

第3回製薬スキルアップセミナーのご案内

【主催】 滋賀県健康医療福祉部薬務課・一般社団法人滋賀県製薬協会

【共催】 滋賀製薬技術者会

■ ご案内

平素は、本県の薬務行政の推進のために格別の御配慮をいただき厚く御礼申し上げます。

さて、製薬等技術の向上支援事業の一環として標記セミナーを以下のとおり開催しますのでお知らせします。

つきましては、貴社から参加を希望される場合は、次ページのURLまたは二次元バーコードからお申し込みをお願いします。

■ 開催日時

令和7年3月14日（金） 13:40～16:20

■ 日程

●第1部：13:40～14:40

テーマ：「バイエル薬品（株）継続的改善活動の事例紹介」

バイエル薬品株式会社 プロダクトサプライジャパン本部

造粒&コーティンググループ 造粒&コーティング リーダー 高橋 貴彦 先生

液剤検査&包装グループ 液剤包装1プロセス リーダー 北澤 亮 先生

サイトクオリティ QC試験1グループ リーダー 近藤 彩 先生

【要旨】

（1）造粒工程の異常処置の標準化

経験者不足により異常処置対応が限定的。標準化で教育期間短縮とオペレーター育成を目指した。

（2）液剤包装工程のリードタイム削減

生産負荷による課題を、メンテナンス部門との連携とデジタル・独自ツールで改善した。

（3）QC機器の電子データの印刷削減

電子データと紙の二重管理を見直し、電子化による精度向上と工数削減を図った。

●第2部：14:50～15:20

（1）「カメラを用いた製造ライン改善事例」

日野薬品工業株式会社 西村 三千代 先生

中上 久枝 先生

（2）「収率アップの取り組み」

日新製薬株式会社 上村 将義 先生

●第3部：15:30～16:30

（1）「滋賀県における申請手続き等について」

（2）「滋賀県のGMP調査について」

滋賀県健康医療福祉部薬務課

■ 開催方法

オンライン開催（Zoomによるウェビナー形式となります）

インターネット接続にて、Zoomへのアクセスができるスマホやパソコン、タブレット等で参加いただけます。

また、製薬技術振興センターでも参加可能です。（最大10名程度）

■ 受講対象者

県内の製薬等企業の方

■ 申込み方法と申込み期限等

(1) 申込み方法

下記、しがネット受付サービスのURLまたは二次元バーコードからお申し込みください。

URL :

<https://ttzk.graffer.jp/pref-shiga/smart-apply/apply-procedure-alias/yakugyo-r6-ss3>

二次元バーコード :



なお、システムの関係上、参加端末毎に申し込みが必要なため、1回の申込みで複数端末の申込みはできません。複数の端末から聴講される場合は、個々に申込をお願いします。
また、メールアドレス入力の際は、入力間違いがないか十分に御確認下さい。

(2) 申込み期限

令和7年3月6日(木)(期間厳守)

(3) 参加方法

WEB参加の方には、3月12日(水)までに当センターから申込フォームに記入されたメールあてにセミナーの接続情報をメールで送信いたします。

開催日当日は、この接続情報からご参加ください。接続情報に併せて、当日の資料も送付いたします。

(会場参加の方は、当日、当センターまでお越しください。)

〒520-3433 滋賀県甲賀市甲賀町大原市場 700-1 滋賀県葉業技術振興センター (担当: 林) 電話(0748)88-2122/E-mail: eh0001@pref.shiga.lg.jp
--