

今後の議論の進め方について(案)

第19回(12月4日(金))

- ・ 研究班の報告
- ・ 添付文書のあり方、リスクコミュニケーション、患者からの副作用報告制度
- ・ PMDA組織文化(アンケート調査の状況)、人材育成
- ・ 第一次提言を受けた取組・検討状況(続き)
- ・ ワーキンググループの報告
- ・ 医薬品行政組織のあり方
- ・ その他
 - リスクマネジメント、救済制度等に関する状況

第20回～(平成22年1～3月)

- ・ 研究班の報告
- ・ ワーキンググループの報告
- ・ 取りまとめに向けた議論

[12月以降の予定]

- ✓ 12月4日(金)15時
- ✓ 1月18日(月)15時
- ✓ 2月 8日(月)15時
- ✓ 3月 8日(月)15時