

関連領域：All＝すべての領域を対象、AC＝アカデミア、BE＝バイオエシックス、CDM＝クリニカルデータマネジメント、CI＝クリニカルイノベーション、CMC＝品質管理、COM＝クリニカルオペレーションモニタリング、CP＝臨床薬理学、MA＝メディカスアフェアーズ、MC＝メディカルコミュニケーション、OI＝オープンイノベーション、PE＝ペーシエントエンゲージメント、PM＝プロジェクトマネジメント、PV＝安全性及びファーマコビジランス、RA＝薬事、SS＝シックスシグマ、ST＝統計、O＝その他

	同時通訳有 ※609はサテライト会場						
10月9日（日）	TRACK 1 605+606	TRACK 2 607+608	TRACK 4 101	TRACK 5 102			
9:00-9:15	プレオープニング	Student: 脂質異常症治療薬の臨床試験プロトコル立案 ～疾患の特徴に即した医薬品開発を学ぶ～ ☐ 同時通訳なし					
9:15-9:30							
9:30-9:45	オープニング 開会の挨拶						
9:45-10:00							
10:00-10:15							
10:15-10:30	基調講演: 新型コロナウィルス これまで、そしてこれから (公益社団法人 結核予防会 / 尾身 茂)						
10:30-10:45							
10:45-11:00							
11:00-11:15							
11:15-11:30	大会長講演: 医薬品安全対策と患者参画 (一般社団法人くすりの適正使用協議会 / 俵木 登美子)						
11:30-11:45							
11:45-12:00							
12:00-12:15							
12:15-12:25	ランチブレイク						
12:25-12:45	Labcorp Drug Development	Calyx Japan					
12:45-13:05							
13:05-13:15	ランチブレイク						
13:15-13:30	特別講演1: CI,MC,OI,PM,PV,RA,ST 自治体基盤データベースを活用した承認後ワクチンの有効性・安全性評価の取り組み	LS 01 : RA,PM 新型コロナウィルス感染症治療薬の開発経験からの将来的な課題検討	LS 02 : SS,COM,PM E6R3時代の品質管理のあり方～品質管理プロセスで重視すべきことは何か	LS 03 : MC,RA,PV,PE 承認申請におけるベネフィットリスク評価の在り方を考える			
13:30-13:45							
13:45-14:00							
14:00-14:15							
14:15-14:30							
14:30-14:45							
14:45-14:55	コーヒーブレイク						
14:55-15:00							
15:00-15:10							
15:10-15:15							
15:15-15:30	LS 04 : CDM,COM 臨床試験実施におけるリスクベースドアプローチの現状と未来への探求	LS 05 : AC,CDM,CI,OI,PE,PM,ST 学術研究開発の社会起業家的役割	LS 06 : O,CI,ALL 医療業界内外からみたトータルヘルスケアへのチャレンジ	LS 07 : PM,PE,OI,ALL コンフリクトから社会共創へ			
15:30-15:45							
15:45-16:00							
16:00-16:15							
16:15-16:30							
16:30-16:45	ショートブレイク						
16:45-17:00							
17:00-17:15	LS 08 : AC,CDM,PV,BE,MA,MC Covid-19にてReal World Evidence (RWE) が意思決定にどのように影響したか？	LS 09 : CI, OI,RA,ST 医薬品開発における革新的・動的な統計解析方法の活用	LS 10 : BE,AC,MA,PE,CI,MC 治験・臨床研究におけるデータ利活用の推進に向けた活動紹介とそれに伴う倫理的な課題	LS 11 : ALL Model Informed Drug Development ～COVID-19治療薬開発への応用で広がる世界～			
17:15-17:30							
17:30-17:45							
17:45-18:00							
18:00-18:15							
18:15-18:30	ショートブレイク						
18:30-18:45							
18:45-19:00	ポスター発表	交流会／若手交流会					
19:00-19:15							
19:15-19:30							
19:30-19:45							
19:45-20:00							

関連領域：All＝すべての領域を対象、AC＝アカデミア、BE＝バイオエシックス、CDM＝クリニカルデータマネジメント、CI＝クリニカルイノベーション、CMC＝品質管理、COM＝クリニカルオペレーションモニタリング、CP＝臨床薬理学、MA＝メディカスアフェアーズ、MC＝メディカルコミュニケーション、OI＝オープンイノベーション、PE＝ペーシエントエンゲージメント、PM＝プロジェクトマネジメント、PV＝安全性及びファーマコビジランス、RA＝薬事、SS＝シックスシグマ、ST＝統計、O＝その他

	同時通訳有		※609はサテライト会場		
10月10日（月）	TRACK 1 605+606	TRACK 2 608	TRACK 3 607	TRACK 4 101	TRACK 5102
9:00-9:15	LS 12：ALL DCTの適応を加速させるためのDTRAによる4つの優先領域と12のイニシアチブ	LS 13：RA レギュラトリーインターアクションの変革 ：Accumulus Synergyの挑戦 2022	LS 14：ALL イノベーションを生み出す、アジャイルの乗りこなし方	LS 15：CI,COM,PE 気になるeConsent　～本質的な価値を問うてみる～	LS 16：AC,PV,RA 製造販売後データベース調査で用いるアウトカム定義のバリデーションの現状と課題
9:15-9:30					
9:30-9:45					
9:45-10:00					
10:00-10:15					
10:15-10:30	ショートブレイク				
10:30-10:45	LS 17：CDM,COM,RA,CI 臨床試験でデジタルヘルステクノロジーを活用し遠隔データ収集を行う際の信頼性保証	LS 18：CDM,AC,RA 薬事承認を目指したアジア国際共同試験の推進	LS 19：PM 研究開発を取り巻く環境変化に迅速に対応するためアジャイル型開発へ変革する意義とは	LS 20：AC,OI 日本の医薬品開発におけるオープンイノベーション ：平時からの備え、課題、実践	LS 21：PV 日本のリスクマネジメントにおける効果的な追加のPVPについての検討
10:45-11:00					
11:00-11:15					
11:15-11:30					
11:30-11:45					
11:45-11:55	ランチブレイク				
11:55-12:15	パレクセル・インターナショナル	ヴィードック・ジャパン	イノベーションフレームワークテクノロジー・プラニスウェア	IQVIA サービーシーズ ジャパン	日本オラクル株式
12:15-12:35					
12:35-12:45	ランチブレイク				
12:45-13:00	特別講演2: RA,COM,AC,MA,MC 特定臨床研究により得られたデータの承認申請への利活用	LS 22：AC,CI 次世代医療基盤法に基づくリアルワールドデータで何ができるか	LS 23： 未病、予防、well-beingを見据えた次世代デジタルヘルスケア (1)	LS 24：ALL グローバル医薬品開発における臨床薬理の新戦略 ～世界同時申請・承認への貢献～	LS 25：MC,PV 医薬品情報のデジタルトランスフォーメーション ー本邦での活用における現状と課題
13:00-13:15					
13:15-13:30					
13:30-13:45					
13:45-14:00					
14:00-14:15	コーヒーブレイク				
14:15-14:30					
14:30-14:45	特別講演3 RA,PV 次のパンデミックに備え、国民、患者の医薬品情報の理解を向上させるために ～2030年に向けグローバルレベルで、今考えるべきこと～	LS 26：CI Digital Therapeutics：医療機器・非医療機器の活用戦略	LS 27：ST,CI,PM,MA,RA,PV ビッグデータと予測分析を活用したデータドリブンな意思決定	LS 28：PE,RA,AC 希少疾患領域の開発を患者と一緒に考える ～日本でのドラッグラグを作らないために～	LS 29：MA,MC,CP RMPにより日本の市販後安全管理は変わったのか？ ーRMPが始まって10年が経過してー
14:45-15:00					
15:00-15:15					
15:15-15:30					
15:30-15:45					
15:45-16:00	コーヒーブレイク				
16:00-16:10					
16:10-16:15	新日本科学PPD				
16:15-16:25					
16:25-16:30	コーヒーブレイク				
16:30-16:45	DIAmond 1 「情報の力」で医療を変える～医療DXの将来～ / データヘルス時代の質の高い医療の実現	LS 30：RA, PV 日欧のデジタル製品情報のミライ	LS 31：ALL イノベーションを生み出すためのチーム作り ー心理的安全性をいかに育むかー	LS 32：CI,COM,RA 医療機関連携を活用したDCTの現状と未来への展望	LS 33：COM,O 実臨床と治験の現場におけるオンライン診療の有用性と課題
16:45-17:00					
17:00-17:15					
17:15-17:30					
17:30-17:45					
17:45-18:00	ショートブレイク				
18:00-18:15					
18:15-18:30	Special Chatting Session				
18:30-18:45					
18:45-19:00					
19:00-19:15					
19:15-19:30					
19:30-19:45					

関連領域：All＝すべての領域を対象、AC＝アカデミア、BE＝バイオエシックス、CDM＝クリニカルデータマネジメント、CI＝クリニカルイノベーション、CMC＝品質管理、COM＝クリニカルオペレーションモニタリング、CP＝臨床薬理学、MA＝メディカスアフェアーズ、MC＝メディカルコミュニケーション、OI＝オープンイノベーション、PE＝ペーシエントエンゲージメント、PM＝プロジェクトマネジメント、PV＝安全性及びファーマコビジランス、RA＝薬事、SS＝シックスシグマ、ST＝統計、O＝その他

	同時通訳有 ※609はサテライト会場				
10月11日 (火)	TRACK 1 605+606	TRACK 2 608	TRACK 3 607	TRACK 4 101	TRACK 5102
9:00-9:15	LS 34 : COM,PV,RA RWDからRWE創出とその利用について ー夢から現実世界へー	LS 35 : MC,PE,MA 企業から提供される情報と患者さんのヘルスリテラシーの課題について考える	LS 36 : PE,BE,COM 臨床試験に参加しやすい環境の実現をみんなで語るファイアーサイド・チャット	LS 37 : MA New Normal下の実臨床において真に価値のある医薬品情報提供とは	LS 38 : ALL 小児医薬品開発に生かせる体制や制度は何か?どうしたら、これらをうまく活用できるのか、考えてみませんか。
9:15-9:30					
9:30-9:45					
9:45-10:00					
10:00-10:15					
10:15-10:30	ショートブレイク				
10:30-10:45	LS 39 : CI,RA,ST パンデミック禍におけるデータシェアリングの活用	LS 40 : MC,PV,PE 患者へのリスクコミュニケーションにおけるDX推進	LS 41 : PE,COM 治験アンバサダー ー知識で患者に力を	LS 42 : AC,CDM,RA,COM リアルワールドデータ利活用による臨床研究の推進に関する産学連携	LS 43 : BE,CDM,CI,COM,CP,OI,PE,PM,PV ヒト由来データの活用とコンプライアンスの現状と課題
10:45-11:00					
11:00-11:15					
11:15-11:30					
11:30-11:45					
11:45-11:55	ランチブレイク				
11:55-12:15	伊藤忠商事 / エイツーヘルスケア	ガーダントヘルスジャパン	メディデータ・ソリューションズ	Activaid	Medical Research Network Japan
12:15-12:35	ベルシステム24 / TXP Medical				
12:35-12:45	ランチブレイク				
12:45-13:00	特別講演4: ALL 医薬品開発の将来にむけてー過去を振り返り、将来を夢見るー	LS 44 : CI デジタルバイオマーカーが実現する未来に向けた挑戦	LS 45 : COM,PE All Japanで取り組むICF Common Templateの普及に向けて!	LS 46 : PV,MC レジストリデータ活用による妊産婦リスクコミュニケーションのさらなる適正化に向けて	LS 47 : ALL ヘルスケアにおけるプログラム価値創造のニューノーマル
13:00-13:15					
13:15-13:30					
13:30-13:45					
13:45-14:00					
14:00-14:15	コーヒーブレイク				
14:15-14:30					
14:30-14:45	DIAmond 2 革新的なツールを使用した新しいスタイルの臨床試験	LS 48 : MC,CDM,COM,RA ICH M11実装後の治験実施計画書情報の構造化データの利用可能性を考える	LS 49 : ALL DIAコミュニティ紹介	LS 50 : AC,MA,MC,PE 信頼できる医薬品情報の提供と、情報を受け取る側の視点を考える	LS 51 : 未病、予防、well-beingを見据えた次世代デジタルヘルスケア (2)
14:45-15:00					
15:00-15:15					
15:15-15:30					
15:30-15:45					
15:45-16:00	コーヒーブレイク				
16:00-16:10					
16:10-16:15	IQVIA サービーシーズ ジャパン				
16:15-16:25					
16:25-16:30					
16:30-16:45	DIAmond 3 PMDAタウンホール	LS 52 : AC,CI,CDM,COM,OI,ST,O 治験文書のパラダイム変革と治験スタートアップのデジタル化の最新状況	LS 53 : CI, COM,OI,PV,RA,ST ディスカッションしようよ!医薬品開発へのRWD利活用:仮想ケーススタディによる課題の整理と克服のための産、官、学対話	LS 54 : ALL ブランディングのススメーヘルスケア新時代の生き方を自分でデザインする	LS 55 : ALL,PE ワークショップの活用例から考える治験におけるPatient Engagement
16:45-17:00					
17:00-17:15					
17:15-17:30					
17:30-17:45					
17:45-18:00	ショートブレイク				
18:00-18:15					
18:15-18:30	クロージング 閉会の挨拶				
18:30-18:45					

Related Interest Area:
All=All Areas, AC=Academia, BE=Bioethics, CDM=Clinical Data Management, CI=Clinical Innovation, CMC=Chemistry, Manufacturing and Control, COM=Clinical Operation and Monitoring, CP=Clinical Pharmacology, MA=Medical Affairs, MC=Medical Communication, OI=Open Innovation, PE=Patient Engagement, PM=Project Management, PV=Clinical Safety and Pharmacovigilance, RA=Regulatory Affairs, SS=Six Sigma, ST=Statistics, O=Others

	Simultaneous interpretation is included		*609: SATELLITE VENUES				
SUN OCT 9	TRACK 1 605+606	TRACK 2 607+608	TRACK 4 101	TRACK 5 102			
9:00-9:15	PRE OPENNING	Student: Designing a Clinical Trial Protocol of Lipid-lowering Agents Based on Disease Characteristics ☐ Japanese Language Only					
9:15-9:30							
9:30-9:45	OPENNING ADDRESS						
9:45-10:00							
10:00-10:15	SHIRT BREAK						
10:15-10:30	KEYNOTE ADDRESS: COVID-19 so Far and from Now on						
10:30-10:45							
10:45-11:00	Shigeru Omi						
11:00-11:15	Japan Anti-Tuberculosis Association						
11:15-11:30	PROGRAM CHAIR SESSION: Drug Safety and Patients Engagement						
11:30-11:45							
11:45-12:00	Tomiko Tawaragi						
12:00-12:15	Program Chair / RAD-AR Council,Japan						
12:15-12:25	LUNCH BREAK						
12:25-12:45	Labcorp Drug Development	Calyx Japan					
12:45-13:05							
13:05-13:15	LUNCH BREAK						
13:15-13:30	SPECIAL SESSION 1: CI,MC,OI,PM,PV,RA,ST Establishing an International Standard Safety Monitoring System for Preventive Vaccination (tentative)	LS 01: RA,PM Future Directions Based on Experience Developing Drugs to Treat Novel Coronavirus Infections	LS 022: SS,COM,PM Quality Control in the E6(R3) Era: What Should the Quality-Control Process Emphasize?	LS 03: MC,RA,PV,PE Considering Benefit-Risk Assessment in New Drug Applications			
13:30-13:45							
13:45-14:00							
14:00-14:15							
14:15-14:30							
14:30-14:45							
14:45-14:55	COFFEE BREAK						
14:55-15:00							
15:00-15:10							
15:10-15:15							
15:15-15:30	LS 04: CDM,COM Present and Future of Risk-Based Approaches in Clinical Trial Operations	LS 05: AC,CDM,CI,OI,PE,PM,ST Social Entrepreneurial Role of Academic Research and Development	LS 06: O,CI,ALL Challenge of Total Healthcare from Inside and Outside the Medical Industry	LS 07: PM,PE,OI,ALL Beyond Value Conflicts to Social Co-Creation			
15:30-15:45							
15:45-16:00							
16:00-16:15							
16:15-16:30							
16:30-16:45	SHORT BREAK						
16:45-17:00							
17:00-17:15	LS 08: AC,CDM,PV,BE,MA,MC How RWE Affects Decision Making During the COVID-19 Pandemic	LS 09: CI, OI,RA,ST Innovative and Dynamic Statistical Analytics for Regulatory Submissions	LS 10: BE,AC,MA,PE,CI,MC Introduction of activities to promote the use of data in clinical trials and clinical research and associated ethical issues	LS 11: ALL Model-Informed Drug Development: Application of MIDD to the Development of Novel Drugs for Treatment of COVID-19 Has Changed the World			
17:15-17:30							
17:30-17:45							
17:45-18:00							
18:00-18:15							
18:15-18:30	SHORT BREAK						
18:30-18:45	YOUNG PROFESSIONALS EXCHANGE AND NETWORKING SESSION						
18:45-19:00							
19:00-19:15							
19:15-19:30							
19:30-19:45							
19:45-20:00							

Related Interest Area:
All=All Areas, AC=Academia, BE=Bioethics, CDM=Clinical Data Management, CI=Clinical Innovation, CMC=Chemistry, Manufacturing and Control, COM=Clinical Operation and Monitoring, CP=Clinical Pharmacology, MA=Medical Affairs, MC=Medical Communication, OI=Open Innovation, PE=Patient Engagement, PM=Project Management, PV=Clinical Safety and Pharmacovigilance, RA=Regulatory Affairs, SS=Six Sigma, ST=Statistics, O=Others

	Simultaneous interpretation is included		*609: SATELLITE VENUES		
MON OCT 10	TRACK 1 605+606	TRACK 2 608	TRACK 3 607	TRACK 4 101	TRACK 5102
9:00-9:15	LS 12: ALL 12 Initiatives in 4 Priority Areas of DTRA for Accelerating Adoption of DCTs	LS 13: RA Transformation of Regulatory Interaction: Challenge by Accumulus Synergy 2022	LS 14: ALL How to Use an Agile Approach to Drive Innovation	LS 15: CI,COM,PE What is So Curious about eConsent? Deep Dive into Fundamental Values!	LS 16: AC,PV,RA Current Situation and Issues for Conducting Outcome Validation Study Prior to Post-Marketing Database Study
9:15-9:30					
9:30-9:45					
9:45-10:00					
10:00-10:15					
10:15-10:30	SHORT BREAK				
10:30-10:45	LS 17: CDM,COM,RA,CI Assuring Quality: Digital Health Technologies for Remote Data Acquisition in Clinical Trials	LS 18: CDM,AC,RA Accelerating Pharmaceutical Approval through Asian International Collaborative Trials	LS 19: PM Agile Drug Development in the Rapidly Evolving R&D Environment	LS 20: AC,OI Open Innovation in Drug Development in Japan: Preparations, Challenges, and Practices from Normal Times	LS 21: PV Applying Additional PV Effectively in Risk Management in Japan
10:45-11:00					
11:00-11:15					
11:15-11:30					
11:30-11:45					
11:45-11:55	LUNCH BREAK				
11:55-12:15	Parexel International	Viedoc Japan	Innovation Framework Technologies Planisware	IQVIA Services Japan	Oracle Corporation Japan
12:15-12:35					
12:35-12:45	LUNCH BREAK				
12:45-13:00	SPECIAL SESSION 2: RA,COM,AC,MA,MC Utilizing Data Obtained through Specific Clinical Trials for Pharmaceutical Approval Applications	LS 22: AC,CI Using Real-World Data Based on the Next-Generation Medical Infrastructure Act	LS 23: Next-Generation Digital Healthcare Considering Pre-Symptomatic State, Prevention, and Well-Being (Part 1)	LS 24: ALL Novel Strategy of Clinical Pharmacology in Global Clinical Development: Contribution to Worldwide Simultaneous NDA Submission and Approval	LS 25: MC,PV Digital Transformation of Drug Information: Current Utilization Situation and Challenges in Japan
13:00-13:15					
13:15-13:30					
13:30-13:45					
13:45-14:00					
14:00-14:15	COFFEE BREAK				
14:15-14:30					
14:30-14:45	SPECIAL SESSION 3: RA,PV Preparing for the Next Pandemic and Improving Public and Patient Understanding of Product Information: 2030 at the Global Level and What to Think Now	LS 26: CI Digital Therapeutics: Strategy as SaMD (Software as a Medical Device) and Non-SaMD	LS 27: ST,CI,PM,MA,RA,PV Data-Driven Decision Making Using Big Data and Predictive Analytics	LS 28: PE,RA,AC Discussion with Patients about Rare Disease Drug Development to Improve Drug Lag in Japan	LS 29: MA,MC,CP Has RMP Changed Post-Marketing Safety Management in Japan in the 10 Years Since it Started?
14:45-15:00					
15:00-15:15					
15:15-15:30					
15:30-15:45					
15:45-16:00	COFFEE BREAK				
16:00-16:10					
16:10-16:15					
16:15-16:25					
16:25-16:30					
16:30-16:45	COFFEE BREAK				
16:30-16:45	DIAmond 1 Power of Information - Change in Healthcare DX Innovation and High Quality Healthcare in Digital Health Age	LS 30: RA, PV Future Digital Labeling in Japan and Europe	LS 31: ALL Team Building for Innovation: How to Foster Psychological Safety	LS 32: CI,COM,RA Current Status and Prospects for the Future of Decentralized Clinical Trials Utilizing Medical Institution Collaboration	LS 33: COM,O Usefulness and Challenges of Telemedicine in Clinical Practice and Trials
16:45-17:00					
17:00-17:15					
17:15-17:30					
17:30-17:45					
17:45-18:00	SHORT BREAK				
18:00-18:15	SPECIAL CHATTING SESSION				
18:15-18:30					
18:30-18:45					
18:45-19:00					
19:00-19:15					
19:15-19:30					
19:30-19:45					

Related Interest Area:
All=All Areas, AC=Academia, BE=Bioethics, CDM=Clinical Data Management, CI=Clinical Innovation, CMC=Chemistry, Manufacturing and Control, COM=Clinical Operation and Monitoring, CP=Clinical Pharmacology, MA=Medical Affairs, MC=Medical Communication, OI=Open Innovation, PE=Patient Engagement, PM=Project Management, PV=Clinical Safety and Pharmacovigilance, RA=Regulatory Affairs, SS=Six Sigma, ST=Statistics, O=Others

	Simultaneous interpretation is included		*609: SATELLITE VENUES		
TUE OCT 11	TRACK 1 605+606	TRACK 2 608	TRACK 3 607	TRACK 4 101	TRACK 5102
9:00-9:15	LS 34: COM,PV,RA Generating and Utilizing RWE from RWD: From Dreams to Realization	LS 35: MC,PE,MA Company-Provided Information and Patients' Health Literacy: Gaps and Solutions	LS 36: PE,BE,COM Fireside Chat: How to Create an Environment for Easy Clinical Trial Participation	LS 37: MA Delivering Truly Valuable Drug Information for Clinical Practice in the New Normal	LS 38: ALL What Systems/Infrastructure Can Be Used for Pediatric Drug Development?
9:15-9:30					
9:30-9:45					
9:45-10:00					
10:00-10:15					
10:15-10:30	SHORT BREAK				
10:30-10:45	LS 39: CI,RA,ST Implementing Data Sharing in a Time of Pandemic	LS 40: MC,PV,PE Promoting DX (Digital Transformation) in Risk Communication to Patients	LS 41: PE,COM Clinical Trial Ambassadors: Empower Patients with Knowledge	LS 42: AC,CDM,RA,COM Academia-Industry Collaboration to Promote Clinical Research Utilizing Real-World Data	LS 43: BE,CDM,CI,COM,CP,OI,PE,PM,PV Current Compliance and Utilization Status and Issues for Human-Derived Data
10:45-11:00					
11:00-11:15					
11:15-11:30					
11:30-11:45					
11:45-11:55	LUNCH BREAK				
11:55-12:15	ITOCHU/A2 Healthcare/BELLSYSTEM24/TXP medical	Guardant Health Japan	Medidata Solutions	Activaid	Medical Research Network Japan
12:15-12:35					
12:35-12:45	LUNCH BREAK				
12:45-13:00	SPECIAL SESSION 4: ALL The Future of Drug Development: Past, Current, and Future	LS 44: CI Challenges for the Future Realized by Digital Biomarkers	LS 45: COM,PE Toward ICF Common Template Implementation as All Japan	LS 46: PV,MC Advancing Risk Communication in Pregnancy through Utilizing Registry Data	LS 47: ALL New Normal of Creating Program Value Creation in Healthcare
13:00-13:15					
13:15-13:30					
13:30-13:45					
13:45-14:00					
14:00-14:15					
14:15-14:30	COFFEE BREAK				
14:30-14:45	DIAmond 2 New Style of Clinical Trial with Innovative Tools	LS 48: MC,CDM,COM,RA Availability of Structured Data for Clinical Study Protocols after Implementing ICH M11	LS 49: ALL DIA Community Introduction	LS 50: AC,MA,MC,PE Considerations for Providing Reliable Pharmaceutical Information and the Perspective of Information Recipients	LS 51: Next-Generation Digital Healthcare Considering Pre-Symptomatic State, Prevention, and WellBeing (Part 2)
14:45-15:00					
15:00-15:15					
15:15-15:30					
15:30-15:45					
15:45-16:00					
16:00-16:10	COFFEE BREAK				
16:10-16:15	IQVIA Services Japan				
16:15-16:25					
16:25-16:30					
16:30-16:45	COFFEE BREAK				
16:45-17:00	DIAmond 3 PMDA Town Hall	LS 52: AC,CI,CDM,COM,OI,ST,O Breaking the Document Paradigm and Digitizing Clinical Study Start-Up	LS 53: CI, COM,OI,PV,RA,ST Application of RWD to Clinical Development: Discussion with Industry, Regulatory, and Academia Through Hypothetical Case Studies	LS 54: ALL Branding! Let's Design Our Own Lives in the New Healthcare Era	LS 55: ALL,PE Patient-Public Involvement in the Clinical Study: Findings from Simulated Clinical Study Workshops
17:00-17:15					
17:15-17:30					
17:30-17:45					
17:45-18:00					
18:00-18:15					
18:15-18:30	CLOSING				
18:30-18:45					