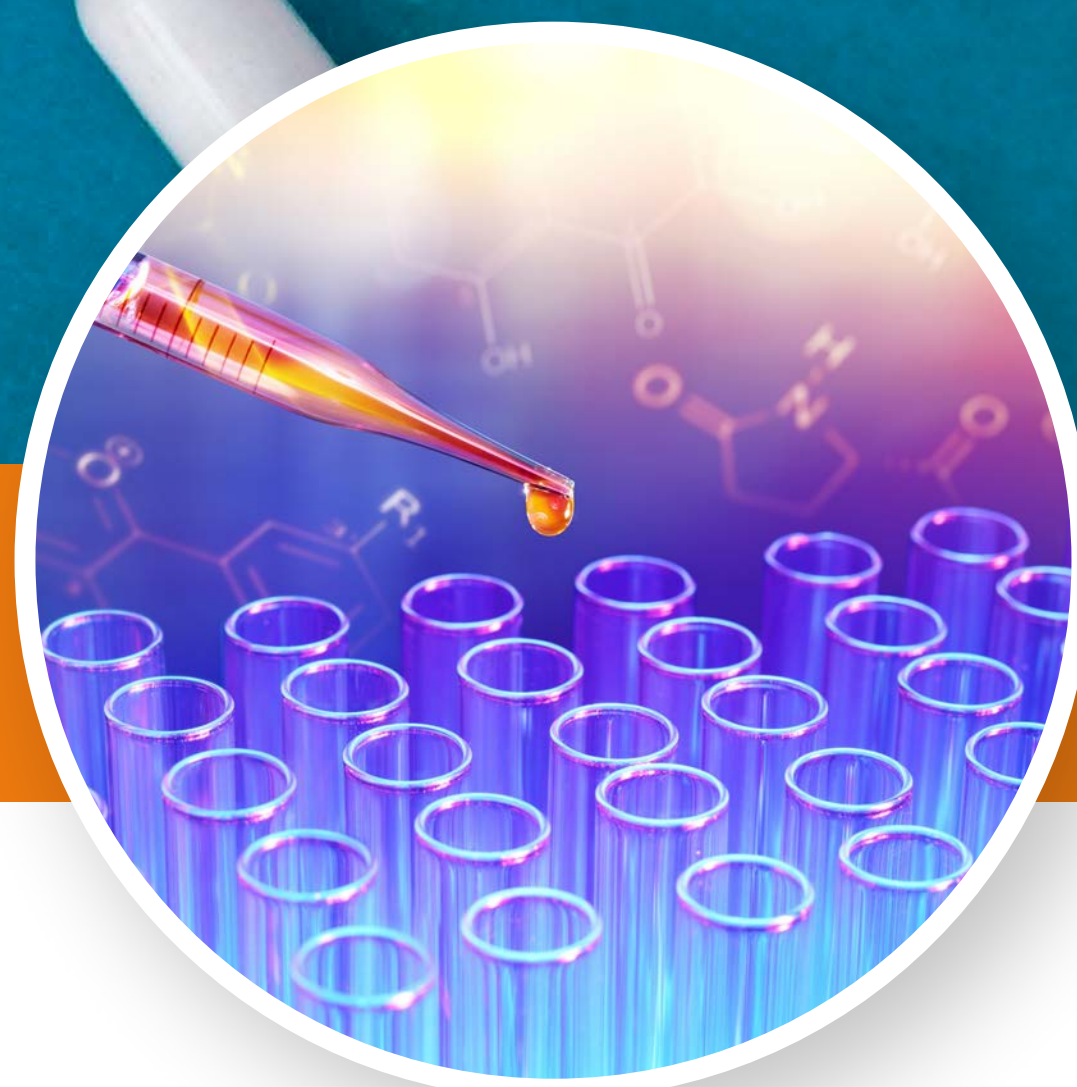




Eurofins Regulatory Science Services (ERSS) が開催するウェビナーのご案内

欧米の医薬品申請における環境リスク評価 (ERAs) について

環境リスク評価 (ERA) は医薬品の承認に必要な件で、特定の医薬品使用が環境にどのような影響を与えるか理解するために必要な情報提供します。

本ウェビナーでは米国と欧州における規制の枠組みの概要をご紹介します、試験に対する段階的アプローチとこの試験を実施するために必要な様々な科学分野と専門知識を検証します。

発表者

Nichole Hammond, Strategic Director for Commercial and M&A, ERSS
Richard Murray-Smith, Regulatory Consultant, Regulatory Science Associates
John Aufderheide, Scientific Advisor - Ecotoxicology, ERSS
Ed Schaefer, Director of Environmental Fate, ERSS
Amanda Tunink, Study Director - Product Chemistry, ERSS
David Carver, Director of Business Development, Eurofins Selcia

日時:

2025 年6月4日 (水) 午前9時より

発表:

英語で行われます が通訳はありません。

このウェビナー の聴講をご希望される方は、
右の登録ボタンから事前 登録をお願いします。
聴講方法の詳細をご連絡差し上げます。

登録ボタン