

1st DIA Risk Management Workshop in Japan

How to Create a Risk Management Plan

March 13-14, 2014

UDX GALLERY NEXT-2, Akihabara, Tokyo



PROGRAM CHAIR

Rei Maeda

Eli Lilly Japan K. K.

PROGRAM COMMITTEE

Kasumi Daidoji, MSc, RPh

Eisai Co., Ltd.

Akiko Hori, MD, PhD

Pharmaceuticals and Medical
Devices Agency

Rie Matsui, RPh

Pfizer Japan Inc.

Koh Miyakawa

Takeda Pharmaceutical Company Limited

Shinichi Nishiuma, MD

Eli Lilly Japan K. K.

Mitsuo Saito, PhD

Teikyo Heisei University

Junko Sato, PhD

Pharmaceuticals and Medical
Devices Agency

It has become common knowledge that risk management of pharmaceutical products is vitally important for safety management. The Safety Risk Management Plan (RMP) is understood as a core document for postmarketing safety management in the US and Europe and this document is utilized during daily safety management activity.

In Japan, the RMP system was introduced from April 1, 2013. The RMP document should be submitted as one of the CTD documents (M1.11) at JNDA and after approval the RMP will be disclosed on the PMDA website.

However, it has become clear that there is some difference in the understanding of RMPs between professionals in pharmaceutical companies and health authorities. This workshop will give professionals in these two fields the chance to come together and discuss RMP strategies, covering key topics including how to create a useful RMP for medical professionals.

The workshop will feature presentations introducing examples from the EU, which is a region that is advanced in the use of RMP. Participants will also practice how to create a virtual product through group work, and discuss the Virtual RMP. Please join us at this session.

WHO SHOULD ATTEND

- Main player of RMP creation in a pharmaceutical company
- Professionals who have general information for RMP
- Reviewer of RMP in company and agency
- RMP user for medical field

Simultaneous Translation Available

Please contact DIA Japan for details.

Tel: **+81-3-5575-2130**
Fax: **+81-3-3583-1200**
email: **DIAJapan@diajapan.org**

DIA WORLDWIDE HEADQUARTERS

800 Enterprise Road, Suite 200
Horsham, PA 19044, USA
Tel. +1.215.442.6100 | Fax +1.215.442.6199

WORLDWIDE OFFICES

Basel, Switzerland | Beijing, China | Tokyo, Japan
Mumbai, India | Washington, DC, USA



DAY 1 | THURSDAY, MARCH 13, 2014**9:00-9:30 REGISTRATION****9:30-9:40 OPENING REMARKS****Ko Sekiguchi**

DIA Japan

Rei Maeda

Program Chair

Senior Regulatory Scientist, Surveillance & Epidemiology
Global Patient Safety Japan, Quality and Patient Safety
Eli Lilly Japan K. K.**9:40-11:40 SESSION 1****Lecture 1**

SESSION CHAIR:

Rei MaedaSenior Regulatory Scientist, Surveillance & Epidemiology
Global Patient Safety Japan, Quality and Patient Safety
Eli Lilly Japan K. K.***What are the Differences and Harmonization Points among Japan, US, and Europe?*****Mamiko Kasho**Global Pharmacovigilance Department, Corporate Medical Affairs
Headquarters, Eisai Co., Ltd.

In Japan, RMP was implemented from April of 2013. In EU, New EU-GVP module was implemented from July 2012 instead of Volume 9A, which was implemented from 2007, and RMP is equivalent of Module V-Risk management systems. On the other hand, in the US, the FDA requires pharmaceutical companies to submit a REMS in case of necessity. In this presentation, the common and different points between EU, US, and Japanese RMP, and consideration points on actual business in each region, will be included.

Risk Management in the EU – Lessons from Pioneers**Panos Tsintis, DrMed, FRCP, FPPM**Medical Advisor and Advisory Board Member
NDA Group, United Kingdom

In this lecture, Dr. Panos will explain the contents and system of EU Risk Management in the real world. Topics will include the Safety Specification, which is a core element of RMP; the necessity and/or difference of PvP and risk minimization activities (RMAs) corresponding to nature and degree of risks; methodology for completing RMAs; and a concept of Benefit Risk Balance assessment from both the perspectives of RMP development and from reviewer.

11:40-13:00 LUNCH BREAK**13:00-15:00 SESSION 2****Group Work*****Introduction of Group Work*****Kasumi Daidoji, MSc, RPh**Associate Director, Corporate Medical Affairs Headquarters
Drug Fostering and Evolution Coordination Department
Eisai Co., Ltd.

During this session, participants will practice creating Risk Management Plan based on mock data. Group discussion points will include:

1. What are the risks from non-clinical and clinical data?
2. How do you manage these risks?
3. The relationship between RMP and package inserts.

There is no right answer for this group discussion. Please take this opportunity to share your opinions on risk management plans.

15:00-15:30 COFFEE BREAK**15:30-17:30 SESSION 2 (CONT.)****17:30-19:00 NETWORKING RECEPTION****NEXT-3****SAVE THE DATE**

3rd DIA CMC Forum in Japan
Biosimilars - Development Experience and Future Perspectives

June 30, 2014
KFC Hall | Tokyo, Japan



DAY 2 | FRIDAY, MARCH 14, 2014**9:30-11:30** **SESSION 3****Presentation of Group Discussion**

SESSION FACILITATOR

Koh Miyakawa

Director, Safety Management, Pharmacovigilance Department
Pharmaceutical Development Division
Takeda Pharmaceutical Co., Ltd.

Each group will present the Day 1 group discussion output with discussion points and share opinions. The program committee believe that this discussion will provide a deep understanding of RMPs.

11:30-13:00 **LUNCH BREAK****13:00-15:00** **SESSION 4****Lecture 2**

SESSION CHAIR

Shinichi Nishiuma, MD

Senior Medical Advisor, Global Patient Safety
Eli Lilly Japan K. K.

Overview of EU Risk Management and Regulations**Panos Tsintis, DrMed, FRCP, FFPM**

Medical Advisor and Advisory Board Member
NDA Group, United Kingdom

Besides the importance of creating an RMP, its original purpose is to conduct an effective and continuous risk management cycle by implementing plans, assessing outcomes, and reconsidering plans if necessary. During this lecture, Dr. Panos will introduce important items in relation to PRAC, PBRR, and the integration of RMP activities, and will share the advantages and key issues. The program committee expects this session to act as a catalyst to give you a deep understanding of what it is beyond RMP.

Current Situation of RMP Evaluation in PMDA**Hiroyuki Murakami**

Office of Safety II
Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

The RMP was introduced in Japan about one year ago, but there are some unknown points remaining in the field, for example what pharmaceutical products require an RMP, what the RMP review process is in PMDA, and so on.

There are also some issues on Global RMP Management in pharmaceutical companies and harmonization between each country's regulator.

PMDA will present the current PMDA opinions regarding these questions and issues. Furthermore PMDA will introduce the RMP requirements for existing products on the market.

15:00-15:30 **COFFEE BREAK****15:30-17:00** **SESSION 5****Panel Discussion**

SESSION FACILITATORS

Akiko Hori, PhD

Risk Management Director, Office of Safety II
Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Rei Maeda

Senior Regulatory Scientist, Surveillance & Epidemiology
Global Patient Safety Japan, Quality and Patient Safety
Eli Lilly Japan K. K.

During this session the facilitators will discuss several questions and issues with experts. We are looking forward to your comments in this panel discussion.

Dr. Matsui will also give a short presentation regarding package inserts in the US, EU and Japan.

PANELISTS

Mamiko Kasho

Global Pharmacovigilance, Corporate Medical Affairs
Eisai Co., Ltd.

Rie Matsui

Director, Regional Labeling Head for Asia Labeling Operations and Translations
Pfizer Japan Inc.

Hiroyuki Murakami

Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)

Mitsuo Saito, PhD

Teikyo Heisei University

Panos Tsintis, DrMed, FRCP, FFPM

Medical Advisor and Advisory Board Member
NDA Group, United Kingdom

17:30 **END OF WORKSHOP****DIA 2014***Celebrate the Past - Invent the Future*

June 15-19, 2014 | San Diego, CA
San Diego Convention Center



REGISTRATION FORM: Register online or forward to
DIA Japan, Nisso 22 Building, 7F, 1-11-10 Azabudai, Minato-ku, Tokyo
106-0041 Japan

tel +81-3-5575-2130 • fax +81-3-3583-1200

1st DIA Risk Management Workshop in Japan

How to Create a Risk Management Plan

Event #14309 • March 13-14, 2014 • UDX GALLERY NEXT-2, Akihabara, Tokyo

Address: 4-14-1 Sotokanda, Chiyoda-ku, Tokyo 101-0021

DIA will send participants a confirmation letter within 10 business days after receipt of their registration.

Registration Fees If DIA cannot verify your membership, you will be charged the nonmember fee. Registration fee includes refreshment breaks and reception (if applicable), and will be accepted by mail, fax, or online.

Join DIA now to save on future meetings and to enjoy the benefits of membership for a full year: www.diahome.org/Membership

- I **DO** want to be a DIA member
 I **DO NOT** want to be a DIA member

*All fees listed below include the
5% consumption tax*

		PARTICIPATION FEE
Member	Early Bird On/before Feb. 27, 2014	¥84,000 <input type="checkbox"/>
	Industry	¥90,300 <input type="checkbox"/>
	Government (Full-time)	¥42,000 <input type="checkbox"/>
	Non Profit, Academic, Medicals	¥42,000 <input type="checkbox"/>
Nonmember WITH Membership*	Early Bird On/before Feb. 27, 2014	¥99,750 <input type="checkbox"/>
	Industry	¥106,050 <input type="checkbox"/>
	Government (Full-time)	¥57,750 <input type="checkbox"/>
	Non Profit, Academic, Medicals	¥57,750 <input type="checkbox"/>
Nonmember	Industry	106,050 <input type="checkbox"/>
	Government (Full-time)	¥57,750 <input type="checkbox"/>
	Non Profit, Academic, Medicals	¥42,000 <input type="checkbox"/>

* A one-year membership. Membership fee is included indicated participation fee.

* If paying a nonmember fee, please check one box above, indicating whether you want membership.

.....
TO RECEIVE AN EXHIBIT APPLICATION, PLEASE CHECK

Please check the applicable category:

- Academia Government Industry
 CSO (Contract research/service organization) Student (Call for registration information)

M.I.

Dr. Mr. Ms.

TRAVEL AND HOTEL

For accommodations at the Akihabara Washington Hotel, please visit the following URL to make reservation:

<http://akihabara.washington-hotels.jp/>

Attendees should make their airline and room reservations as soon as possible.

Nearest airport: **Haneda Airport**

Address: 1-8-3 Kanda Sakuma-Cho, Chiyoda-ku, Tokyo 101-0025, Japan

Telephone: +81 3 3255-3311 / Fax: +81 3 3255-7343

URL: <http://akihabara.washington-hotels.jp/>

CANCELLATION POLICY: On or before March 6, 2014

Administrative fee that will be withheld from refund amount:

Member or Nonmember = ¥20,000

Government/Academia/Nonprofit

(Member or Nonmember) = ¥10,000

Cancellations must be in writing and be received by the cancellation date above. Registrants who do not cancel by that date and do not attend will be responsible for the full registration fee paid. Registrants are responsible for cancelling their own hotel and airline reservations. You may transfer your registration to a colleague at any time but **membership is not transferable**. Please notify DIA of any such substitutions as soon as possible. Substitute registrants will be responsible for nonmember fee, if applicable.

DIA reserves the right to alter the venue, if necessary. If an event is cancelled, DIA is not responsible for any airfare, hotel or other costs incurred by registrants.

PAYMENT OPTIONS:

Register online at www.diahome.org or check payment method.

BANK TRANSFER TO:

MIZUHO BANK LTD., Kamiyacho branch, Toranomon 45 MT Bldg.,
5-1-5 Toranomon, Minato-ku, Tokyo 105-0001, Japan
DIA Japan Ordinary Account Number: 1273382
SWIFT CODE # MHBKJPJT.

Your name and company, as well as the above event I.D. number, must be included on the transfer document to ensure payment to your account.

All local and overseas charges incurred for the bank transfer must be borne by payer.

Please include **BANK TRANSFER REFERENCE #**

PAYMENT BY CREDIT CARD is available online only - www.diahome.org



www.diahome.org

第1回 DIAリスクマネジメントワークショップ —リスクマネジメントプランはどう作成するのか?—

2014年3月13日(木)~14日(金)
UDX GALLERY NEXT-2 (秋葉原)



プログラム委員長

日本イーライリリー株式会社
前田 玲

プログラム委員

エーザイ株式会社
大道寺 香澄

独立行政法人医薬品医療機器総合機構
堀 明子

ファイザー株式会社
松井 理恵

武田薬品工業株式会社
宮川 功

日本イーライリリー株式会社
西馬 信一

帝京平成大学
齋藤 充生

独立行政法人医薬品医療機器総合機構
佐藤 淳子

医薬品の安全対策においてリスクマネジメントが今後ますます重要な役割を担うであろうことは、グローバルに広く認識されております。このリスクマネジメントにおける主要な文書であるRisk Management Plan(RMP)は、医薬品の市販後の安全性を管理するためのcore documentであり、EUにおいては従前よりその提出が求められています。本邦においても、2013年4月1日以降の新医薬品等の承認申請時に、医薬品リスク管理計画書案をCTD M1.11として添付し、承認後に公表されることとなり、本格的にRMP制度がスタートしました。しかしながら、実装にあたりRMPを作成する企業側、それを審査する当局側において、その考え方の違いやばらつきがあることが指摘されています。

そこで今回、RMPについて企業、当局がそれぞれの見解や問題点を互いに述べ合い、相互理解を深めるとともに、医療関係者や患者さんのためになるRMPについて考える機会を提供するため、更には将来、本邦からRisk Managementに関してGlobal Leadershipがとれるような人材が製薬企業及び規制当局内に生まれることを期待し、本ワークショップを企画いたしました。ワークショップでは、先進的な取り組みを既に実施しているEUの事例等を紹介するとともに、仮想品目について、グループワークによるRMPの作成、並びに作成したRMPに対する議論を通じて、全員参加型学習と切磋琢磨の場を創出できることを期待しています。

多くの方々のご参加をお待ちしています。

参加対象者:

- ・ 製薬企業でRMPの作成等に主体的な係わりを持たれる方
- ・ RMPについて一般的な知識をお持ちの方
- ・ RMPのレビューをされる方
- ・ RMPの活用を検討されている方
など

DIA WORLDWIDE HEADQUARTERS

800 Enterprise Road, Suite 200
Horsham, PA 19044, USA
Tel. +1.215.442.6100 | Fax +1.215.442.6199

WORLDWIDE OFFICES

Basel, Switzerland | Beijing, China | Tokyo, Japan
Mumbai, India | Washington, DC, USA

詳細については、ディー・アイ・エージャパンまでお問い合わせください。

〒106-0041 東京都港区麻布台1-11-10 日総第22ビル7F

Tel: 03-5575-2130

Fax: 03-3583-1200

E-mail: diajapan@diajapan.org

日本語・英語間の同時通訳あり



1日目 2014年3月13日(木)

9:00- 9:30 参加受付

9:30- 9:40 開会の挨拶

DIA Japan
関口 康プログラム委員長/日本イーライリリー株式会社
前田 玲

9:40-11:40 セッション1

講演(1)

座長:
日本イーライリリー株式会社
前田 玲

日米欧におけるリスクマネジメントシステム—どこが違うのか?何が同じなのか?—

イーザイ株式会社
嘉正 真美子

本邦では2013年4月からRMPが実装されました。EUでは2007年より開始されたVolume 9Aに替わり、2012年7月から新EU-GVPのModuleが適宜発効されています。RMPはその内のModule V-Risk management systemsに相当します。一方、USにおいては、FDAが安全性上の懸念が存在すると判断した薬剤に対して、企業にREMSの提出を要求出来ることは周知の通りです。本セッションではEU、US及び本邦におけるリスクマネジメントシステムに関する共通点や相違点、さらに各局で業務を進める上での留意点について包括的にご講演いただきます。

EUにおけるリスクマネジメント—先駆者から何を学ぶのか—

NDA Group
Panos Tsintis

EUで実際に行われているリスクマネジメントの内容とシステムについて、適宜実例を紹介しながら、RMPの根本となる安全性検討事項の考え方、リスクの種類や程度による安全性監視計画やリスク最小化策の必要性の有無や差異、リスク最小化策の終了の判断方法、ベネフィット・リスクバランスの考え方について、RMPの作成側と審査側の双方の観点をとり合わせながら講演していただきます。

11:40-13:00 ランチブレイク

13:00-15:00 セッション2

グループワーク

グループワーク説明

イーザイ株式会社
大道寺 香澄

このセッションでは、参加者の皆さんに少人数のグループに分かれて頂き、架空の医薬品の申請資料を基に、リスクマネジメントプラン作成に向けての議論を行っていただきます。非臨床試験や臨床試験において観察されているどの事象をリスクと捉え、どのような管理や情報収集を行うことが適切であると考えられるのかをグループ全員で議論します。非臨床で観察された事象をどこまでリスクとして特定するのか、リスクがありそうな集団への投与は禁忌としてしまうことがベネフィット・リスクバランスから考えて適切であるのか等、限られた資料の中でも議論は尽きないことでしょう。この議論において、正解はありません。製薬企業、行政等、様々な立場にある参加者がこれまでの経験に基づき、普段、自分達がどういう点に留意し、リスクマネジメントを考えているのかを分かち合い、よりよいリスクマネジメントについて考えてみたいと思います。

15:00-15:30 コーヒーブレイク

15:30-17:30 セッション 2 (続き)

17:30-19:00 情報交換会

NEXT-3



SAVE THE DATE

3rd DIA CMC Forum in Japan
Biosimilars - Development Experience
and Future Perspectives

June 30, 2014
KFC Hall | Tokyo, Japan



2日目 2014年3月14日(金)

9:30-11:30 セッション3

グループ発表

司会:
武田薬品工業株式会社
宮川 功

第1日目に行ったグループディスカッションの結果として、どのような理由によりその事象をリスクと考え、どのようなことを考えて、その管理計画を作成したか各グループより発表をしていただきます。グループディスカッションの結果について、正解はありません。同じ資料を基に議論を行ってもグループごとに異なるリスクマネジメントが考え出されるかもしれません。各グループがどのようなことを考えてリスクの特定、管理計画を作成したかを分かち合い、自分達のグループの議論を更に深めていただくことを予定しています。

11:30-13:00 ランチブレイク

13:00-15:00 セッション4

講演(2)

座長:
日本イーライリリー株式会社
西馬 信一

EUリスクマネジメント及び関連情報の説明

NDA Group
Panos Tsintis

RMPは作成することも重要ですが、本来の目的はプランを実行し、結果を評価し、必要に応じプランを見直すという一連のサイクルを継続することにより、より効果的なリスク管理を実施することです。本セッションでは、このサイクルを実施していく上で重要な役割を果たしているPRACやRMPの活動結果の報告書であるPBRERなどを紹介していただき、その長所や問題点についても情報共有することにより、現在のRMPの「その向こうにあるもの」を考えるきっかけとしていただきたいと思います。

PMDAにおけるRMP評価の実態

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構
村上 裕之

本邦において、新医薬品等に対しRMPの提出が求められるようになり、約1年を迎えますが、市販後はどのような医薬品についてRMPが必要であるとされるのか、また承認申請時に企業より提出されたRMP(案)はどのような過程を経て確定に至るのか等については不明

な点も多いという声を耳にします。また、RMP制度は、EUにおいても導入されている制度ですが、EUと日本ではRMPに記載が求められる事項が異なる等、企業においては、グローバルにどのようにRMPを管理し、どのように各地域の規制当局の要求に応じていくかが大きな課題となっているのではないのでしょうか？このようなRMPの評価、策定に関して、疑問に思われている点について、PMDAよりどのように考えているのかについて概説いただきます。

さらに、一旦確定し、PMDAに提出されたリスク管理計画の変更が要求されるのはどのような場合か、既承認の医薬品が製造販売後に新たにRMPを要求されるのはどのような場合か等についても紹介いただきます。

15:00-15:30 コーヒーブレイク

15:30-17:00 セッション5

パネルディスカッション

ファシリテーター
独立行政法人 医薬品医療機器総合機構
堀 明子
日本イーライリリー株式会社
前田 玲

2日間の講演及びグループワークを通じて見いだされた疑問や将来の課題等について、パネリストの方々とともに大いに議論したいと考えております。参加者の皆さんからも積極的な発言をいただければと考えております。

また、RMPについては、添付文書と密接な関係もありますので、パネルディスカッションに先立ち、ファイザー株式会社 松井理恵氏より日米欧における添付文書の実態について、ショートプレゼンテーションを行います。

パネリスト

エーザイ株式会社
嘉正 真美子
ファイザー株式会社
松井 理恵
独立行政法人 医薬品医療機器総合機構
村上 裕之
帝京平成大学
齋藤 充生
NDA Group
Panos Tsintis

17:00 ワークショップ終了

DIA 2014

Celebrate the Past - Invent the Future

June 15-19, 2014 | San Diego, CA
San Diego Convention Center



会議参加申込書

一般社団法人ディー・アイ・エー・ジャパン Fax:03-3583-1200 〒106-0041 東京都港区麻布台1-11-10 日総第22ビル7F Tel: 03-5575-2130

第1回 DIAリスクマネジメントワークショップ

[カンファレンスID #14309]

2014年3月13日～14日 | UDX GALLERY NEXT-2 (秋葉原) 東京都千代田区外神田4-14-1

◆ 参加申込方法

DIAウェブサイト(www.diahome.org)よりお申し込みいただくか、この申込書に必要事項をご記入の上、FAXまたはメール添付diajapan@diajapan.orgにてお申し込みください。受理後、10営業日以内にEメールにて申込受領書を送付いたします。

◆ 参加費用 (該当する□にチェックしてください)

会員資格が失効している方および非会員の方は、会員登録(更新)することにより、会員価格にてご参加いただけます。また、DIA各種機関紙の入手、DIAウェブサイトの会員専用ページへのアクセス等、種々の特典が得られます。不明な点がございましたら、ディー・アイ・エー・ジャパンまでお問い合わせください。

会員

一般	早期割引 2014年2月27日までのお申込み	<input type="checkbox"/> ¥80,000(税抜) ¥84,000(税込)
	2014年2月28日以降のお申込み	<input type="checkbox"/> ¥86,000(税抜) ¥90,300(税込)
	政府関係	<input type="checkbox"/> ¥40,000(税抜) ¥42,000(税込)
	非営利団体/大学関係/医療従事者	<input type="checkbox"/> ¥40,000(税抜) ¥42,000(税込)

◆ 請求書をご希望の方は下の□にチェックを入れてください。

請求書を希望します

非会員

会員登録する (登録費 ¥15,750 を含む)	一般	早期割引 2014年2月27日までのお申込み	<input type="checkbox"/> ¥95,000(税抜) ¥99,750(税込)
		2014年2月28日以降のお申込み	<input type="checkbox"/> ¥101,000(税抜) ¥106,050(税込)
		政府関係	<input type="checkbox"/> ¥55,000(税抜) ¥57,750(税込)
		非営利団体/大学関係/医療従事者	<input type="checkbox"/> ¥55,000(税抜) ¥57,750(税込)
会員登録しない	一般	<input type="checkbox"/> ¥101,000(税抜) ¥106,050(税込)	
	政府関係	<input type="checkbox"/> ¥55,000(税抜) ¥57,750(税込)	
	非営利団体/大学関係/医療従事者	<input type="checkbox"/> ¥40,000(税抜) ¥42,000(税込)	

DIA Japan 使用欄	
Date	
No.	
受領書 送付	
Invoice	
入金	

◆ お支払方法

ご希望の支払方法にチェックを入れてください。

[支払方法] 銀行振込 みずほ銀行 神谷町支店 普通 1273382 (口座名義) 一般社団法人ディー・アイ・エー・ジャパン
 クレジットカード 使用可能クレジットカード(どちらか1つにチェック) VISA MasterCard

カード有効期限(mm/yy) _____ カード番号 _____

カードご名義 _____ ご署名 _____

ご入金の際は、ご依頼人の欄に必ず参加者名および会社名を記載してください。同一会社で複数名の参加費を同時に振り込まれる場合は、書面にて参加者名と振込日をディー・アイ・エー・ジャパンまでお知らせください。振込に関する手数料は、振込人負担をお願いいたします。

アルファベット(英語)でご記入ください

Last Name (姓)	First name (名)	Middle Initial	Degrees	<input type="checkbox"/> Dr. <input type="checkbox"/> Mr. <input type="checkbox"/> Ms.
Job Title	Company			
Address	City	State	Zip/Postal	Country
email (必須)	Phone Number (必須)	Fax Number		

* 参加のキャンセルは、お申し込み受理後、2014年3月5日までは手数料として一般会員・非会員とも20,000円、政府/大学関係者については会員・非会員とも10,000円を申し受けます。それ以降のキャンセルについては参加費全額を申し受けますのでご注意ください。同一会社からの参加変更は可能ですが、その際はお早めにディー・アイ・エー・ジャパンまでお知らせください。(会員資格の譲渡はできませんので、非会員としての参加費を申し受ける場合があります。) 参加をキャンセルされる際には、必ず書面にてディー・アイ・エー・ジャパンまでご連絡願います。会場は変更される場合がありますので予めご了承ください。

【DIAが取り扱う個人情報について】 お申し込みいただいた個人情報はDIAからの会議案内送付等の目的にのみ使用させていただきます。