduce Engineering Quality Management into Clinical Trials?

**Hideaki Ui, PhD**

Department of Clinical Research Governance, The University of Tokyo Hospital

**16:30-18:00 Session 2**

## Big Picture of ICH Guidelines Revision that Data Manager should Know

**SESSION CO-CHAIRS**

**Koji Miyata**

Manager, Data Science, Astellas Pharma Inc.

**Keisuke Utsumi**

Head, Clinical Platforms & Sciences, GlaxoSmithKline K.K.

Implementation of E6(R2) to Japan is followed by E8(R1) and E6(R3) as "GCP Renovation". This session could be an opportunity to learn "GCP Renovation" and to understand the essential of E8(R1) and E9(R1) so that data managers can start learning increasing diversity of study types and data sources.

### Two Big Changes GCP Renovation will Bring Us

**Osamu Komiyama**

Senior Manager, Biometrics & Data Management, Pfizer R&D Japan

### Goal of the Revision of ICH E8(R1) "General Considerations for Clinical Studies"

**Mutsuhiro Ikuma, MD PhD**

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

### Overview of ICH E9(R1)

**Hideki Suganami, Ph.D.**

Kowa Co., Ltd

**18:00-19:30 NETWORKING RECEPTION**

Unless otherwise disclosed, DIA acknowledges that the statements made by speakers are their own opinion and not necessarily that of the organization they represent, or that the DIA.

Speakers and agenda are subject to change without notice.

Recording of any DIA tutorial/workshop/meeting information in any type of media, is prohibited without prior written consent from DIA.

8:30-9:00 REGISTRATION

9:00-10:30 Special Session

**Core Competency of Data Manager for Enjoying Changes and Adventures in the Next Generation**

SESSION CO-CHAIRS

**Tempei Miyaji, MSc**

Graduate School of Medicine, The University of Tokyo

**Mika Ogasawara**

Manager, Biometrics &amp; Data Management, Pfizer R&amp;D Japan

Technological advancement of data collection and expansion of the data sources and types managed in clinical research lead the expansion of the scope of CDM tasks. However, the competency required to fulfill these tasks are not well defined by the CDM communities. This special session will discuss the set of core competencies that should be acquired by CDM based on the task analysis survey done by SCDM and AMED.

**Clinical Data Management Competencies for 2020 and Beyond: Results from the SCDM Job Analysis Survey****Meredith Zozus, PhD**

Clinical Informatics Research Director, Population Health Sciences Dept. University of Texas Health Science Center at San Antonio

**Analysis of Professional Competencies for the Clinical Data Management Profession in Japan -Questionnaire Surveys for Evaluating Functional Performance of Clinical Data Managers-****Munenori Takata, MD, PhD**

Clinical Research Data Center, Tohoku University Hospital

**Panel Discussion**

All speakers and

**Diego Gayon, MOM**

Associate Director, Clinical Data Management, Merck &amp; Co Inc.

**Atsushi Horimoto**

Manager, Clinical Data Management &amp; Technology, PRA Development Center KK

10:30-11:00 COFFEE BREAK/  
INTRODUCTION OF EXHIBITORS 介

11:00-12:30 Session 3

**Data Quality Management by Risk-based approach**

SESSION CO-CHAIRS

**Misato Kuwagaki, MS**

Consultant, Clinical Development Operation &amp; Innovations, Eli Lilly Japan K.K.

**Takao Nakayama**

Principle Inspector, Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Revised J-GCP guidance was issued along with ICH E6 (R2) implementation and effective as of Jan 1st, 2020. One of the key component in this revision is quality management by risk-based approach, not just for Risk-based monitoring, it should be implemented by comprehensive approach in the trial/program level. Furthermore, Fit for purpose consent will be incorporated along with the upcoming GCP renovation. How our Data management work should be transformed to adjust this new guidance? This session will provide the opportunity to examine the actual actions in our practice through the use cases.

**Introduction and Application of TransCelerate's RBM Assets****Fumiharu Tanaka, MParm, RPh**

Clinical Research Dept., Shionogi &amp; Co., Ltd.

**Improving the Value of Queries in a RBQM World****Lisa Ensign, MS, PhD**

Senior Director of Statistics, Medidata

**Quality Management Process for Statistical Analyses Using CDISC Standards and Risk-Based Approach****Yumiko Asami**

Senior manager, Biostatistics, CSL Behring

12:30-14:00 LUNCH BREAK/  
INTRODUCTION OF EXHIBITORS

14:00-14:20 Report on CDM Community and Chatting Session

14:20-15:50 Session 4 (Education Session)

**No Time Like Now! General Topics CDM Should Know**

SESSION CO-CHAIRS

**Akimitsu Ikeura, MSc**

Associate Director, Biostatistics &amp; Data Management Department, Daiichi Sankyo Co., Ltd.

**Kotaro Sato**

Senior Data Team Lead, Data Sciences, IQVIA Services Japan K.K.

As the role and environment of clinical data managers change and technological innovation advances, this educational session provides basic information that is useful to know as clinical data managers and the latest topics inside and outside the pharmaceutical industry.

**Activity Report on Clinical Research Initiative for Global Health (CRIGH) Project 6: Clinical Data Management****Masanori Fukushima, MD, PhD**

Director and Chairman, Translational Research Center For Medical Innovation, Foundation for Biomedical Research and Innovation at Kobe

**Design Thinking in Clinical Data Management****Hiroyuki Nishimoto, PhD**

Specially Appointed Associate Professor, Kochi Medical School, Kochi University

**What a Data Manager Needs to Know About Coding****Yuu Jincho**

Data Strategy and Governance Group, GlaxoSmithKline K.K.

15:50-16:20 COFFEE BREAK

16:20-17:50 Session 5

**What We Should Consider Accelerating eSource Adoption in Clinical Research?**

SESSION CO-CHAIRS

**Naoko Yamamoto, MS**

Head of CDM, Data Coordinating Center, Osaka University Hospital

**Misato Kuwagaki, MS**

Consultant, Clinical Development Operation &amp; Innovations, Eli Lilly Japan K.K.

The broad implementation of eSource in clinical research is our desired future state. Some use cases are starting to be shared with challenges driven by the diverse stakeholders, technical barrier and skillset to interpret the regulatory guidance reliably for eSource implementation met with regulatory requirements. This session will provide the opportunity to discuss what and how we should contribute the eSource adoption as Clinical Data Manager.

**Challenges to More Efficient Pivotal Study by eSource Method****Junhei Matsuzawa, Msc, MBA**

The Research Foundation for Microbial Diseases of Osaka University

**Challenges to More Efficient Pivotal Study by eSource Method in Terms of CRO****Makoto Takeda**

A2 Healthcare Corporation

**Challenges to More Efficient Pivotal Study by eSource Method in Terms of SMO.****Sachiko Abe**

NEUES Co., Ltd.

**Comparison of Approach for Using EHR Data in Clinical Studies (Tentative)****Amy (Nordo) Cramer, MMCi, RN, CPHQ**

Global Product Development Strategic Partnerships, Pfizer Inc.

**Points to Consider on Reliability of eSource Data****Hideo Chubachi**

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

17:50-17:55 CLOSING REMARKS

**Keisuke Utsumi**

Program co-Chairs/Head, Clinical Platforms &amp; Sciences, GlaxoSmithKline K.K.

**REGISTRATION FORM: Register online or forward to**  
**DIA Japan, Nihonbashi Life Science Building 6F, 2-3-11**  
**Nihonbashihoncho, Chuo-ku, Tokyo 103-0023 Japan**  
**Email: Japan@DIAGlobal.org • Fax +81.3.3278.1313**

**23rd DIA Annual Workshop for Clinical Data Management**

**Event #20301 • February 5-6, 2020** | Ito International Research Center, 7-3-1 Hongo, Bunkyo-ku, Tokyo 113-0033 Japan

DIA will send participants a confirmation letter within 10 business days after receipt of their registration.

**Registration Fees:** If DIA cannot verify your membership, you will be charged the nonmember fee. Registration fee includes refreshment breaks and reception (if applicable), and will be accepted by mail, fax, or online.

Join DIA now to save on future meetings and to enjoy the benefits of membership for a full year: <https://www.DIAGlobal.org/Membership>

- I DO want to be a DIA member  
 I DO NOT want to be a DIA member

		Fees incl. 10% Consumption Tax	
MEMBER	Industry	Early Bird (until January 22, 2020)	<input type="checkbox"/> ¥46,200
		After January 23, 2020	<input type="checkbox"/> ¥52,800
	Government, Non Profit	Early Bird (until January 22, 2020)	<input type="checkbox"/> ¥24,750
		After January 23, 2020	<input type="checkbox"/> ¥27,500
	Academia, Medicals:	Early Bird (until January 22, 2020)	<input type="checkbox"/> ¥18,700
		After January 23, 2020	<input type="checkbox"/> ¥20,900
NON-MEMBER	Industry	<input type="checkbox"/> ¥72,050	
	Government, Non Profit	<input type="checkbox"/> ¥46,750	
	Academia, Medicals	<input type="checkbox"/> ¥34,100	
MEMBERSHIPS**	Membership	<input type="checkbox"/> ¥19,250	
	2-Year Membership	<input type="checkbox"/> ¥34,650	
	Academia Membership (Academia, Medicals)*	<input type="checkbox"/> ¥13,200	

Early Bird Deadline: January 15, 2020

\* To register for Academia Membership, please send this form to DIA Japan office by fax or e-mail.

**PLEASE CHECK THE APPLICABLE CATEGORY:**

- Academia  Government  Industry  Medicals  
 CSO (Contract research/service organization)  
 Student (Call for registration information)

Last Name \_\_\_\_\_

First Name \_\_\_\_\_ M.I. \_\_\_\_\_

Degrees \_\_\_\_\_  Dr.  Mr.  Ms.

Job Title \_\_\_\_\_

Company \_\_\_\_\_

Address (As required for postal delivery to your location) \_\_\_\_\_

City \_\_\_\_\_ State \_\_\_\_\_ Zip/Postal \_\_\_\_\_ Country \_\_\_\_\_

Email **Required for confirmation** \_\_\_\_\_

Phone Number **Required** \_\_\_\_\_ Fax Number \_\_\_\_\_

**TRAVEL AND HOTEL**

Hotel Metropolitan Edmont is one of the hotels which has good access to the venue. To make a reservation, please contact the Hotel directly.

Address: 3-10-8 Iidabashi, Chiyoda-ku, Tokyo 102-8130, Japan  
 Telephone: +81.3.3237.1111 Email: front@edmont.co.jp  
 URL: <http://www.edmont.jp/en>

**DIA Terms and Conditions**

**CANCELLATION POLICY: On or before January 30, 2020**

Administrative fee that will be withheld from refund amount:  
 Member or Nonmember = ¥20,000  
 Government/Academia/Nonprofit (Member or Nonmember) = ¥10,000  
 Cancellations must be in writing and be received by the cancellation date above. Registrants who do not cancel by that date and do not attend will be responsible for the full registration fee paid.

Registrants are responsible for cancelling their own hotel and airline reservations. You may transfer your registration to a colleague at any time but **membership is not transferable**. Please notify DIA of any such substitutions as soon as possible. Substitute registrants will be responsible for nonmember fee, if applicable.

DIA does NOT allow registrants to pass name badges to others. DIA may ask attendees to show identifications, if necessary.

**DIA reserves the right to alter the venue, if necessary. If an event is cancelled, DIA is not responsible for any airfare, hotel or other costs incurred by registrants.**

**EVENT STREAM AND RECORDING**

If you attend a DIA event, we make video and audio recordings of events (both face to face and online) that may include your participation in the event, including your image, questions and comments. To view our full photography and video recording policy, click [here](https://www.DIAGlobal.org/general/photography-policy). (<https://www.DIAGlobal.org/general/photography-policy>)

**PRIVACY STATEMENT**

DIA respects the privacy of all of its members and customers. To view our privacy policy, click [here](https://www.DIAGlobal.org/about-us/privacy-policy). (<https://www.DIAGlobal.org/about-us/privacy-policy>) You agree that your personal data will be transferred to DIA in the US.

The personal information provided when you register for an event will be used to contact you with information about upcoming events, programs, products and services of DIA. In addition, your name and organization name will be listed in the Attendee List which will be distributed on site to the participants of an event for which you have registered. By submitting this information with a registration you are regarded as having agreed to this handling of information, but if you do not agree, please contact DIA Japan.

By signing below I confirm that I agree with DIA's Terms and Conditions of booking. These are available from the office or online by clicking [here](https://www.diaglobal.org/General/Terms-and-Conditions?productIDs=8363216). (<https://www.diaglobal.org/General/Terms-and-Conditions?productIDs=8363216>)

Signature \_\_\_\_\_

Date \_\_\_\_\_

**PAYMENT OPTIONS**

Register online at <https://www.DIAGlobal.org> or check payment method.

**BANK TRANSFER:**

You will receive an invoice with bank information detail by Email after registration completion.

All local and overseas charges incurred for the bank transfer must be borne by payer.

**CREDIT CARD (VISA, MasterCard or JCB only):**

- VISA  MasterCard  JCB

Card No. \_\_\_\_\_

Exp. (mm/yy) \_\_\_\_\_

Cardholder Name \_\_\_\_\_

**CONTACT INFORMATION**

Contact the DIA Japan office in Tokyo for further information.

Tel: +81.3.6214.0574 | Fax: +81.3.3278.1313



# YOUNG PROFESSIONAL REGISTRATION FORM

To register please complete the registration form below and fax to +81-3-3218-1313 or email [Japan@DIAGlobal.org](mailto:Japan@DIAGlobal.org).  
NO ONLINE REGISTRATION AVAILABLE.

## 23<sup>rd</sup> DIA Clinical Data Management Workshop

Event #20301 • February 5-6, 2020 | Ito International Research Center, 7-3-1 Hongo, Bunkyo-ku, Tokyo 113-0033 Japan

DIA will send participants a confirmation mail within 10 business days after receipt of their registration.

**Registration Fees** If DIA cannot verify your membership, you will be charged the nonmember fee. Registration fee includes refreshment breaks and reception (if applicable), and will be accepted by mail, fax, or online.

Join DIA now to save on future meetings and to enjoy the benefits of membership for a full year: [www.DIAGlobal.org/Membership](http://www.DIAGlobal.org/Membership)

I DO want to be a DIA member

## ELIGIBILITY FOR YOUNG PROFESSIONALS RATE

Professionals working in health product development, regulation and related fields, under the age of 35.

YOUNG PROFESSIONALS REGISTRATION FEE			10% TAX INCLUDED
MEMBER	Industry	Early-bird (till Jan. 22, 2020)	<input type="checkbox"/> ¥36,960
		On and after Jan. 23, 2020	<input type="checkbox"/> ¥42,240
NON-MEMBER	Industry		<input type="checkbox"/> ¥57,640

Date of Birth (mm/dd/yyyy) **Required**

\* Please note that we may ask you to show your Identification at a venue.

MEMBERSHIP	10% TAX INCLUDED**
Membership	<input type="checkbox"/> ¥19,250
2-Year Membership	<input type="checkbox"/> ¥34,650

Please complete the form below in block capital letters:

Last Name

First Name M.I.

Department  Dr.  Mr.  Ms.

Job Title

Company

Address (As required for postal delivery to your location)

City State Zip/Postal Country

email **Required for confirmation**

Phone Number **Required** Fax Number

## TRAVEL AND HOTEL

Hotel Metropolitan Edmont is one of the hotels which has good access to the venue. To make a reservation, please contact the Hotel directly.

Address: 3-10-8 Iidabashi, Chiyoda-ku, Tokyo 102-8130, Japan

Telephone: +81.3.3237.1111 Email: [front@edmont.co.jp](mailto:front@edmont.co.jp)

URL: <http://www.edmont.jp/en>

## DIA Terms and Conditions

### CANCELLATION POLICY: On or before January 30, 2020

Administrative fee that will be withheld from refund amount:

Member or Nonmember = ¥20,000

Government/Academia/Nonprofit (Member or Nonmember) = ¥10,000

Cancellations must be in writing and be received by the cancellation date above. Registrants who do not cancel by that date and do not attend will be responsible for the full registration fee paid.

Registrants are responsible for cancelling their own hotel and airline reservations. You may transfer your registration to a colleague at any time but **membership is not transferable**. Please notify DIA of any such substitutions as soon as possible. Substitute registrants will be responsible for nonmember fee, if applicable.

DIA does NOT allow registrants to pass name badges to others. DIA may ask attendees to show identifications, if necessary.

**DIA reserves the right to alter the venue, if necessary. If an event is cancelled, DIA is not responsible for any airfare, hotel or other costs incurred by registrants.**

### EVENT STREAM AND RECORDING

If you attend a DIA event, we make video and audio recordings of events (both face to face and online) that may include your participation in the event, including your image, questions and comments. To view our full photography and video recording policy, click [here](#). (<https://www.DIAGlobal.org/general/photography-policy>)

### PRIVACY STATEMENT

DIA respects the privacy of all of its members and customers. To view our privacy policy, click [here](#). (<https://www.DIAGlobal.org/about-us/privacy-policy>)

You agree that your personal data will be transferred to DIA in the US.

The personal information provided when you register for an event will be used to contact you with information about upcoming events, programs, products and services of DIA. In addition, your name and organization name will be listed in the Attendee List which will be distributed on site to the participants of an event for which you have registered. By submitting this information with a registration you are regarded as having agreed to this handling of information, but if you do not agree, please contact DIA Japan.

By signing below I confirm that I agree with DIA's Terms and Conditions of booking. These are available from the office or online by clicking [here](#). (<https://www.diaglobal.org/General/Terms-and-Conditions?productIDs=7240118>)

Signature

Date

### PAYMENT OPTIONS

Please check payment method.

#### BANK TRANSFER:

You will receive an invoice with bank information detail by email after registration completion.

All local and overseas charges incurred for the bank transfer must be borne by payer.

#### CREDIT CARD (VISA, MASTERCARD OR JCB ONLY)

VISA  MC  JCB Exp.(mm/yy) \_\_\_\_\_

Card No.

Cardholder Name

Signature

### CONTACT INFORMATION

Contact the DIA Japan office in Tokyo for further information.

tel: +81.3.6214.0574 | fax: +81.3.3278.1313

email: [Japan@DIAGlobal.org](mailto:Japan@DIAGlobal.org)



# 第23回DIAクリニカル データ マネジメント・ワークショップ

## 次代に羽ばたくデータマネージャー - 変化を楽しみ、冒険に挑もう -

2020年2月5日 (水) - 6日 (木) 東京大学伊藤国際学術センター

### プログラム委員長

ファイザーR&D合同会社  
小笠原 美香

グラクソ・スミスクライン株式会社  
内海 啓介

### プログラム委員

CSLベアリング株式会社  
浅見 由美子

エイツーヘルスケア株式会社  
林 行和

第一三共株式会社  
池浦 秋実

日本イーライ・リリー株式会社  
桑垣 美里

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構  
中山 貴夫

東京大学大学院医学系研究科  
宮路 天平

アステラス製薬株式会社  
宮田 幸治

IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社  
佐藤 光太郎

大阪大学医学部附属病院  
山本 尚子

### CDM コミュニティー

メディデータ・ソリューションズ株式会社  
西 基秀

国立がん研究センター  
源 京子

DIA volunteers, members, and staff provide a comprehensive catalogue of conferences, workshops, training courses, scientific publications, and educational materials, throughout the year, all around the world.

[DIAglobal.org](http://DIAglobal.org)

### 概要

- クリニカルデータに係る皆さん、日常業務や変化する環境に対して、チャレンジを楽しんでいますか？
- AIをはじめIT技術は加速度的に進化しており、対応が遅れているといわれる臨床開発の分野でも臨床開発業務のデジタル化・自動化が確実に進んでいます。また、eSourceやデジタルデバイスはリモートトライアルやデータベース活用といった新しい臨床開発のあり方にもつながっています。
- 一方、2020年4月にはよいよ申請時電子データ提出の完全導入となりますが、この制度は日本における臨床試験データの業界標準化の大きな推進力となりました。今後は、試験計画から総括報告書・承認申請までEnd-to-endのデータオートメーションにつながることでしよう。
- また技術的な側面だけでなく、再生医療など先端技術の応用が進むことで、アカデミアと企業とのコラボレーションも広がっています。規制面では、ICHE6(R2)、E17、E9(R1)、E8(R1)、E19など各種ガイドラインや薬機法の改訂もあります。
- このような変化のなかで、2019年の本ワークショップではクリニカルデータマネージャーはQuality by Designの考え方でデータの質を保証する準備はできているか？ Risk Based Approach を臨床開発から市販後まで広げるために何をすべきか？議論しました。
- 今回は「次代にはばたくデータマネージャーに求められるコアコンピテンシー」という総合テーマを掲げ、多様化する臨床試験・研究デザインやデータソースに対して、臨床データの質や信頼性を担保すべく、データマネージャーが次代に向けていかにリーダシップを発揮すべきかを考えていきます。
- 本ワークショップは、臨床研究の質およびクリニカルデータマネジメント活動の向上を目的としています。また産官学を超えた人脈作りと情報交換の機会を提供していきます。

### 基調講演

- 「DMIは何かができるか？ - データと患者さん・医療機関の声をつなぐために -」
- 患者さん、治験医師、治験コーディネータの方から直接お話を伺い、患者さん中心の臨床開発・医療とは何か？DMが理解し、目指す姿を考える機会としていただきます。

スピーカー：村上 茜様 東京女子医科大学 斎藤加代子先生・津山多賀代先生  
国立がん研究センター 東病院 安達聖子先生

### 特別セッション

- 「次代にはばたくデータマネージャーに求められるコアコンピテンシー」
- DMを取り巻く環境が変化している中、タスク分析調査の結果に基づいてCDMが取得すべき一連のコアコンピテンシーについて議論し、成長し、貢献し続けられるDM像を探ります。

スピーカー：University of Texas Health Science Center at San Antonio Meredith Zozus先生  
東北大学病院 高田宗典先生

### 参加対象者

- クリニカルデータマネージャー
- クリニカルリサーチコーディネーター
- 生物統計士担当者
- 臨床開発士担当者
- IT士担当者
- QC/QA士担当者
- 薬事士担当者
- 市販後担当者

日本語・英語間の同時通訳あり

### 卓上展示申し込み受付中

詳細については、ディー・アイ・エー ジャパンまでお問い合わせください。  
〒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6F  
Tel: 03-6214-0574 Fax: 03-3278-1313 E-mail: Japan@DIAglobal.org



DIA Japan  
Nihonbashi Life Science Building 6F,  
2-3-11 Nihonbashi-honcho, Chuo-ku, Tokyo 103-0023 Japan  
Tel: +81.3.6214.0574 Fax: +81.3.3278.1313 Email: Japan@DIAglobal.org

### Drug Information Association

Global Center: Washington, DC | Americas | Europe, Middle East & Africa | China | Japan | India

## 9:00-9:30 CDMチャットセッション受付

## 9:30-11:30 CDMチャットセッション

本セッションは日本語のみで行います。

ファシリテーター

イービーエス株式会社

阿部 淑子

グラクソ・スミスクライン株式会社

秋山 翔子

千葉大学

服部 洋子

日本たばこ産業株式会社

熊谷 亜貴子

持田製薬株式会社

倉谷 通子

国立がん研究センター

源 京子

ノバルティスファーマ株式会社

奥菌 正剛

中外製薬株式会社

大多和 修平

国立がん研究センター

小沢 仁

塩野義製薬株式会社

田中 史晴

がん研究会 有明病院

山原 有子

チャットセッション ディスカッションテーマ

- RBA, QMS (Risk/issueの特定や対応, Central monitoring, 臨床研究のRBA/RBMなど)
- e-Source (データの信頼性保証, 導入経験と課題, 展望など)
- DMスキル, キャリアパス, 将来像
- Real World Data (PMS, Data Base 研究, AcademiaにおけるRWD, データの質など)
- その他

## 12:00-12:45 ワークショップ受付

## 12:45-12:50 開会の挨拶

一般社団法人 ディー・アイ・イー・ジャパン

植村 昭夫

プログラム委員長/ファイザーR&D合同会社

小笠原 美香

## 12:50-14:30 基調講演

## DMは何ができるか? - データと患者さん・医療機関の声をつなぐために -

座長

エイツヘルスケア株式会社

林 行和

IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社

佐藤 光太郎

ICH E8(R1)では患者さんの意見を試験デザインに反映することが求められ、患者さん中心の医療がますます促進されつつある。一方で、データマネージャー (DM)は被験者データを直接扱っているにも関わらず、医療機関と接する機会は少なく医療現場との距離が遠い。基調講演では、患者さんや医師・治験コーディネータの生の声を聞き、医療現場を理解することで、我々が扱っているデータの重さや業務の目的を再認識し、よりよいDMを目指す機会としたい。

## 被験者経験から感じたこと、伝えたいこと

村上 茜

## 臨床試験データとCRCの役割-抗がん剤領域を中心に-

国立がん研究センター 東病院

安達 聖子

## 脊髄性筋萎縮症の患者さん、保護者、治験コーディネータの立場から

東京女子医科大学

津山 多賀代

## 治験責任医師立場から-脊髄性筋萎縮症の治験を中心に-

東京女子医科大学

齋藤 加代子

## 14:30-15:00 コーヒーブレイク/展示ブース紹介

## 15:00-16:30 セッション1

## 臨床試験における品質マネジメント—医療安全や工学の品質マネジメントからの応用

座長

CSLベアリング株式会社

浅見 由美子

アステラス製薬株式会社

宮田 幸治

ICH GCP刷新等により臨床試験の品質マネジメントのあるべき姿が変化している。他業界へ目を向けると、工業界では「QC (新) 七つ道具」「統計的方法」等が生まれ、「TQM」(全社品質管理)へと発展していった。約20年前には工業界の品質マネジメントの医療安全への応用が始まり、現在では医療安全における各種手法が確立している。本セッションでは、医療安全や工学の品質マネジメントの臨床試験への応用について、臨床試験における具体例も挙げて議論する。

## 品質マネジメントの基本と臨床試験への適用における期待と課題

静岡大学

梶原 千里

## 病院における不具合事例の体系的分析に基づくプロセス改善

東海大学

金子 雅明

## 工学的品質マネジメントの導入は難しいのか?

東京大学医学部附属病院

宇井 英明

## 16:30-18:00 セッション2

## データマネージャーが知るべきICHガイドライン改定の全体像

座長

アステラス製薬株式会社

宮田 幸治

グラクソ・スミスクライン株式会社

内海 啓介

E6(R2)の国内実装に続き、"GCP Renovation"として、更にE8とE6の改定が予定されている。本セッションでは、"GCP Renovation"について、最新の情報を交えて体系的に学ぶと共に、E8(R1)やE9 (R1)のポイントを理解し、より広い視野を持って、多様化が進む臨床試験デザインやデータソースについて学ぶきっかけとしたい。

## GCP刷新がもたらす2つの大きな変化

ファイザーR&D合同会社

小宮山 靖

## ICH E8(R1) 「臨床試験の一般指針」改訂の目指すもの

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

伊熊 睦博

## ICH E9(R1)の概要

興和株式会社

菅波 秀規

## 18:00-19:30 情報交換会

DIAのプログラムにて発表される内容は発表者本人の見解であり、所属する組織あるいはDIAのものとは限りません。

プログラム及び講演者は予告なく変更される場合があります。

書面による事前の合意なく、DIAのプログラムの情報を録音もしくは撮影することは、いかなる形態であっても禁止されています。

8:30-9:00 受付

9:00-10:30 スペシャルセッション

**次代にはばたくデータマネージャーに求められるコアコンピテンシー**

東京大学大学院

宮路 天平

ファイザーR&amp;D合同会社

小笠原 美香

データ収集の技術的方法論的進歩や、治験・臨床研究で取り扱うデータソースと種類の拡大により、データマネージャーが担うタスクも拡大している。一方で、拡大するタスクを実行するために必要なコンピテンシーについては十分に定義されていない。この特別セッションでは、Society for Clinical Data Management (SCDM)とAMED事業により実施されたタスク分析調査に基づいて、CDMが取得すべき一連のコアコンピテンシーについて議論する。

**Clinical Data Management Competencies for 2020 and Beyond: Results from the SCDM Job Analysis Survey**

University of Texas Health Science Center at San Antonio

Meredith Zozus

**データマネージャーが羽ばたくために必要な“翼”は何か?-国内でのアンケート調査から-**

東北大学病院

高田 宗典

**パネルディスカッション**

本セッションの講演者、並びに

Merck &amp; Co Inc.

Diego Gayon

PRA開発センター株式会社

堀本 篤史

10:30-11:00 コーヒーブレイク/展示ブース紹介

11:00-12:30 セッション3

**リスクに基づくデータ品質マネジメントとは**

座長

日本イーライリリー株式会社

桑垣 美里

独立行政法人医薬品医療機器総合機構

中山 貴夫

GCPガイドスの改定が発出され、ICH E6 (R2)の国内実装が2020年1月1日より本格的に開始される。リスクに基づく品質マネジメントはモニタリング活動だけの取り組みではなく、試験、プログラムレベルで統合的に、リスクに応じた品質管理・保証方法を考える必要がある。また、試験特有の目的によるFit for purposeの考え方の導入もGCP renovationを見据え議論の活発化が予想される。データマネージャーの業務、また役割はどのように変革しうるのか。先行して導入した事例やその学びを通して今後の具体的な姿を描くための議論をしたい。

**TransCelerateのRBM Assetsの紹介とその活用事例**

塩野義製薬株式会社

田中 史晴

**Improving the Value of Queries in a RBQM World**

Medidata Solutions

Lisa Ensign

**Quality Management Process for Statistical Analyses Using CDISC Standards and Risk-Based Approach**

CSL ベーリング株式会社

浅見 由美子

12:30-14:00 ランチブレイク/展示ブース紹介

14:00-14:20 コミュニティ活動、チャット報告

14:20-15:50 セッション4 (教育セッション)

**いま!データマネージャーが知っておきたいこと**

座長

第一三共株式会社

池浦 秋実

IQVIAサービシズ ジャパン株式会社

佐藤 光太郎

クリニカルデータマネージャの役割や周辺環境が変化し、技術革新が進む中、本教育セッションではクリニカルデータマネージャとして知っておくと役に立つ基礎的な内容や、医薬品産業内外の最新の話題を提供します。

**CRIGH Project 6: Clinical Data Managementの活動報告**

(公財)神戸医療産業都市推進機構 医療イノベーション推進センター

福島 雅典

**臨床データマネジメントにおけるデザイン思考**

高知大学医学部附属病院

西本 博之

**データマネージャーがコーディングについて知っておくべきこと**

グラクソ・スミスクライン株式会社

神長 裕

15:50-16:20 コーヒーブレイク

16:20-17:50 セッション5

**eSource活用をより実務へ適応させるためにCDMが検討すべきこととは?**

座長

大阪大学医学部附属病院

山本 尚子

日本イーライリリー株式会社

桑垣 美里

近年注目され導入検討が進んでいる臨床開発/臨床研究におけるeSourceの活用だが、巻き込むべきステークホルダーやmodalityの多様さ、技術的な側面、また必要なスキルセット等、課題も徐々に明らかになっている。本セッションでは導入事例を通して、特にデータ品質の保証・管理に対して具体的な検討課題の整理や解釈、実務への適用方法について議論する。

**eSource (DDC+ePRO) を用いたPivotal試験効率化への挑戦**

一般財団法人阪大微生物病研究会

松澤 純平

**eSource (DDC+ePRO) を用いたPivotal試験効率化への挑戦**

- CROとして -

エイソーヘルスケア株式会社

竹田 眞

**eSource (DDC+ePRO) を用いたPivotal試験効率化への挑戦**

- SMOとして -

ノイエス株式会社

安邊 祥子

**Comparison of Approach for Using EHR Data in Clinical Studies (仮題)**

Pfizer Inc.

Amy (Nordo) Cramer

**ePRO/COAデータのデータ信頼性保証に対する考え方・留意事項等**

独立行政法人医薬品医療機器総合機構

仲鉢 英夫

17:50-17:55 閉会の挨拶

プログラム委員長/グラクソ・スミスクライン株式会社

内海 啓介



# 会議参加申込書

一般社団法人ディー・アイ・エー・ジャパン

Fax:03-3278-1313

〒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6F

Tel: 03-6214-0574

## 第23回DIAクリニカルデータマネジメント・ワークショップ

[カンファレンスID #20301]

2020年2月5日(水)-6日(木) | 東京大学伊藤国際学術センター 東京都文京区本郷 7-3-1

### ◆参加申込方法

DIAウェブサイト(www.DIAglobal.org)よりお申し込み頂くか、この申込書に必要事項をご記入の上、FAXまたはメール添付Japan@DIAglobal.orgにてお申し込みください。受理後、10営業日以内にEメールにて申込受領書を送付いたします。※チャットング・セッションを予定しており、チャットング・セッションへのご参加は別途お申し込みが必要になります。会議参加申込者には11月中旬よりご案内申し上げます。

### ◆参加費用(該当する口にチェックしてください)

会員資格が失効している方および非会員の方は、会員登録(更新)することにより、会員価格にてご参加いただけます。会員資格はお支払いいただいてから翌年同月末まで1年間有効です。DIA各種機関紙の入手、DIAウェブサイトの会員専用ページへのアクセス等、種々の特典も得られます。不明な点がございましたら、ディー・アイ・エー・ジャパンまでお問い合わせください。

#### ①年会費

現在会員でない方で、会員登録をされる場合は希望する年会費の欄に印を入れてください。

\*参加費の早期割引価格は現会員の方または会員登録と同時に申し込みされる方のみに適用されます。会員資格が失効している方および非会員の方は、ぜひこの機会にぜひ登録ください。

\*\*アカデミア会員資格にお申し込みの方は、本申込書をディー・アイ・エー・ジャパンまでFAXもしくはメールにてお送りください。

Membership (有効期間:1年間)	<input type="checkbox"/>	¥ 17,500 (税抜)	¥ 19,250 (税込)
2-Year Membership (有効期間:2年間/10%割引)	<input type="checkbox"/>	¥ 31,500 (税抜)	¥ 34,650 (税込)
Academia Membership ** (対象:大学関係・医療従事者、有効期間:1年間)	<input type="checkbox"/>	¥ 12,000 (税抜)	¥ 13,200 (税込)

#### ②参加費

所属カテゴリーと会員資格の有無により異なりますので、該当欄に印を入れてください。

会員	一般	早期割引:2020年1月22日までのお申込み	<input type="checkbox"/>	¥ 42,000 (税抜)	¥ 46,200 (税込)
		2020年1月23日以降のお申込み	<input type="checkbox"/>	¥ 48,000 (税抜)	¥ 52,800 (税込)
政府関係 非営利団体	一般	早期割引:2020年1月22日までのお申込み	<input type="checkbox"/>	¥ 22,500 (税抜)	¥ 24,750 (税込)
		2020年1月23日以降のお申込み	<input type="checkbox"/>	¥ 25,000 (税抜)	¥ 27,500 (税込)
大学関係 医療従事者	一般	早期割引:2020年1月22日までのお申込み	<input type="checkbox"/>	¥ 17,000 (税抜)	¥ 18,700 (税込)
		2020年1月23日以降のお申込み	<input type="checkbox"/>	¥ 19,000 (税抜)	¥ 20,900 (税込)
非会員	一般	<input type="checkbox"/>	¥ 65,500 (税抜)	¥ 72,050 (税込)	
	政府関係/非営利団体	<input type="checkbox"/>	¥ 42,500 (税抜)	¥ 46,750 (税込)	
	大学関係/医療従事者	<input type="checkbox"/>	¥ 31,000 (税抜)	¥ 34,100 (税込)	

③合計金額(①+②): 合計 \_\_\_\_\_ 円

DIA Japan 使用欄	
Date	
No.	
受領書 送付	
Invoice	
入金	

### ◆お支払方法

ご希望の支払方法にチェックを入れてください。

銀行振込 請求書を送付しますので、その案内に従って振り込み手続きを行ってください。

クレジットカード 使用可能クレジットカード(いずれか1つにチェック)  VISA  MasterCard  JCB

カード有効期限(mm/yy) \_\_\_\_\_ カード番号 \_\_\_\_\_

カードご名義 \_\_\_\_\_ ご署名 \_\_\_\_\_

ご入金の際は、ご依頼人の欄に必ず参加者名または請求書番号を記載してください。同一会社で複数名の参加費を同時に振り込まれる場合は、書面にて参加者名と振込日をディー・アイ・エー・ジャパンまでお知らせください。振込に関する手数料は、振込人負担をお願いいたします。

### アルファベット(英語)でご記入ください

Last Name (姓)  Dr.  Mr.  Ms. \_\_\_\_\_ First name (名) \_\_\_\_\_ Company \_\_\_\_\_

Job Title \_\_\_\_\_ Department \_\_\_\_\_

Address \_\_\_\_\_ City \_\_\_\_\_ State \_\_\_\_\_ Zip/Postal \_\_\_\_\_ Country \_\_\_\_\_

Email (必須) \_\_\_\_\_ Phone Number (必須) \_\_\_\_\_ Fax Number \_\_\_\_\_

\* 参加のキャンセルは、お申し込み受理後、**2020年1月30日まで**は手数料として一般会員・非会員とも20,000円、政府/大学関係者については会員・非会員とも10,000円を申し受けます。それ以降のキャンセルについては参加費全額を申し受けますのでご注意ください。**同一会社からの参加変更は可能ですが、その際はお早めにディー・アイ・エー・ジャパンまでお知らせください(会員資格の譲渡はできませんので、非会員としての参加費を申し受ける場合があります。)**参加をキャンセルされる際には、必ず書面にてディー・アイ・エー・ジャパンまでご連絡願います。会場は変更される場合がありますので予めご了承ください。

\* DIA主催の会議には、必ず登録者ご本人にご参加いただくよう、お願いしております。ネームバッジの貸し借りはご遠慮ください。必要に応じて、会場にてスタッフが本人確認をさせていただきます場合がございます。

\* 本会議では、DIAの宣伝活動に使用する目的で、開催期間中に参加者を含む会場内の映像・写真を撮影することがあります。本会議の参加者は、DIAが記録した映像・写真等について、DIAの宣伝資料、出版物及びインターネット等への掲載その他一切の利用に係る権利(肖像権、パブリシティ権等を含みます)はDIAに帰属することを認め、DIAが無償で任意に利用できることを許諾するものとします。

【DIAが取り扱う個人情報について】 お申し込みいただいた個人情報はDIAからの会議案内送付等の目的に使用させていただきます。また当日は、ご参加いただく皆様の会社名または組織名とご氏名を記載したリストを参加者・講演者・関係者(プログラム委員)に限り配布する場合があります。本申込書の提出をもって以上の個人情報のお取り扱いご同意いただいたものと解釈いたしますが、ご同意いただけない場合はDIA Japanまでご連絡ください。

## 第23回 DIA クリニカルデータマネジメントワークショップ #20301]

2020年2月5日(水)-6日(木) 東京大学伊藤国際学術センター 東京都文京区本郷7-3-1

## ◆ 参加申込方法

本申込書に必要事項をご記入の上、FAXまたはメール添付Japan@DIAglobal.orgにてお申し込みください。受理後、10営業日以内にEメールにて申込受領書を送付いたします。※チャットング・セッションを予定しており、チャットング・セッションへのご参加は別途お申し込みが必要になります。会議参加申込者には11月中旬よりご案内申し上げます。

## ◆ 参加費用 (該当する口にチェックしてください)

会員資格が失効している方および非会員の方は、会員登録(更新)することにより、会員価格にてご参加いただけます。会員資格はお支払いいただいてから翌年同月末まで1年間有効です。また、DIA各種機関紙の入手、DIAウェブサイトの会員専用ページへのアクセス等、種々の特典が得られます。

## ① 年会費

非会員の方及び会員資格が失効している方で、会員登録をされる場合は希望する年会費の欄に印を入れてください。

\* 早期割引価格は、現会員の方または会員登録と同時に申し込みされる方のみ適用されます。会員資格が失効している方及び非会員の方は、ぜひこの機会にご登録ください。

Membership (有効期間:1年間)	<input type="checkbox"/>	¥ 17,500 (税抜)	¥ 19,250 (税込)
2-Year Membership (有効期間:2年間/10%割引)	<input type="checkbox"/>	¥ 31,500 (税抜)	¥ 34,650 (税込)

## ② 若手割引参加費

所属カテゴリーと会員資格の有無により異なりますので、該当欄に印を入れてください。

若手割引は申込時点で35歳以下の方が対象となります。下欄に生年月日をご記載下さい。

		通常		若手割引(20%割引)
会員	一般	*早期割引 (2020年1月22日までのお申込み)	<del>¥46,200(税込)</del>	q ¥36,960 (税込)
		2020年1月23日以降のお申込み	<del>¥52,800(税込)</del>	q ¥42,240 (税込)
非会員			<del>¥72,050(税込)</del>	q ¥57,640 (税込)

DIA Japan 使用欄 (w10)	
Date	
No.	
受領書 送付	
Invoice	
入金	

## ③ 合計金額 (①+②) :

合計 \_\_\_\_\_ 円

※最終確定金額はDIA Japanからお送りする受領書メールにてご確認ください。

生年月日 (必須)

西暦 \_\_\_\_\_ 年 \_\_\_\_\_ 月 \_\_\_\_\_ 日

なお、当日受付にて身分証を確認させていただく場合がございます。ご了承ください。

## ◆ お支払方法

ご希望の支払方法にチェックを入れてください。

[支払方法]  銀行振込 請求書を送付しますので、その案内に従って振込手続きを行ってください。

クレジットカード 使用可能クレジットカード(どちらか1つにチェック)  VISA  MasterCard  JCB

カード有効期限(mm/yy) \_\_\_\_\_ カード番号 \_\_\_\_\_

カードご名義 \_\_\_\_\_ ご署名 \_\_\_\_\_

ご入金の際は、ご依頼人の欄に必ず参加者名および会社名を記載してください。同一会社で複数名の参加費を同時に振り込まれる場合は、書面にて参加者名と振込日をディー・アイ・エー・ジャパンまでお知らせください。振込に関する手数料は、振込人負担でお願いいたします。

## アルファベット(英語)でご記入ください

Last Name (姓) <input type="checkbox"/> Dr. <input type="checkbox"/> Mr. <input type="checkbox"/> Ms.	First name (名)	Company
Job Title	Department	
Address	City	State
	Zip/Postal	Country
Email (必須)	Phone Number (必須)	Fax Number

\* 参加のキャンセルは、お申し込み受理後、2020年1月30日までは手数料として一般会員・非会員とも20,000円、政府/大学関係者については会員・非会員とも10,000円を申し受けます。それ以降のキャンセルについては参加費全額を申し受けますのでご注意ください。同一会社からの参加変更は可能ですが、その際はお早めにディー・アイ・エー・ジャパンまでお知らせください(会員資格の譲渡はできませんので、非会員としての参加費を申し受ける場合があります。)参加をキャンセルされる際には、必ず書面にてディー・アイ・エー・ジャパンまでご連絡願います。会場は変更される場合がありますので予めご了承ください。

\* 本年会では、DIAの宣伝活動に使用する目的で、開催期間中に参加者を含む会場内の映像・写真を撮影することがあります。本年会の参加者は、DIAが記録した映像・写真等について、DIAの宣伝資料、出版物及びインターネット等への掲載その他一切の利用に係る権利(肖像権、パブリシティ権等を含みます)はDIAに帰属することを認め、DIAが無償で任意に利用できることを許諾するものとします。

\* DIA主催の会議には、必ず登録者で本人にご参加いただくよう、お願いしております。ネームバッジの貸し借りはご遠慮ください。必要に応じて、会場にてスタッフが本人確認をさせていただきます。

[DIAが取り扱う個人情報について] お申し込みいただいた個人情報はDIAからの会議案内送付等の目的に使用させていただきます。また当日は、ご参加いただく皆様の会社名または組織名とご氏名を記載したリストをプログラム関係者に限り配布する場合がございます。本申込書の提出をもって以上の個人情報の取扱いにご同意いただいたものと解釈いたしますが、ご同意いただけない場合はDIA Japanまでご連絡ください。