

## 日米欧審査機関等の取組

- 資料 4－① 「新しい医薬品・医療機器のためのクリティカルパス上に存在する課題と機会（米国 FDA）」
- 資料 4－② 「Critical Path Opportunities Report & List（米国 FDA）」
- 資料 4－③ 「医薬品の安全性の将来（米国科学アカデミー医学研究所）」
- 資料 4－④ 「欧州医薬品庁 2010 年へ向けてのロードマップ（欧州医薬品庁）」
- 資料 4－⑤ 「治験問題検討委員会中間報告（（独）医薬品医療機器総合機構）」