

医薬品評価フォーラム

[第7回 ワクチン及びバイオ医薬品の非臨床開発](#)

(2010年9月10日開催)

「生物学的製剤基準のあり方」([スライド](#))

感染研シンポジウム

(2012年2月6日開催)

「国際化時代の生物学的製剤基準とワクチンの品質確保のありかた」([ポスター](#))

(2014年1月23日開催)

「ワクチンの品質確保とこれからの国家検定制度」([ポスター](#))

(2015年2月2日開催)

「ワクチンの品質確保とこれからの国家検定制度」([ポスター](#))

行政刷新会議規制・制度改革委員会

「[規制・制度改革に係る方針](#)」(平成24年7月10日閣議決定)

番号15 医薬品分野における規制・制度改革①(「ワクチン・ギャップ」の解消)参照
[同方針、平成26年3月31日時点の実施状況](#)

番号15 医薬品分野における規制・制度改革①(「ワクチン・ギャップ」の解消)参照

ワクチン・血液製剤産業タスクフォース

[設置要領](#)

[議事要旨及び「顧問からの提言」](#)

厚生科学審議会

(2017年5月29日開催)

第15回 予防接種・ワクチン分科会 研究開発及び生産・流通部会

議題

(1) 予防接種に関する基本的な計画に基づくPDCAサイクルに関する業界団体からのヒアリングについて

1. 米国研究製薬工業協会
2. 欧州製薬団体連合会

(2) その他

[参考人名簿](#)

[議事録](#)

[参考資料集](#)