

## カリキュラム詳細

	タイトル	形式	時間	カリキュラム内容	目指スキル/知識
1	プレゼンテーション	参加型	9:00～ 10:20 (80分)	数個のテーマ、キーワードについて各自1分以内で自己PRプレゼンをしていただきます。また講師より質問をさせて頂き解答していただきます。	「大事なポイントを短くまとめて分かり易く表現すること」を認識し、自社はもちろん外部(審査当局、行政等)機関へのプレゼンテーションスキルと大切さを学んでいただきます。
2	医療機器と薬機法規制	講習	10:30～ 11:30 (60分)	医療機器と一般製品の違いを知り、医療機器を取り扱う企業にはどんな法的規則があるのか。規制の目的とその基本的な内容を学びます。	やってはいけないこと、やるべきことを知り、自社(医療機器企業)のビジネス環境の理解を促します。
3	医療機器の薬事対応	講習	12:30～ 13:30 (60分)	薬機法規制に伴う様々な薬事業務について解説します。薬事担当者に求められる業務内容を紹介し、そのポイントを説明します。	薬事担当者の仕事に対するやりがいや達成感を知り、末永く貴社の薬事スタッフとして活躍していただく意欲を促します。
4	ケーススタディ	参加型	13:40～ 15:00 (80分)	情報セキュリティ、コンプライアンス等、過去に発生した事例等を題材に自分ならどうするか、どう考えるかを疑似体験する「事例研究」プログラムです。自己分析のもとに医療機器薬事担当者としての教訓を学ぶ内容です。	医療機器薬事担当者として、適切な行動や判断、考え方を見極める力を養います。実際にそのような場面に直面した時に適切な対処能力を身に付けます。
5	グループワーク	参加型	15:10～ 16:30 (80分)	薬事に関する課題についてグループごとに議論していただき、その結果を発表していただきます。また、講師よりその結果に至った経緯、背景について質問させていただきます。	リーダーシップ、コミュニケーション能力、さらに薬事担当者としての課題解決スキルや説明力の大切さを学び、また組織の一員としての自覚を植えつけます。
6	確認テスト	参加型	16:40～ 17:40 (60分)	本日学んだカリキュラム内容について、復習を兼ねた確認テストを行います。30問の問題に取り組んでいただいた後、講師より解説を行ないます。	薬機法規制の基本的な内容はもちろん、薬事担当者としての考え方や心構えを再認識していただきます。※ご希望により後日テスト結果を貴社に送付させていただきます。