



第11回 JBFシンポジウム プログラム

日時： 2020年2月25日（火）－27日（木）

場所： タワーホール船堀（東京都江戸川区）

第1日：2月25日（火）

12:30-12:45 開会の挨拶

12:45-14:05 バイオアナリシスおよび薬物動態分野へのAI導入

- 道具と割り切れば、機械学習は難しくない？ [兼山達也・日本製薬工業協会]
- AIによるHPLC用メソッド開発の実際と最新動向 [鈴木政明・クロムソードジャパン]
- 薬物動態研究分野での機械学習予測の適用 [半田耕一・帝人ファーマ]

12:45-14:05 LBAの失敗&トラブル事例と解決策 [サテライト会場・蓬莱]

- LBAの失敗&トラブル事例と解決策 [早田洋平・新日本科学]

14:20-15:50 ポスター発表1 [ポスター会場]

14:20-15:20 一般演題ポスター（奇数）コアタイム

16:00-18:00 医薬品開発におけるバイオマーカー測定の実際

- 日本でのバイオマーカーアッセイバリデーションに関する留意点文書作成について [斎藤嘉朗・国立医薬品食品衛生研究所]
- Case study: Validation of an LC-MS method for measuring urinary glycosaminoglycans and its evaluation as a biomarker in Mucopolysaccharidosis VII (MPSVII) [Julie Taylor・Ultradex]
- Biomarker assay validation - Feedback from EBF discussions on today's challenge of connecting science and regulations [Joanne Goodman・AstraZeneca]
- バイオマーカー定量のバリデーションにおける国内の実情 (DG2019-44) [橋本義孝・小野薬品]

【お知らせ】

第1日（2/25）のシンポジウム開催前（10:30～11:30）にビギナー向け基礎講座（無料）を開催します。シンポジウムに参加登録されない方も自由に参加できますのでこの機会に奮ってご参加ください。

10:30 フローサイトメーターの基礎 [中村隆広・新日本科学]

フローサイトメーターは細胞の種類を特定することに使われてきましたが、最近はバイオマーカーを測定することも増えてきています。ここでは、フローサイトメーターの測定原理を紹介するとともに、フローサイトメーターを用いた細胞やバイオマーカーの測定例、さらに、この測定原理を用いてバイオマーカーを網羅的に測定する方法（Luminex）も紹介します。

11:00 qPCRの基礎 [橋田久美子・シミックファーマサイエンス]

薬物の生体内分布や各組織での薬効評価の方法として、定量的PCRを用いた測定が増えてきています。PCRに興味はあるが測定を行ったことのない方や測定を始められたばかりの方に向けて、PCRの測定原理をわかりやすく説明し、定量的PCR測定の特徴や、他の機器分析との違いなど実例を交えてご紹介します。



第2日：2月26日（水）

9:00-10:40 ニューモダリティにおける抗薬物抗体

- バイオシミラーの免疫原性評価：FKB327 を例として
[山本勝彦・協和キリン富士フイルムバイオロジクス]
- Immunogenicity assessment of peptide therapeutics [Mayur Mitra・Genentech]
- 核酸医薬品の ADA 評価 [高草英生・第一三共]
- Immunogenicity assessment of gene therapies: Current and future concepts
[Lydia Michaut・Bioagilytix]

9:15-10:40 情報交換の“場”〔サテライト会場・蓬莱〕※非公開セッション

クロマトグラフィーのレギュラトリーバイオアナリシスに関して、気になる点、悩んでいる点をお持ちの方や外部の考え方を知りたい方にお集まりいただき、情報交換・議論を行います。本セッションは、自由に情報交換していただくことを目的に、非公開のセッションとして開催致します。事前にご応募いただいた方以外は入場できませんのでご了承ください。

10:55-12:25 ポスター発表2 〔ポスター会場〕

10:55-11:55 一般演題ポスター（偶数）コアタイム

12:35-13:35 ランチョンセミナー

13:45-15:00 ICH M10 ガイドライン(案)について

- ICH M10 ガイドライン案と今後の展望
[石井明子 / 斎藤嘉朗・国立医薬品食品衛生研究所]
- ICH-M10 : JBF ワークショッピング報告 -JBF からの提案 [山口建・住化分析センター]
- Industry (EBF) Feedback on ICH M10 draft Guideline
[Philip Timmerman・European Bioanalysis Forum]

15:30-17:00 DDS 製品の開発における基盤技術としてのバイオアナリシス

- バイオアナリシス技術に寄せる期待（企業 DDS 研究の観点から）
[小林英夫・第一三共 RD ノバーレ]
- DDS 研究におけるバイオアナリシス事例 [斎藤昌良・田辺三菱製薬]
- 探索研究段階におけるナノ DDS 製剤の特性解析
[山本栄一・国立医薬品食品衛生研究所]

17:10-18:10 基調講演 国立がん研究センター 松村保広 先生

「新しいがん抗体医薬の開発」

18:30-20:30 情報交換会（懇親会）



第3日：2月27日（木）

- 9:00-11:00 DG ポスター発表 [ポスター会場]**
- DG2019-40 BEにおけるAccuracy & Precision Criteria
 - DG2019-41 非結合型薬物濃度測定
 - DG2019-42 LBAによるマルチプレックスアッセイの現状と課題
 - DG2019-43 ADA分析の道しるべ
—分析法開発および非臨床・臨床試験実施における留意点—
 - DG2019-44 バイオマーカー定量のバリデーションにおける国内の実情
- 11:15-12:15 JBF-臨床薬理分野 コラボセッション
企業の臨床薬理担当者とバイオアナリストはいかに協働できるか？**
- 各測定項目においてバイオアナリストに期待すること [田窪亮子・中外製薬]
 - 臨床試験における解析上の課題 [福士理沙・アステラス製薬]
- 11:15-12:15 JBF-JSQA コラボセッション [サテライト会場・蓬莱]
DIの規制要件を満たしていない測定機器を運用管理で対応するには？**
- スタンドアローンのHPLCを例として、DIの規制要件を満たしていない機器運用のベストプラクティス [正木良和・大塚製薬工場]
- 12:30-13:30 ランチョンセミナー**
- 13:45-15:45 高分子分析技術の新薬開発への応用**
- 抗体医薬品の免疫原性評価におけるLC/MS分析技術の活用 [関口修央・中外製薬]
 - LC-MSを用いた抗体医薬のバイオトランスフォーメーション評価 [小林和弘・協和キリン]
 - Q-PCR法によるコラテジエンの定量分析 [小松野孝緒・アンジェス]
 - 創薬における定量的プロテオーム解析の活用 [安藤智広・アクセルード]
- 16:00-17:00 臨床開発における代謝物評価**
- JBFディスカッショングループの検討にみる段階的代謝物定量の実態 [丹羽誠・日本新薬]
 - 臨床ステージにおけるヒト試料中の代謝物検索および曝露量の評価 [後藤貴博・田辺三菱製薬]
 - 標品を用いずヒト代謝物評価を行うための段階的アプローチ [小林暁・日本たばこ産業]
- 17:00-17:15 閉会の挨拶**

[注記]

本プログラムは暫定版であり、今後変更されることがあります。
ポスター＆ブース会場は第1日（2/25）のオープニングから閲覧可能です。
また、シンポジウム期間中のポスターの貼り替え等はありません。