

第22回 DIA 日本年会 2025 【At a Glance】【二】AI 翻訳有

	第 1 会場	第 2 会場	第 3 会場	第 4 会場	第 5 会場	第 6 会場	第 7 会場	第 8 会場	
10 月 19 日 (日)	605+606	607	608	609	101	102	610	Reception Hall	10 月 19 日 (日)
10:00-10:30	<div>ワークショップ形式</div>		<div>ワークショップ形式</div>	<div>ワークショップ形式</div>	<div>ワークショップ形式</div>	<div>ワークショップ形式</div>	<div>ワークショップ形式</div>		10:00-10:30
10:30-12:00	スチューデントセッション あなたならどの医薬品から開発する？！ ～患者・医療者・企業の視点から考える～	市民公開講座 正しい情報にアクセスできていますか ～医療、健康のニセ情報はなぜ多い？～	ショートコース 1 これからのクリニカルサイエンティスト * に求められるスキルとは？ * 臨床担当、臨床企画担当等を含む 【クリニカルサイエンス&ストラテジー】	ショートコース 2 産学官ともに “ 明日のあたりまえ ” をみんな で考える！臨床試験の Quality と現場の 「最適化」【オペレーションチーム】	ショートコース 3 患者の経験が創る明日の医薬品開発～ペイ シエントエクスベリエンスデータがつなく 絆とその価値	ショートコース 4 RWD の市販後の活用について語り合おう - やりたいことは本当に出来ているのか？ - 【ライフサイクルマネジメント】	ショートコース 5 業務効率化に向けた ICH E6（R3）及び E8 （R1）の実装：治験依頼者と医療機関が アジャイルに課題を解決する方法検討 【シックスシグマ】		10:30-12:00
12:00-13:00									12:00-13:00
13:00-13:10									13:00-13:10
13:10-14:00	ランチブレイク		ランチョンセミナー 1 Boston Biodevelopment, LLC	若手とスチューデント	ランチョンセミナー 2 まごねソリューションズ株式会社	ランチョンセミナー 3 イービーエス株式会社	若手とスチューデント		13:10-14:00
14:00-14:10									14:00-14:10
14:10-14:40	オープニング						サテライト会場		14:10-14:40
14:40-15:40	大会長講演 日本とアジア、そして世界との絆で患者へ 届ける明日のあたりまえ						サテライト会場		14:40-15:40
15:40-16:25	ブレイク							Innovation Theater : Perceptive	15:40-16:25
16:25-17:55	基調講演 日本における創薬エコシステムの構築に向けて ～米国ベンチャーキャピタルの視点から～						サテライト会場		16:25-17:55
17:55-18:10	ブレイク								17:55-18:10
18:10-19:40								交流会	18:10-19:40

10 月 20 日 (月)	605+606	607	608	609	101	102	610	Reception Hall	10 月 20 日 (月)
9:00-10:30	<div>英語</div> <div>S01 ヘルシンキ宣言改定の意義、そして医療現場 の課題とこれからの未来へ 【バイオエシックス】</div>	<div>一部英語</div> <div>S 02 アジアからグローバル医薬品開発戦略を最適 化する～日中韓の臨床薬理コミュニティの挑 戦～</div>	<div>英語</div> <div>S 03 医薬品等製造販売後安全性監視活動の未来を 見据えて～日本臨床試験学会からのグローバ ル標準を見据えたグランドデザインの提言～</div>	<div>英語</div> <div>S 04 Critical to Quality 要因の検討 ～ICH E6 (R3) Step 5 に向けて～</div>	<div>英語</div> <div>S 05 訪日外国人患者に届ける明日のあたりまえ～ 多言語対応・医療 DX・ツーリズムの未来を考 える～</div>		サテライト会場		9:00-10:30
10:30-11:15			ブレイク					Innovation Theater : Oracle Corporation	10:30-11:15
11:15-12:45	<div>英語</div> <div>S 06 アジアの患者さんにより早く革新的な医薬品 を届ける明日のあたりまえー世界同時開発に おける中国・日本協働の視点から【メディカ ルコミュニケーション】</div>	<div>英語</div> <div>S 07 日本既承認希少疾患薬のグローバル拡大薬事 戦略ー明日のあたりまえを患者に届けるバイ オニアとして</div>	<div>英語</div> <div>S 08 世界初を日本発で～日本における First-In- Human 試験の現状と展望～【クリニカル ファーマコロジー】</div>	<div>一部英語</div> <div>S 09 ドラッグラグ・ドラッグロスのない未来へ： 患者さんの期待、産業の目指す場所、アカデ ミアからの提言【HEOR+】</div>	<div>一部英語</div> <div>S 10 E6(R3) により GCP inspection はどう変わる か～ Global 目線で考える～</div>	<div>英語</div> <div>S 11 革新的なイノベーションで目指す創薬と医療 の未来ーライフインテリジェンスコンソーシ アム LINC の取り組み</div>	サテライト会場		11:15-12:45
12:45-12:55			ランチブレイク						12:45-12:55
12:55-13:45	ランチョンセミナー 4 バレクセル・インターナショナル株式会社	ランチョンセミナー 5 IQVIA サービスーズジャパン合同会社	ランチョンセミナー 6 アリスグローバル株式会社	ランチョンセミナー 7 AlphaLife Sciences	ランチョンセミナー 8 エイツヘルスケア株式会社	ランチョンセミナー 9 株式会社ロゼッタ	ランチョンセミナー 10 Tigermed Japan Inc.		12:55-13:45
13:45-13:55			ランチブレイク						13:45-13:55
13:55-15:25	<div>英語</div> <div>DIAMond Session 1 リライアンスを利用した日本からの ASEAN 各国への申請促進に向けて</div>	<div>一部英語</div> <div>S 12 オープンソースへの移行：新たなデータ解析 環境の構築と組織変革の可能性【スタティス ティックス】</div>	<div>英語</div> <div>S 13 医療データの相互運用性の観点から国際的な 医薬品開発のエコシステムを考える - プラット フォームから現場の視点まで -</div>	<div>英語</div> <div>S 14 RWD は症例登録を促進できるのか？～ RWD の有効活用があたりまえになる未来のために～ 【メディカルフェアーズ】</div>	<div>英語</div> <div>S 15 Single IRB への道しるべ～世界に誇れる Single IRB の構築</div>	<div>英語</div> <div>S 16 薬機法改正により市販後安全対策はどう変わ る？どう変える？【ラベリング&ファーマコ ビジナンス】</div>	サテライト会場		13:55-15:25
15:25-15:35									15:25-15:35
15:35-16:15			ブレイク					ポスター発表	15:35-16:15
16:15-16:25									16:15-16:25
16:25-17:55	<div>英語</div> <div>スペシャルセッション 2 国際共同治験推進におけるアジアの役割 ～アジアの皆さんに明日のあたり前を届ける ために～</div>	<div>英語</div> <div>S 17 信頼・共創・デジタルが拓くアジアの健やか な未来：革新的な医薬品をアジアの患者に届 けるための APAC の挑戦</div>	<div>英語</div> <div>S 18 仮想現実とメタバースが変える医療・臨床試験 のコミュニケーション 仮想現実とメタバース が変える医療・臨床試験のコミュニケーション</div>	<div>英語</div> <div>S 19 海外 & 日本の医療 DX 最前線 ー私たちはど んな未来を目指していきますか？ー【クリニ カルイノベーション】</div>	<div>英語</div> <div>S 20 現場から切り開く新時代～小児医薬品の開発 におけるホンネとこれから～</div>	<div>英語</div> <div>S 21 「患者起点の創薬」を明日のあたりまえに：ド ラッグロス克服に向けた患者団体・海外アカデ ミア・EBP との連携で実現する未来【ペイシ エントエンゲージメント】</div>	サテライト会場		16:25-17:55
17:55-18:15									17:55-18:15
18:15-20:00			ブレイク					スペシャルチャットングセッション	18:15-20:00

10 月 21 日 (火)	605+606	607	608	609	101	102	610	Reception Hall	10 月 21 日 (火)
9:00-10:30	<div>英語</div> <div>DIAMond Session 2 「明日のあたりまえに向けた一歩」～アジア 地域の患者の願い～</div>	<div>英語</div> <div>S 22 テクノロジー革新と臨床試験の分散化への適 用：CDM と RBA に与えるインパクトとは 【クリニカルデータマネジメント】</div>	<div>英語</div> <div>S 23 薬機法改正がもたらす将来への変化と患者さ んに届ける明日のあたりまえ 【レギュラトリアフェアーズ】</div>	<div>ワークショップ形式</div> <div>S 24 プログラム・プロジェクトマネジメントによ る価値創造 - 「患者さんの明日のあたりまえ」 のために - 【プロジェクトマネジメント】</div>	<div>英語</div> <div>S 25 医薬品開発において、dBM 開発に取り組む 出口戦略及び課題を探究する</div>	<div>英語</div> <div>S 26 神経治療学の発展に向けて 国際的な神経疾 患の開発に貢献するために</div>	サテライト会場		9:00-10:30
10:30-11:15			ブレイク					Innovation Theater : PwC Japan	10:30-11:15
11:15-12:45	<div>英語</div> <div>スペシャルセッション 3 China Town Hall</div>	<div>英語</div> <div>S 27 Clinical Trials 2035: Innovations That will Transform the Future of Research</div>	<div>英語</div> <div>S 28 Patient-Focused Drug Development のため の患者経験情報の活用</div>	<div>英語</div> <div>S 29 ICH M11 実装を治験エコシステムの加速化に つなげるために：電子化された臨床試験実施 計画書をめぐる国際的な協業</div>	<div>英語</div> <div>S 30 創薬におけるアジア連携：Open Innovation と Corporate Venture Capital 投資の視点より 【オープンイノベーション】</div>	<div>英語</div> <div>S 31 治療選択肢を増やすための新たな一手を考え よう</div>	サテライト会場		11:15-12:45
12:45-12:55			ランチブレイク						12:45-12:55
12:55 -13:45	ランチョンセミナー 11 プラニスウェア・ジャパン株式会社	ランチョンセミナー 12 JMP Statistical Discovery LLC.	ランチョンセミナー 13 アマゾンウェブサービスジャパン	ランチョンセミナー 14 ラボコープ・ジャパン合同会社	ランチョンセミナー 15 IQVIA サービスーズジャパン合同会社	ランチョンセミナー 16 ネクストローブ	ランチョンセミナー 17 Suvoda LLC		12:55 -13:45
13:45-13:55			ランチブレイク						13:45-13:55
13:55-15:25	<div>英語</div> <div>S 32 臨床試験の最適化：日本のクリニカルオペレ ーションが当たり前と信じてきたこととこれから のこと【クリニカルオペレーション&モニタリング】</div>	<div>英語</div> <div>S 33 Utilizing Patient Experience and Preference Information in Regulatory Decision-Making</div>	<div>一部英語</div> <div>S 34 国際共同治験時代における日本の小児医薬品 開発とエビデンス戦略（仮）</div>	<div>ワークショップ形式</div> <div>S 35 希少疾患領域におけるヘルスエクイティの明 日のあたりまえ</div>	<div>英語</div> <div>S 36 Towards a Unified Submission Paradigm: Enhancing Regulatory Preparedness through Collaboration and Technology</div>	<div>英語</div> <div>S 37 近年のがん第 1 相試験デザインとその実践</div>	サテライト会場		13:55-15:25
15:25-15:55									15:25-15:55
15:55-17:25	DIAMond Session 3 PMDA タウンホール		ブレイク				サテライト会場		15:55-17:25
17:25-17:55	クロージング						サテライト会場		17:25-17:55

The 22nd DIA Japan Annual Meeting 2025 [At a Glance]

Simultaneous translation by AI system

	TRACK 1	TRACK 2	TRACK 3	TRACK 4	TRACK 5	TRACK 6	TRACK 7	TRACK 8	
October 19 (Sunday)	605+606	607	608	609	101	102	610	Reception Hall	October 19 (Sunday)
10:00-10:30	<div>STUDENT SESSION</div> <div>Which drug would you develop first? -Thinking from the perspective of patients, medical professionals, and companies-</div>	<div>Public Lecturer</div> <div>How to find reliable health information - Why is health misinformation so widespread? -</div>	<div>SHORT COURSE 1</div> <div>What skills will be required of clinical scientists in the future? [Clinical Science and Strategy]</div>	<div>SHORT COURSE 2</div> <div>Industry-academia-government collaboration to think together about quality and optimization of “tomorrow’s normal” in clinica [Open Innovation]</div>	<div>SHORT COURSE 3</div> <div>Designing Future Medicines Development with Patient Experience: Partnership and Value through Patient Experience Data</div>	<div>SHORT COURSE 4</div> <div>Let’s talk about post-marketing utilization of RWD. Are we really doing what we want to do? [Open Innovation]</div>	<div>SHORT COURSE 5</div> <div>Implementation of ICH E6 (R3) and E8 (R1) to improve operational efficiency: Study on how to solve issues in an agile manner [Six Sigma]</div>		10:00-10:30
10:30-12:00									10:30-12:00
12:00-13:00									12:00-13:00
13:00-13:10									13:00-13:10
13:10-14:00	Break		Luncheon 1 Boston Biodevelopment, LLC	YOUNG PEOPLE & STUDENT	Luncheon 2 Magoneko Solutions Co., Ltd.	Luncheon 3 EPS Corporation	YOUNG PEOPLE & STUDENT		13:10-14:00
14:00-14:10									14:00-14:10
14:10-14:40	OPENING						Satellite		14:10-14:40
14:40-15:40	PROGRAM CHAIR SESSION Strong Ties of Japan with Asia and the World for Delivering ‘Tomorrow’s Normal’ to Patients						Satellite		14:40-15:40
15:40-16:25	Break							Innovation Theater : Perceptive	15:40-16:25
16:25-17:55	KEYNOTE ADDRESS Building a Life Science Ecosystem in Japan: Perspectives from Boston						Satellite		16:25-17:55
17:55-18:10	Break								17:55-18:10
18:10-19:40								NETWORKING SESSION	18:10-19:40
October 20 (Monday)	605+606	607	608	609	101	102	610	Reception Hall	October 20 (Monday)
9:00-10:30	<div>SPECIAL SESSION 1</div> <div>Toward “tomorrow’s normal” through AI utilization current status and challenges</div>	<div>S01</div> <div>How the Revised Declaration of Helsinki Shape the Future - Challenges in Clinical Settings/ Studies/Research and Hopes [Bioethics]</div>	<div>S 02</div> <div>Optimizing Global Drug Development from Asia: Challenges of Clinical Pharmacology Community in Japan, China, and South Korea</div>	<div>S 03</div> <div>Looking Ahead to the Future of PMS: Proposal for a Grand Design Based on Global Standards from JSCTR</div>	<div>S 04</div> <div>Discussing Critical to Quality Factors: Looking Ahead to ICH E6 (R3) Step 5</div>	<div>S 05</div> <div>Delivering tomorrow’s normal sense to inbound visitors and patients to Japan; Considering the future of multilingual support</div>	Satellite		9:00-10:30
10:30-11:15				Break				Innovation Theater : Oracle Corporation	10:30-11:15
11:15-12:45	<div>S 06</div> <div>Delivering Innovative Medicines Faster to Patients in Asia – From Perspective of China-Japan Collaboration in Simultaneous Global Development [Medical Communication]</div>	<div>S 07</div> <div>Global Regulatory Expansion Strategy for Orpan Drugs Already Approved in Japan: Collaborating to Pioneer Tomorrow’s normal</div>	<div>S 08</div> <div>First-in-Global, First from Japan: Current Status and Future Prospects of First-In-Human Trials in Japan [Clinical Pharmacology]</div>	<div>S 09</div> <div>Towards a Future Without Drug Lag / Drug Loss: Patients’ Expectations, Industry’s Goals, and Academia’s Recommendations [HEOR+]</div>	<div>S 10</div> <div>Impact of ICH E6 (R3) on GCP inspection: from global perspectives</div>	<div>S 11</div> <div>Innovating the Future of Medicine and Healthcare — Strategic Initiatives by the Life Intelligence Consortium (LINC)</div>	Satellite		11:15-12:45
12:45-12:55				Lunche Break					12:45-12:55
12:55-13:45	Luncheon 4 Parexel International Inc.	Luncheon 5 IQVIA Services Japan G.K.	Luncheon 6 ArisGlobal	Luncheon 7 AlphaLife Sciences	Luncheon 8 A2 Healthcare Corporation	Luncheon 9 Rozetta Corp.	Luncheon 10 Tigermed Japan Inc.		12:55-13:45
13:45-13:55				Lunche Break					13:45-13:55
13:55-15:25	<div>DIAMond Session 1</div> <div>Building a solid pathway to Reliance in ASEAN</div>	<div>S 12</div> <div>Transitioning to Open Source: Unlocking New Data Analysis Environments and Transforming Organizations [Statistics]</div>	<div>S 13</div> <div>Ecosystem Synergy: Enhancing Global Pharma Development through Data Interoperability</div>	<div>S 14</div> <div>Can RWD Address Patient Enrollment Challenges? – Toward a Future Where Effective RWD Use Is Standard in Drug Development [Medical Affairs]</div>	<div>S 15</div> <div>The Road to Single IRB: Establishing a Globally Recognized Single IRB</div>	<div>S 16</div> <div>How will post-marketing safety measures change with the revision of the Pharmaceuticals and Medical Devices Act? And how shou [Labeling & Pharmacovigilance]</div>	Satellite		13:55-15:25
15:25-15:35									15:25-15:35
15:35-16:15				Break				POSTER	15:35-16:15
16:15-16:25									16:15-16:25
16:25-17:55	<div>SPECIAL SESSION 2</div> <div>The role of Asia in advancing global clinical trials Toward tomorrow’s normal for Asian patients</div>	<div>S 17</div> <div>Achieving a Healthier Future for Asia Through Trust and Collaboration</div>	<div>S 18</div> <div>How Virtual Reality and the Metaverse are Transforming Communication in Healthcare and Clinical Trials?</div>	<div>S 19</div> <div>The Cutting Edge of Healthcare DX in Japan and Abroad: What Future Are We Aiming For? [Clinical Innovation]</div>	<div>S 20</div> <div>Shaping a New Era from the Frontlines: Inside-out for the Pediatric Drug Development future</div>	<div>S 21</div> <div>Toward Tomorrow’s Norm: Patient-Driven Drug Development through Collaboration with Academia and Emerging Biopharma [Patient Engagement]</div>	Satellite		16:25-17:55
17:55-18:15									17:55-18:15
18:15-20:00				Break				SPECIAL CHATTING SESSION	18:15-20:00
October 21 (Tuesday)	605+606	607	608	609	101	102	610	Reception Hall	October 21 (Tuesday)
9:00-10:30	<div>DIAMond Session 2</div> <div>The first step toward “tomorrow’s normal” The aspiration of Asian patients</div>	<div>S 22</div> <div>Navigating Complexity in DCTs: Implications for Data Management and Risk-Based Quality Oversight [Clinical Data Management]</div>	<div>S 23</div> <div>New Normal for Patients: Future Changes Brought by the Revision of the Pharmaceutical and Medical Device Act [Regulatory Affairs]</div>	<div>S 24</div> <div>Value creation through program and project management -For the “Tomorrow’s Normal” to patients-[Project Management]</div>	<div>S 25</div> <div>Exploring Exit Strategies and Challenges for dBM Development in Pharmaceutical Drug Development</div>	<div>S 26</div> <div>Advancing Neurotherapeutics: Driving Global Innovation in Treatments for Neurological Disorders</div>	Satellite		9:00-10:30
10:30-11:15				Break				Innovation Theater : PwC Japan	10:30-11:15
11:15-12:45	<div>SPECIAL SESSION 3 China Town Hall</div>	<div>S 27</div> <div>Clinical Trials 2035: Innovations That will Transform the Future of Research</div>	<div>S 28</div> <div>Utilization of Patient Experience Data for Patient-Focused Drug Development</div>	<div>S 29</div> <div>Accelerating ICH M11 Implementation: International Collaboration Across Stakeholders for Innovation with the Digital Protocol</div>	<div>S 30</div> <div>Asian Collaboration in Drug development: Perspectives from Open Innovation and Corporate Venture Capital Investment [Open Innovaton]</div>	<div>S 31</div> <div>Let’s think New Strategies to Expand Treatment Options</div>	Satellite		11:15-12:45
12:45-12:55				Lunche Break					12:45-12:55
12:55 - 13:45	Luncheon 11 Planisware KK	Luncheon 12 JMP Statistical Discovery LLC.	Luncheon 13 Amazon Web Services Japan	Luncheon 14 Labcorp GRN Corporate	Luncheon 15 IQVIA Services Japan G.K.	Luncheon 16 Nextrove Japan GK	Luncheon 17 Suvoda Software GK		12:55 - 13:45
13:45-13:55				Lunche Break					13:45-13:55
13:55-15:25	<div>S 32</div> <div>Optimizing Clinical Trials: Rethinking the “Norms” of Clinical Operations in Japan—Past Assumptions and Future Directions [Clinical Operation & Monitoring]</div>	<div>S 33</div> <div>Utilizing Patient Experience and Preference Information in Regulatory Decision-Making</div>	<div>S 34</div> <div>Pediatric Drug Development and Evidence Strategies in Japan in the Era of Global Clinical Trials (Temp)</div>	<div>S 35</div> <div>Health Equity, Tomorrow’s normal in rare diseases</div>	<div>S 36</div> <div>Towards a Unified Submission Paradigm: Enhancing Regulatory Preparedness through Collaboration and Technology</div>	<div>S 37</div> <div>Recent Phase I Cancer Trial Design and Practice (tentative)</div>	Satellite		13:55-15:25
15:25-15:55									15:25-15:55
15:55-17:25	DIAMond Session 3 PMDA Town hall			Break			Satellite		15:55-17:25
17:25-17:55	Closing						Satellite		17:25-17:55