

米国再生医療 規制セミナー

& 無料相談会

米国再生医療分野にて

FDA承認 + 事業化

させる方法

米国では当分野における規制対応が古くから行われており、比較的再生医療分野への参入がスピード感をもって行われています。

講師はアメリカ在住で日米にて医療従事者として活躍し、日々FDAとのやり取りを行う専門家が努めます。FDA規制と最新の動向等、経験談含めわかりやすく解説していきます。

また、先着順にて無料相談会を実施いたします。是非ご検討ください。

講師：Tomoko Asagami, M.D., Ph.D., M.B.A

- 日本大学医学部大学院卒業、医学博士取得
スタンフォード大学医学部循環器科で博士
研究員として勤務
- マサチューセッツ大学にてMBAを取得後、
グロービッツで医療機器、再生医療、製薬
のFDA申請に関する業務を担当。

グロービッツについて

- 01** 日本企業のアメリカ進出に関するサポート事業
- 02** コンプライアンス事業
(FDA申請・登録、FDA査察対応サポート、
EPA規制対応、各州規制対応)
- 03** トレーディング部門
(契約交渉、輸入業務サポートなど)

講師：

Tomoko Asagami,
M.D., Ph.D., M.B.A.



内容

- 米国再生医療関連規制の概要
- FDA最新情報
- 米国再生医療関連企業の動向
- FDA査察対応
- 米国市場への取り組み方事例
とFDA申請の進め方

※内容は変更になることがございます

日時 2023年6月28日(水) 午前9:30
より

会場 グローバルビジネスハブ東京

東京都千代田区大手町 1丁目 9-2
大手町フィナンシャルシティ グ
ランキューブ 3F

<https://www.gbh-tokyo.or.jp/access>

お申し込み方法

tokyo@globizz.net

お問合せ：

グロービッツ東京事務所 担当:松本
050-3201-3860 | info@globizz.net

