

【第2回 パナシア登録者対象 研修会・懇親会 開催報告】

「メディカルライティングのプラットフォーム」であるパナシアにとって、登録ライター・QC チェッカーの皆様は一緒に働く仲間であり、貴重な戦力でもあります。そうした皆様のスキルアップを支援し、お客様のニーズに沿った品質の高い成果物の提供につなげるため、昨年、初めての試みとして、登録フリーランスの皆様を対象とした研修会・懇親会を開催しました。おかげさまで、ご参加の皆様から大変ご好評をいただきましたため、以下のとおり第2回目を開催しました。今後も年に1回程度の頻度で、継続的な開催を予定しています。

メディカルライティングを中心とした前回の研修に続いて、今回は、GCP 監査や QC 点検のご経験が豊富な小河 壯公人氏を講師として招聘し、QC 点検の品質を高めるための取り組みをご紹介いただきました。また、ライティングや QC 点検に活用できる便利な IT 利用術として、MS Word のワイルドカードを利用した検索や一括置換の方法・活用例を共有しました。パネルディスカッションでは、①フリーランスの皆様、②コーディネータ、③QC 指摘の採否判断を担当するメディカルライターの各視点から、顧客満足度の高い QC 点検を行うための取り組みについて話し合いました。

なお、事後アンケートの結果、ご回答くださった皆様の多くが、研修セッション 1～3 のすべてに「大変参考になった」又は「参考になった」とお答えくださり、研修後の懇親会も含めて、全体的に高い評価をいただきました。

■ 開催概要

- 日 時： 2019年2月20日（水）12：30～16：30
- 会 場： 株式会社翻訳センター 東京オフィス
- 主 催： 株式会社パナシア
- 参加費： 無料
- 対 象： 弊社ご登録のメディカルライター、QC チェッカーの皆様

■ プログラム

12：30～12：40	ご挨拶 東 郁男（株式会社パナシア 代表取締役社長）
12：40～13：00	パナシアの会社紹介・実績報告（20分） 逢坂 政輝（株式会社パナシア プロジェクトマネジメント部長）
13：00～14：00	研修 Session 1（60分） <u>QC 点検の質の向上をめざした取り組み－自己の経験より－</u> 講師：小河 壯公人 氏 （フリーランス QC チェッカー、元ヤンセンファーマ(株) メディカルライティング QC グループ長）

	<ol style="list-style-type: none"> 1. 総論：QC点検についての共通認識及び過去に行った実験等の結果・考察 2. 各論：私のQC点検方法・留意点
14:00-14:10	(休憩)
14:10-14:40	<p>研修 Session 2 (30分)</p> <p><u>QC・ライティング業務に活用できるMS Word ワイルドカード検索・置換術</u></p> <p>講師：原田 真吾 (株式会社パナシア ドキュメント制作部)</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Word ワイルドカード検索・置換の基本 2. ワイルドカードを活用したQC・自己点検 3. ワイルドカードを活用した文書作成
14:40-15:25	<p>研修 Session 3 (45分)</p> <p><u>パネルディスカッション - 顧客のニーズに応えられる成果物を目指して -</u></p> <p>ファシリテーター：大谷 雅子 (株式会社パナシア ドキュメント制作部長)</p> <p>一口に「メディカルライティング」「QC点検」と言っても、求められる作業内容や留意点は、お客様や案件によって異なります。そのニーズを的確に把握し、顧客満足度の高い成果物を納品するために何ができるか、①フリーランスのメディカルライター・QCチェッカーの皆様、②コーディネータ、③ドラフトの受入確認やQC指摘の採否判断を担当する弊社メディカルライターの各視点から、忌憚なく意見交換できればと存じます。</p>
15:25-15:40	<p>質疑応答 (15分)</p> <p>研修内容に関するご質問はもちろん、メディカルライティングやQC全般に関するご質問、フリーランスでお仕事をされる上での疑問点・お困りの点など、テーマを限定せず自由に発言いただき、可能な限りお答えいたします。</p>
15:50-16:30 最終 17:00 まで	<p>懇親会</p> <p>ご登録の皆様相互や弊社スタッフとの親睦を深めていただければと存じます。</p> <p>なお、必要に応じて、懇親会でもご質問をお受けしますので、お尋ねになりたいことがありましたら、お気軽にお声掛けください。</p>

■ 講師略歴

小河 壯公人

36年間、製薬企業に在籍し、うち、11年間はGCP監査担当者として、プロトコル、治験薬概要書、CSRなどの点検及び医療機関において契約書、カルテ等の点検を担当した。

その後、7年間申請資料の点検を担当した。定年退職後、株式会社パナシアでのQC担当及びフリーランスとしてのQC担当の3年半を加え、合計10年半CTD、CSR等の点検を担当し、現在に至っている。