

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 =クリニカルインベション、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 =オープンインベション、PE =ペーシェントエンゲージメント、PM =プロジェクトマネジメント、PV =安全性及びアーマコビラン、RA =薬事、SS =シックスシグマ、ST =統計、O =その他

同時通訳有

11月5日 (日)	Track 1	Track 2	Track 3	Track 4	Track 5
9:30-12:45 9:45-10:00 10:00-10:15 10:15-10:30 10:30-10:45 10:45-11:00 11:00-11:15 11:15-11:30 11:30-11:45 11:45-12:00 12:00-12:15 12:15-12:30 12:30-12:45 12:45-12:55	スチューデントセッション プラセボ対照試験の是非～多角的な視点 で倫理的問題と患者への配慮を考える～ All, AC, BE	ショートコース1	ショートコース2	ショートコース3	
12:55-13:15 13:10-13:35 13:35-13:45 13:45-14:00 14:00-14:15 14:15-14:30 14:30-14:45 14:45-15:00	オリエンテーション	ランチョンセミナー1	ランチョンセミナー2 ランチ	ランチョンセミナー3	ランチョンセミナー4
15:00-15:15 15:15-15:30 15:30-15:45 15:45-16:00 16:00-16:15 16:15-16:30 16:30-16:45 16:45-17:00 17:00-17:15 17:15-17:30 17:30-17:45 17:45-18:00 18:00-18:15 18:15-18:30 18:30-18:45 18:45-19:00 19:00-19:15 19:15-19:30 19:30-19:45 19:45-20:00 20:00-20:15	オープニング 大会長講演	サテライト	ブレイク		
	基調講演1 超早期の疾患予測・予防を実現する社会 を近未来に -ムーンショット型研究開発 事業 -	サテライト			
			ブレイク		
	基調講演2	S01 医療 DX 令和ビジョン2030と将来の 医薬品情報を考える RA, PV, MA, MC, CE	S02 Cutting Edge シリーズ-テクノロジー で繋がった未来の暮らしとは・Foodや FemTechの視点から CE, CI, OI	S03 コロナ禍で加速したオープンサイエ ンスとAI・DX時代のエビデンスの創り方 MA	S04 若手のためのプロジェクトマネジ メント入門 ～プロジェクトとはなに か～ PM、(教育セッション)
			ブレイク		
	DIA 日本年会 20周年記念 交流会 / 若手交流会				

11月6日 (月)	Track 1	Track 2	Track 3	Track 4	Track 5
9:30-9:45 9:45-10:00 10:00-10:15 10:15-10:30 10:30-10:45 10:45-11:00 11:00-11:15 11:15-11:30 11:30-11:45 11:45-12:00 12:00-12:15 12:15-12:30 12:30-12:45 12:45-12:55 12:55-13:15 13:10-13:35 13:35-13:45 13:45-14:00 14:00-14:15 14:15-14:30 14:30-14:45 14:45-15:00 15:00-15:15 15:15-15:30 15:30-15:45 15:45-16:00 16:00-16:15 16:15-16:30 16:30-16:45 16:45-17:00 17:00-17:15 17:15-17:30 17:30-17:45 17:45-18:00 18:00-18:15 18:15-18:30 18:30-18:45 18:45-19:00 19:00-19:15 19:15-19:30 19:30-19:45	スペシャルセッション1 希少疾病用医薬品開発の最新情報 ～国際協力に向けた課題とその方策～ RA, AC, PE	S05 CDMは、どのようにして増え&全ての 臨床開発・研究の基礎であり続けるの か? CDM, PC, AC, ST	S06 希少がんの治療開発の未来を話そう ～アンメットニーズへの歩み～ AC, CI, MA, OI	S07 自分のデータ、活かしてみませんか? -ウェアラブルデバイスの活用方法- All、(教育セッション)	S08 患者中心のIC・同意説明をどうデザ インし、患者エンパワメントにつなげ るか All, CI, CE
	DIAMOND Session 1 DIA China	S09 抗癌性腫瘍薬の開発促進にむけて: FDAとPMDAに聞く RA, CI	S10 あなたの隣人は何をやる人の? すべてのステークホルダーのための品質 戦略 CDM, ST, COM, MA, MC, SS	S11 オープンソースソフトウェアを用い た医薬品開発における対話型コミュニ ケーションの変革と挑戦 ST, MC, OI, CI, RA	S12 試験参加のあり方を根源的に問う ～臨床試験における倫理的課題とは? 一緒に語ってみよう～ BE, PE, COM
	ランチョンセミナー5	ランチョンセミナー6	ランチョンセミナー7 ランチ	ランチョンセミナー8	ランチョンセミナー9
	スペシャルセッション2 新時代のSociety 5.0を見据えた製造販売 後調査(PMS)の倫理性・科学性・信頼性 確保について考えてみよう AC, PV, RA, BE, CDM	S13 再生医療等製品の審査の方向性 -デビュー10周年目の経験と今後-(仮) CG, CMC, RA, PV, AC, MA, BE	S14 Society5.0に向けて:正しい医療情報 の提供・入手のために、今やるべきこと/ できること。 MC, PV, RA, PE	S15 電子カルテからEDCへのデータ連携 を治療と試験の現場から考える CDM, COM, CI	S16 医薬品開発におけるリアルワールド データ活用のヒント ～解きたい 課題との対応で考えるRWD利用価値 の最大化～ AC, OI, CE, RA
	アフタヌーンセミナー1※	アフタヌーンセミナー2※	アフタヌーンセミナー3※ ブレイク	アフタヌーンセミナー4※	アフタヌーンセミナー5※
	S17 プロトコールデザインの現場からの 再考 COM, PE	S18 ここまで来た! ICSR等の安全管理情 報処理の自動化の実装と規制当局による 活用 RA, PV, AC	スペシャルセッション3 包括的ヘルスケアの提供に向けた医薬品 医療機器業界のこれからを考える ～DIA はどのような価値を提供できるのか?～ All	S19 変革をどのように進めるか ～変革 のフレームワークと心理的安全性の視点 から～ PM, PV, SS, RA, AC, COM	S20 どうなる?次世代医療基盤法とプ ログラム医療機器開発 CDM, CI, RA, O
	スペシャルチャットセッション				

※アフタヌーンセミナーの時間にポスター発表を行う。5ポスター×5分

11月7日 (火)	Track 1	Track 2	Track 3	Track 4	Track 5
9:30-9:45 9:45-10:00 10:00-10:15 10:15-10:30 10:30-10:45 10:45-11:00 11:00-11:15 11:15-11:30 11:30-11:45 11:45-12:00 12:00-12:15 12:15-12:30 12:30-12:45 12:45-12:55 12:55-13:15 13:10-13:35 13:35-13:45 13:45-14:00 14:00-14:15 14:15-14:30 14:30-14:45 14:45-15:00 15:00-15:15 15:15-15:30 15:30-15:45 15:45-16:00 16:00-16:15 16:15-16:30 16:30-16:45 16:45-17:00 17:00-17:15 17:15-17:30 17:30-17:45 17:45-18:00 18:00-18:15 18:15-18:30 18:30-18:45	S21 海外のIRBを参考にIRBについて考え よう AC, COM	S22 Beyond ICH M11- プロトコールのデー タ化により医薬品開発はどう変わるのか? ～将来展望編～ MC, CI, RA, CP, CDM, OI, AC, PM, CE, ST	S23 ヘルスケア新時代における医療技術 発展と、革新性評価に向けた課題とは? HE, CI, MA	S24 神経疾患領域の創薬を加速させるため に産官学ができること AC, CI, MA, CE	S25 産官学民みんなで語る Society5.0 時代の臨床開発-PMカフェ in DIA 年会 PM, AC
	DIAMOND Session 2 臨床研究の世界的な近代化:イノベーション の加速と患者さんの経験の改善に焦点 を当てたステークホルダーの議論 All	S26 Beyond ICH M11- プロトコールのデー タ化により医薬品開発はどう変わるのか? ～日本国内の課題編～ MC, RA, CDM, CI, CP, OI, AC, PM, CE, ST	S27 希少疾患領域の開発を患者と一緒に 考える ～ドラッグロスを回避するため に～ PE, RA, AC	S28 オンコロジー領域における医薬品開 発のパラダイムシフト ～臨床薬理学的 アプローチによるDose Optimizationへ の挑戦～ CP, RA, ST	S29 Society 5.0の時代にはどのように 進化/適応できるか? ～ヘルスケア・ プラットフォームにおける私たちの存在 価値について語り合おう～ PM
	ランチョンセミナー10	ランチョンセミナー11	ランチョンセミナー12 ランチ	ランチョンセミナー13	ランチョンセミナー14
	S30 ヘルスリテラシーと統計リテラシー への企業の取り組みと課題 MC, PE, ST	S31 がん領域におけるフルリモートDCT 導入の実例と課題 AC, COM, CDM	S32 リポートベシエント・エンゲージ メントforGCPリノベーション PE, COM BE	S33 Society 5.0時代の人材育成:オープン インベションに必須な研究開発人材と は? OI, AC, CI, MC, O	S34 Society5.0～革新的医薬品開発及び 円滑な承認審査に資する業事文書のあり 方 AC, CP, CDM, PM
	アフタヌーンセミナー6※	アフタヌーンセミナー7※	アフタヌーンセミナー8※ ブレイク	アフタヌーンセミナー9※	アフタヌーンセミナー10※
	DIAMOND Session 3 PMDA Townhall All	S35 患者の「声」をdBmにより臨床 試験に取り入れるためには CI, PE, CDM, ST	S36 スーパーコンピュータ「富岳」でめざ すヘルスケア領域でのSociety 5.0 All, OI	S37 医療データの共有・統合に向けた課題 とその先にある未来 All	S38 グローバル医薬品開発における臨床 薬理のリアル CP, CI, COM
	クローズング				

※アフタヌーンセミナーの時間にポスター発表を行う。5ポスター×5分

Simultaneous interpretation available

SUN NOV 5	Track 1	Track 2	Track 3	Track 4	Track 5			
9:30-12:45	StudentSession Appropriateness of Placebo - Controlled Trials - Consider Ethical Issues and Patient Consideration from Multiple Perspectives - All, AC, BE	Short Course 1	Short Course 2	Short Course 3				
9:45-10:00								
10:00-10:15								
10:15-10:30								
10:30-10:45								
10:45-11:00								
11:00-11:15								
11:15-11:30								
11:30-11:45								
11:45-12:00								
12:00-12:15		Short Course 1	Short Course 2	Short Course 3				
12:15-12:30								
12:30-12:45								
12:45-12:55		Lunch Break						
12:55-13:15	Orientation	Luncheon Seminar 1	Luncheon Seminar 2	Luncheon Seminar 3	Luncheon Seminar 4			
13:10-13:35								
13:35-13:45		Lunch Break						
13:45-14:00								
14:00-14:15	Opening							
14:15-14:30		Satellite						
14:30-14:45	Program Chair Session							
14:45-15:00			Break					
15:00-15:15	Keynote Address 1 Futuristic Vision for Disease Prediction and Prevention at Ultra-Early Stages - Moonshot Research & Development Program-							
15:15-15:30		Satellite						
15:30-15:45								
15:45-16:00								
16:00-16:15								
16:15-16:30								
16:30-16:45		Break						
16:45-17:00								
17:00-17:15	Keynote Address 2	S01 Think about the Medical DX Reiva Vision 2030 and future drug information RA, PV, MA, MC, CE	S02 Cutting Edge Series - Future Life with Connected Technologies - from Food and FemTech Perspectives CE, CI, OI	S03 Open Science Accelerated by COVID-19 Pandemic, Followed by Evidence Generation in the Era of Artificial Intelligence and Digital Transformation MA	S04 Introductory to Project Management for Beginner: What is a Project? PM, (Education Session)			
17:15-17:30								
17:30-17:45								
17:45-18:00								
18:00-18:15								
18:15-18:30								
18:30-18:45		Break						
18:45-19:00	JAM 20th anniversary							
19:00-19:15	Networking / Young Networking							
19:15-19:30	Networking / Young Networking							
19:30-19:45	Networking / Young Networking							
19:45-20:00	Networking / Young Networking							
20:00-20:15	Networking / Young Networking							
MON NOV 6	Track 1	Track 2	Track 3	Track 4	Track 5			
9:30-9:45	Special Session 1 Orphan Drug Development Update - Issues and Measures for Global Cooperation - RA, AC, PE	S05 CDM: Basis for ALL Clinical Research Collaborations CDM, PC, AC, ST	S06 Let's Dialogue about the Future of Treatment Development for Rare Cancers - Stops Toward Unmet Needs - AC, CI, MA, OI	S07 Your Life Data for Good Sake? : How to deploy Wearable Devices All, (Education Session)	S08 Patient Centric Informed Consent - How We can Design IC Process and Empower Participants. All, CI, CE			
9:45-10:00								
10:00-10:15								
10:15-10:30								
10:30-10:45								
10:45-11:00								
11:00-11:15								
11:15-11:30								
11:30-11:45								
11:45-12:00								
12:00-12:15	DIAMond Session 1 DIA China	S09 FDA and PMDA Update: Oncology Drug Development and Regulation RA, CI	S10 What's the Neighborhood Do? A Quality Strategy for all Stakeholders CDM, ST, COM, MA, MC, SS	S11 Challenges and Transforming Interactive Communication in Drug Development Using Open Source Software ST, MC, OI, CI, RA	S12 Fundamental Question of Trial Participation - What are the Ethical Issues in Clinical Trials? Let's talk about it together BE, PE, COM			
12:15-12:30								
12:30-12:45								
12:45-12:55								
12:55-13:15								
13:10-13:35	Luncheon Seminar 5	Luncheon Seminar 6	Luncheon Seminar 7	Luncheon Seminar 8	Luncheon Seminar 9			
13:35-13:45								
13:45-14:00								
14:00-14:15	Special Session 2 Let's Talk around Ensuring the Ethics, Science, and Reliability of Post-Marketing Surveillance (PMS) for the New Era of Society 5.0. AC, PV, RA, BE, CDM	S13 The Direction of Review of Regenerative Medical Products - From the Experiences of 10 Years and the Future - (Tentative) CG, CMC, RA, PV, AC, MA, BE	S14 Toward Society 5.0: What We should do/can do Now for Delivery and/or Access to Correct Medical Information MC, PV, RA, PE	S15 Data Integrity from Electronic Health Record (EHR) to EDC from the View of Medical Practice and Clinical Trial CDM, COM, CI	S16 Hints for Utilization of Real World Data in Drug Development -Maximization of RWD Utilization Value Corresponding to the Issue to be Solved- AC, OI, CE, RA			
14:15-14:30								
14:30-14:45								
14:45-15:00								
15:00-15:15								
15:15-15:30								
15:30-15:45	Afternoon Seminar 1 *	Afternoon Seminar 2 *	Afternoon Seminar 3 *	Afternoon Seminar 4 *	Afternoon Seminar 5 *			
15:45-16:00								
16:00-16:15								
16:15-16:30								
16:30-16:45	S17 Field-Based Reconsideration of Protocol Design COM, PE	S18 We've Come This Far! Implementation of Automation of Safety RA, PV, AC	Special Session 3 Consider the Future of the Pharmaceutical Industry. - What value can DIA Create? All	S19 How We Drive the Changes: a Change Framework with Psychological Safety PM, PV, SS, RA, AC, COM	S20 What will Happen to SaMD Development under the Revised Next Generation Medical Information CDM, CI, RA, O			
16:45-17:00								
17:00-17:15								
17:15-17:30								
17:30-17:45								
17:45-18:00								
18:00-18:15	Special Chatting Session							
18:15-18:30	Special Chatting Session							
18:30-18:45	Special Chatting Session							
18:45-19:00	Special Chatting Session							
19:00-19:15	Special Chatting Session							
19:15-19:30	Special Chatting Session							
19:30-19:45	Special Chatting Session							
*Poster sessions will be given during the Afternoon Seminar. 5 poster*5 minutes								
TUE NOV 7	Track 1	Track 2	Track 3	Track 4	Track 5			
9:30-9:45	S21 Exploring IRBs with a Global Twist! AC, COM	S22 Beyond ICH M11: How will Protocol Data Transform Drug Development? - Future outlook - MC, CI, RA, CP, CDM, OI, AC, PM, CE, ST	S23 What are the Challenges of Medical Technology Development and Innovation Assessment in the New Healthcare Era? HE, CI, MA	S24 What Industry, Government, and Academia should do to Accelerate Drug Development in the Field of Neurological Diseases AC, CI, MA, CE	S25 Let's Dialogue about Drug Development Research in the Era of Super Smart Society in Collaboration with Academia, Government, Industry, and Public -Academia PM Cafe Spin-off in DIA Japan Annual Meeting. PM, AC			
9:45-10:00								
10:00-10:15								
10:15-10:30								
10:30-10:45								
10:45-11:00								
11:00-11:15								
11:15-11:30								
11:30-11:45								
11:45-12:00								
12:00-12:15	DIAMond Session 2 Modernizing Clinical Research Globally: A Multi-Stakeholder Discussion Focused on Accelerating Innovation & Improving Patient Experiences All	S26 Beyond ICH M11 - How will Protocol Data Transform drug development change? - Issues/Challenge in Japan MC, RA, CDM, CI, CP, OI, AC, PM, CE, ST	S27 Discussion with Patients for Development of Rare Diseases - For Improve Drug Loss in Japan- PE, RA, AC	S28 Paradigm Shift in Oncology Drug Development - Challenging Dose Optimization with Clinical Pharmacology Approach- CP, RA, ST	S29 How can People Evolve and Adapt in the Era of Society 5.0? - Let's Chat about our Value in Healthcare Platform - PM			
12:15-12:30								
12:30-12:45								
12:45-12:55								
12:55-13:15								
13:10-13:35	Luncheon Seminar 10	Luncheon Seminar 11	Luncheon Seminar 12	Luncheon Seminar 13	Luncheon Seminar 14			
13:35-13:45								
13:45-14:00								
14:00-14:15	S30 Pharmaceutical Company's Initiatives and Challenges in Health Literacy & Statistical Literacy MC, PE, ST	S31 Full Remote DCT Implementation in Clinical Trials for Cancer Patients AC, COM, CDM	S32 Reboot Patient Engagement for GCP Renovation PE, COM BE	S33 Developing Talent in the Society 5.0 Era: Who are the Critical R&D Personnel for Open Innovation? OI, AC, CI, MC, O	S34 How should be Regulatory Document for Innovative Drug Development and Effective Drug Application Review in Society 5.0 Era? AC, CP, CDM, PM			
14:15-14:30								
14:30-14:45								
14:45-15:00								
15:00-15:15								
15:15-15:30								
15:30-15:45	Afternoon Seminar 6 *	Afternoon Seminar 7 *	Afternoon Seminar 8 *	Afternoon Seminar 9 *	Afternoon Seminar 10 *			
15:45-16:00								
16:00-16:15								
16:15-16:30								
16:30-16:45	DIAMond Session 3 PMDA Townhall All	S35 Incorporate Patients' Voice into Clinical Trials with dBM CI, PE, CDM, ST	S36 Society 5.0 in the Healthcare Domain Aimed for with the Supercomputer "Fugaku" All, OI	S37 Challenges and the Future Ahead for Sharing and Integrating Medical Data All	S38 Real World of Clinical Pharmacology in Global Drug Development CP, CI, COM			
16:45-17:00								
17:00-17:15								
17:15-17:30								
17:30-17:45								
17:45-18:00								
18:00-18:15	Closing							
18:15-18:30	Closing							
18:30-18:45	Closing							
*Poster sessions will be given during the Afternoon Seminar. 5 poster*5 minutes								