

世界の最新規制情報と分析を提供する Cortellis Regulatory Intelligence初級説明会

Cortellisパブリックウェブセミナー 2022年12月20日 15:30~16:30

クラリベイト ライフサイエンス&ヘルスケア事業部

Agenda

- 1. Cortellis Regulatory Intelligenceの概要
- 2. 新市場への進出に向けて ~言語の壁を越えて、規制情報の収集・分析を効率的に進めるには?
- 3. コンプライアンス維持のために ~各国規制の最新情報をモニタリングするには?
- 4. 欲しい文書が探せなくて困っていませんか? ~検索の基本と各国規制エキスパートによるサポート



Agenda

- 1. Cortellis Regulatory Intelligenceの概要
- 2. 新市場への進出に向けて ~言語の壁を越えて、規制情報の収集・分析を効率的に進めるには?
- 3. コンプライアンス維持のために ~各国規制の最新情報をモニタリングするには?
- 4. 欲しい文書が探せなくて困っていませんか? ~検索の基本と各国規制エキスパートによるサポート



医薬品・医療機器開発における課題解決・意思決定をサポートする 情報プラットフォームCortellis

プレスリリース& ニュース

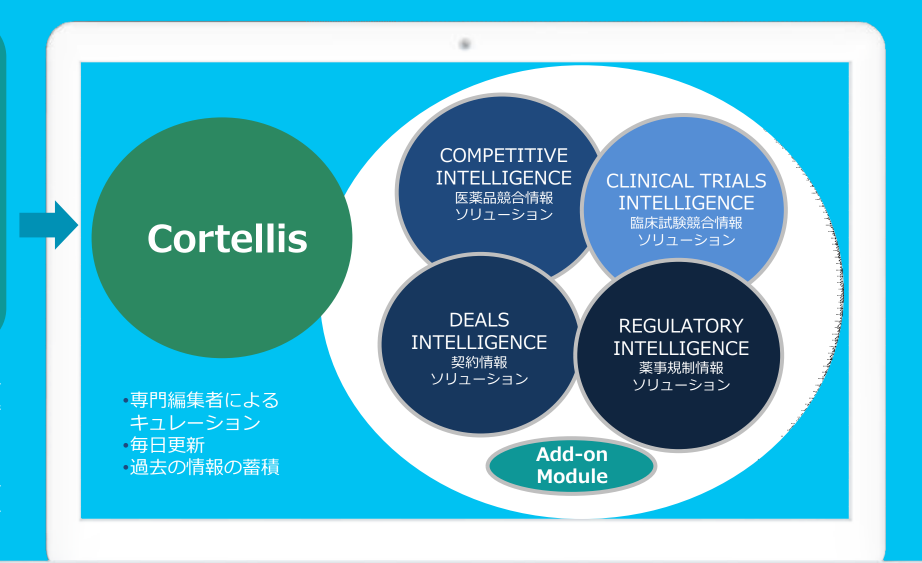
企業等のウエブサイト& 出版物

会議・文献・特許

世界中の臨床試験レジストリ

規制当局 ····and More

- 信頼性のある情報を網 羅的にタイムリーに取 得できます
- 公開情報の個別調査で は得られない情報・知 見を提供します



効率的な規制情報モニタリングとコンプライアンス維持のために

各国規制情報を網羅的かつタイムリーに把握できていますか?



毎日更新されるデータベース で世界中の最新規制情報を タイムリーに把握



規制変更のモニタリングや 複数国間の要件比較などの 分析を効率化



非英語圏の言語の壁を越え て情報収集が可能



各国の規制専門家の 知見を活用し、 規制対応を迅速化

Cortellis Regulatory Intelligenceを活用するメリット

規制当局のウェブサイトを見ているけど…

非英語圏の情報を 探すのは大変

最新情報を 常にチェック するのは大変



規制文書は 手に入ったけど 解釈が難しい

海外のパートナーから情報が入ってくるけど…

自分でも現地の 規制をある程度 把握したい



必要な規制情報が 全部揃っているか 不安

最新規制情報の網羅性と速報性の強化

• 世界中の規制情報が集約され、最新情報が通知される

現地語の壁を超えた情報収集

各国規制の英語での解説レポートや、規制文書の英語翻訳を入手し、規制の理解を促進

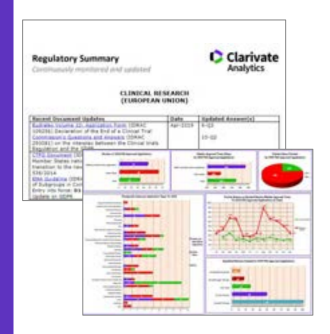
各国規制の理解・分析の効率向上

- 規制の理解・分析・各国比較に役立つコンテンツが豊富
- 各国の専門編集者・コンサルタントによるサポート体制



Cortellis Regulatory Intelligence

医薬品・医療機器・体外診 断薬のライフサイクル全体 をカバーする網羅的な薬事 規制情報データベース





81 国と地域



258K+ 規制文書



2K+ 規制解説 文書



7.7K+ 規制の分析 レポート



43各国規 制の比較 表



5.9K+ FDA査察 関連文書



速報メールサービス

- 毎週月曜日に世界中の規制最新情報をお届け
- FDA諮問委員会のサマリーレポートを即日配信

Cortellis Regulatory Intelligence利用事例の一部

各国の医薬品 新規申請および 変更申請の要件、審査プロセ ス、承認までのタ イムラインを把握 する。 競合品の審査報告書、リスク管理計画情報を入手し、自社品の申請戦略立案の参考にする。

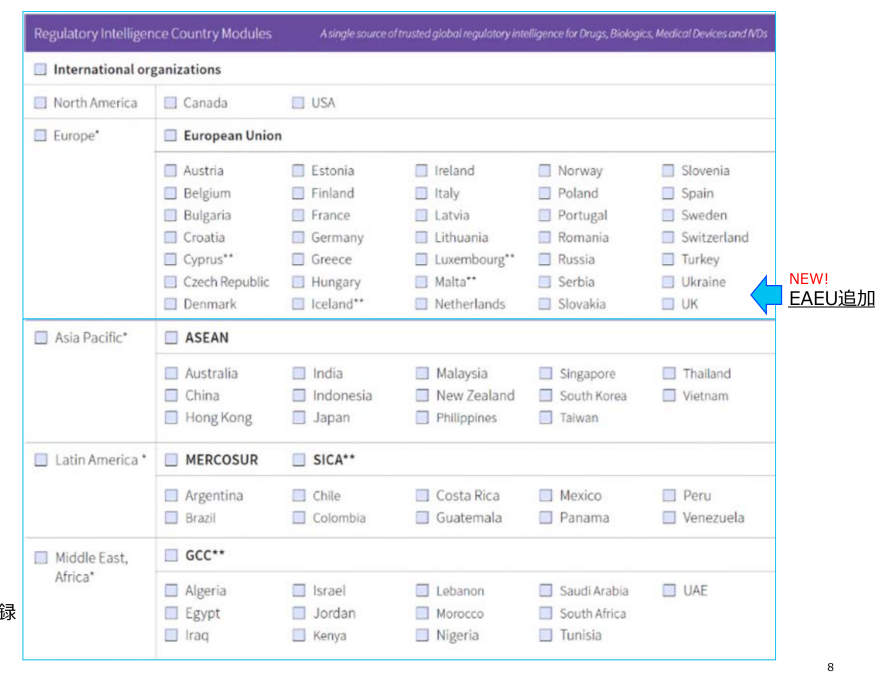
複数の国での臨 床試験実施に 関する要件の全 体像を把握し、 関連ガイドライン を効率的に収集 する。 治験薬・市販製品の安全性情報報告の要求事項および報告手続きを各国横並びで比較する。

薬価・保険償還制度や手続き要件を調べる。 HTAの実態や評価当局からの要求事項を確認する。



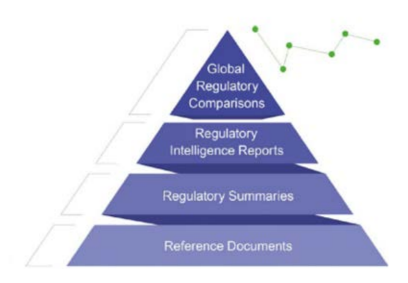
収録国一覧 81の国と地域

- International organizations: CIOMS, Council of Europe, EDQM, GHTF/IMDRF, ICH, nCADREAC, OECD, PAHO, PERF, PIC/S, WHO.
- **の国・地域はDrugs and Biologicsのみ収録





収録コンテンツ



CRI for Drugs and Biologics

CRI for Medica Devices and IVDs

医薬品・バイオロジクス 規制情報パッケージ 医療機器・体外診断薬 規制情報パッケージ

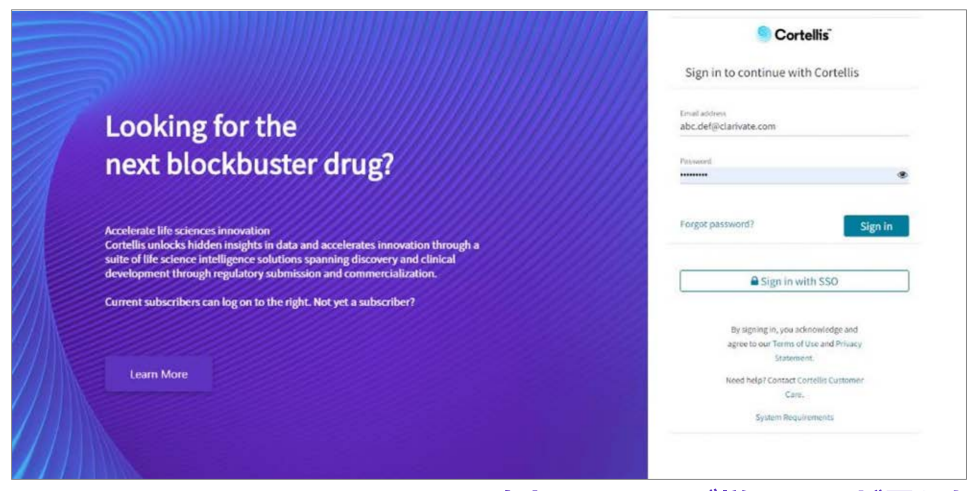
© Clarivate[™]

Document Category – 4つの文書カテゴリ

- Global Regulatory Comparisons (Comparison Tables)
 - 各国規制要件の比較
- Regulatory Intelligence Reports
 - 規制変更の追跡、競合品との比較、査察 準備など、実務に役立つ分析コンテンツ
- Regulatory Summaries
 - 開発段階から市販後まで、各国の関連 規制や申請手続き等を英語で解説
- Reference Documents (Source Documents)
 - 世界各国の規制文書に英語の情報や バージョン情報を加えて収録

Cortellisへのアクセス

https://www.cortellis.com/intelligence



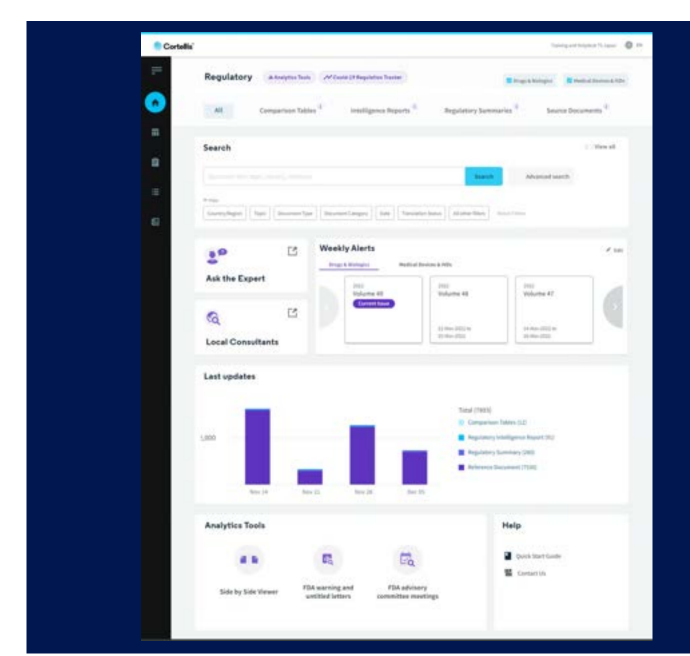
Cortellis Regulatory Intelligenceホームページへのアクセス

Cortellisにログインします



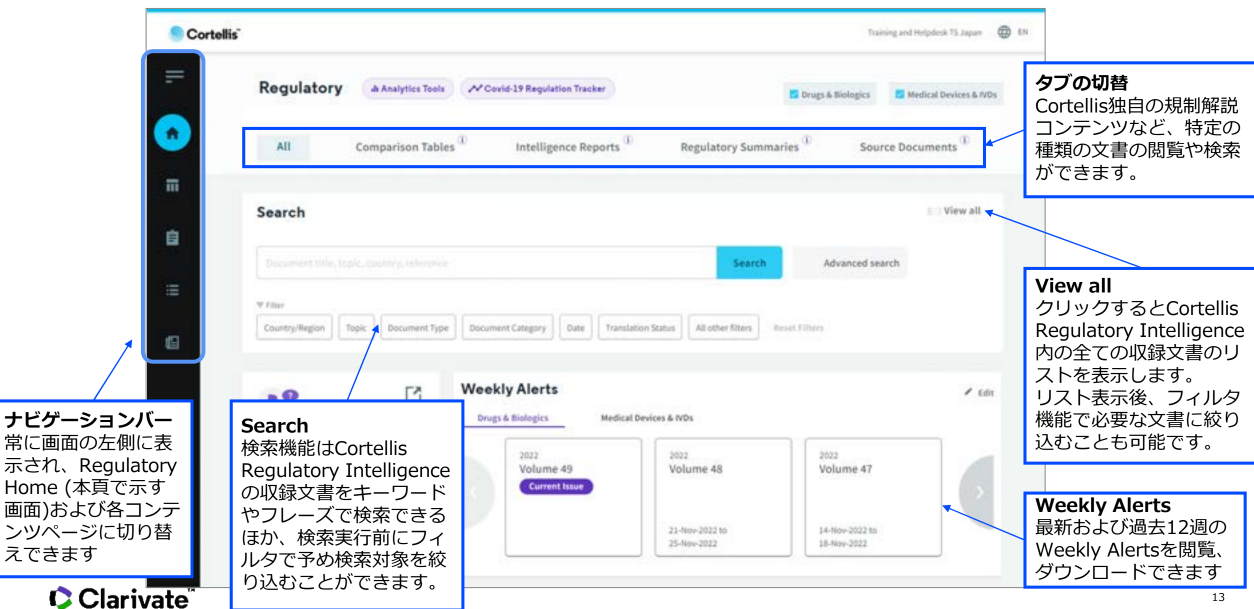
Cortellis Regulatory Intelligenceの ホームページ

• Regulatory Intelligence に特化したホームページ が開きます

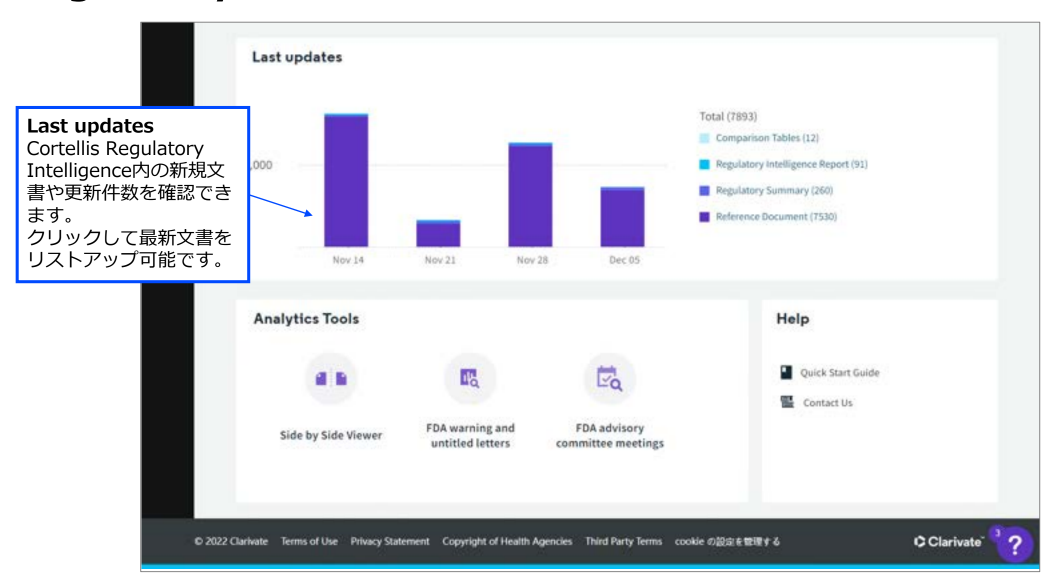




Regulatory Home画面の構成1(画面上部)



Regulatory Home画面の構成2(画面下部)





Agenda

- 1. Cortellis Regulatory Intelligenceの概要
- 2. 新市場への進出に向けて ~言語の壁を越えて、規制情報の収集・分析を効率的に進めるには?
- コンプライアンス維持のために
 ~各国規制の最新情報をモニタリングするには?
- 4. 欲しい文書が探せなくて困っていませんか? ~検索の基本と各国規制エキスパートによるサポート



デモ事例

• 各国規制について統一書式で用意された英語での解説文を活用し、規制の全体像を把握

- 医薬品や医療機器の**開発段階~市販後までの様々な規制対応プロセスを英語で解説**
- 各国で同じトピックの解説を用意



現地の規制変更に合わせて解説内容も随時アップデート

規制の解説文のアクセス方法はこちら↓でも確認できます CortellisクイックガイドNo.3 (Cortellisサポートサイトのリンク)



Review timeline are specified in NMPA Order No. 27: Drug Registration Regulation, Revision, 22-Jan-2020 (IDRAC 308465). See table below.

	Common Process	Accelerated Process
Application for Clinical Trial Approval	60 calendar days	For Phase I Clinical trial, Initiate technical review in 10 days after the priority review status is granted; for Phase II and III trials, initiate communication with sponsors in 30 days
Application for Marketing Authorization - standard (both ANDA and NDA)	200 working days	
Application for Marketing Authorization - Priority Review	130 working days	
Application for Marketing Authorization - Priority Review for orphan drug	70 working days	

The differences between common process and accelerated process are described in the Regulatory Summary Priority Review/Accelerated Approval (IDRAC 46794).

Q3.7 Is interaction with the competent authority (ies) during the review process possible? How should inquiries from the authority be handled? Is there any clock stop?

Providing Supplementary Information before Beginning of Assessment

After filling of application assembly, in principle NMPA doesn't accept that sponsor to provide additional information except for the New findings of drug safety.

Providing supplementary information before final decision

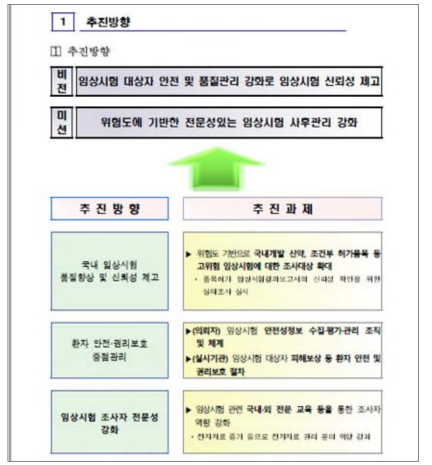
Supplementary information before final decision is mainly provided in accordance with the request/ notification of NMPA or the CDE.

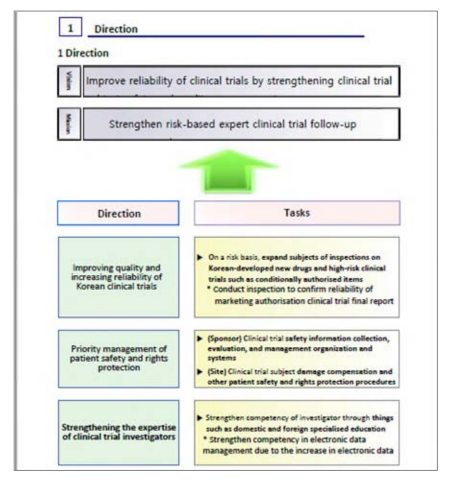
The applicant shall submit all supplementary materials as required at one time, and the time for supplementary materials shall not be included in the time limit for drug evaluation. The Drug Evaluation Center starts the evaluation after receiving all the supplementary information from the applicant, and the evaluation time limit is extended by 1/3; if the priority review and approval procedure is applied, the evaluation time limit is extended by 14.

デモ事例

• 規制文書の英語翻訳入手

- 各国の規制の知識を持つコンサルタントによる英語翻訳を入手
- Drugs and Biologics英訳対象国: China, South Korea, Taiwan, Japan, Brazil, Mexico, Israel, Russia
- Medical Devices & IVDs英訳対象国:上記に加えArgentina, Austria, France, Germany, Italy, Spain, Switzerland, Turkey



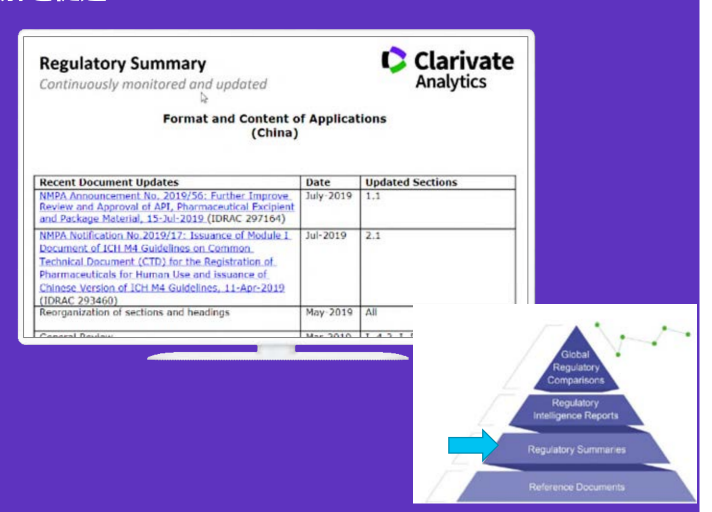




デモで使用したコンテンツ Regulatory Summaries

各国規制の解説文で、規制対応実務の理解を促進

- ローカルコンサルタントと専門エディターが各国の規制や、申請プロセスを英語で解説
- 標準化されたフォーマット
- 各国の主要な規制文書を リストし、調査を効率化
- 現地の規制の変化に合わせ、 解説文も随時更新





Regulatory Summariesへのアクセス





デモ事例

• 複数国の規制要件の比較分析

• Cortellis Regulatory Intelligence内に医薬品25種類、医療機器18種類の比較表を用意し随時アップデート

例:各国の安定性試験要件の比較表

Country/Region	Climatic Zone	The state of the s	Long-Term (real time) Testing Conditions	Notes for Long-Term (real time) Testing Conditions	Minimum Time Period (real) (months)
Mexico		At the moment, Mexico is still asking for the stability studies of the last manufacturing site, according to the NOM-073-SSA-1 for stability tests. (Note it is likely that Authorities will ask site-specific stability studies in the near future. Though no formal instructions may be found officially, they are currently requiring repeats of stability tests in Mexico).	25" C ± 2" C/60% RH ± 5% RH or 30" C ± 2" C/65% RH ± 5% RH	Choice of testing condition made by applicant.	12
Brazil	IVb	ANVISA requires the complete accelerated study and the twelve months long term ongoing study, at the submission of the application. If the medicinal product falls into the situations below, the submission may include 6 months complete accelerated study and ongoing long-term study.	30° C ± 2° C/75% RH ± 5% RH	N/A	12
South Africa	South Africa is classified in Climatic Zone II. Note: In Table 2 of the WHO guideline the long-term stability conditions for WHO Member States by Region are listed, with South Africa indicated as zone IVA, this is to be corrected to zone II. Long-term stability studies conducted at zone IVA and IVB conditions, instead of or in addition to studies conducted at zone III.	Not generally required if the sites belong to the same company. However, stability data pertaining to the manufacturing site, formulation, API manufacturer is generally required if the sites are not subsidiaries of the company, with the same systems, equipment etc. The Amendments guideline (IDRAC 148223) gives all the permutations for different manufacturers.	25° C ± 2° C/60% RH ± 5% RH	Long-term storage at 30 ± 2 °C /65 % ± 5 % RH or 30 ± 2 oC/75 % ± 5 % RH is also acceptable. Where "significant change" occurs due to accelerated testing, long-term data for a period longer than 12 months may be required to justify a provisional shelf-file of 24 months.	

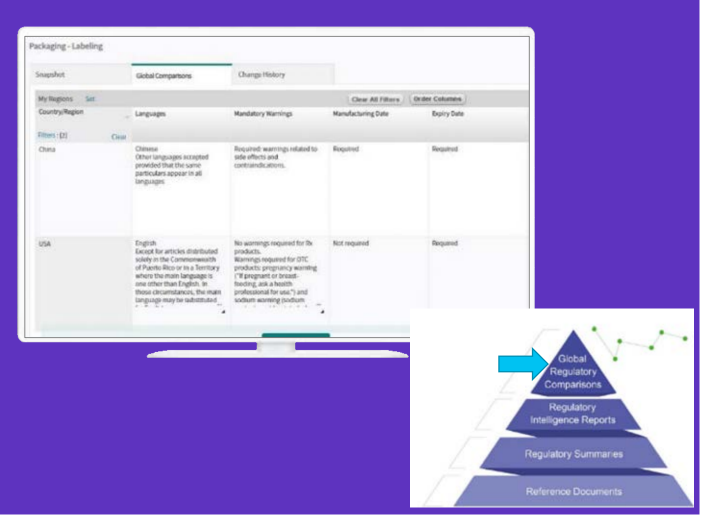
規制の比較表のアクセス方法はこちら↓でも確認できます CortellisクイックガイドNo.8 (Cortellisサポートサイトのリンク)



デモで使用したコンテンツ Global Regulatory Comparisons

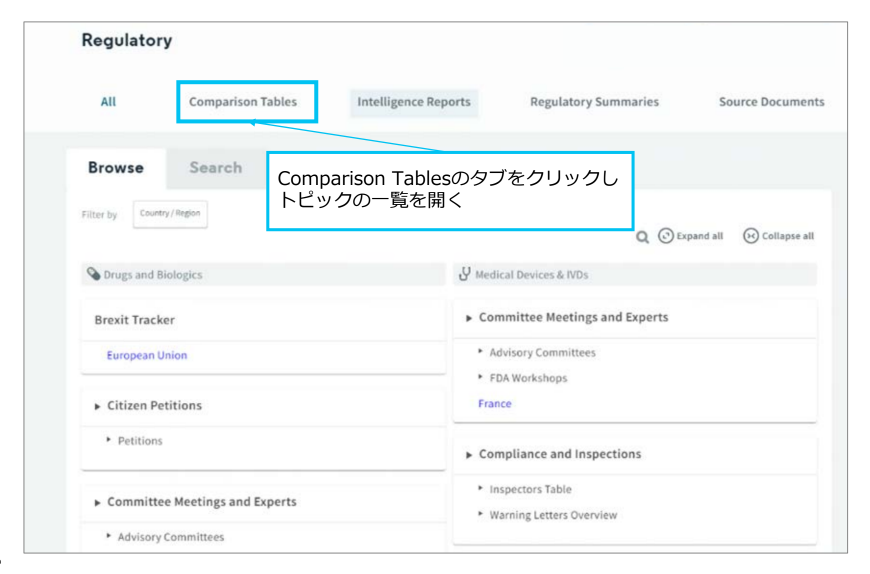
規制の比較表で、各国の主要な規制の効率的な分析を

- グローバルな規制対応計画の 立案に有効な情報を入手
- 迅速かつ簡単に各国の規制の 要点を比較分析可能
- ・ 主要な規制文書へのリンクを 提供し、規制の詳細情報にも 効率的にアクセス可能





Global Regulatory Comparisonsへのアクセス





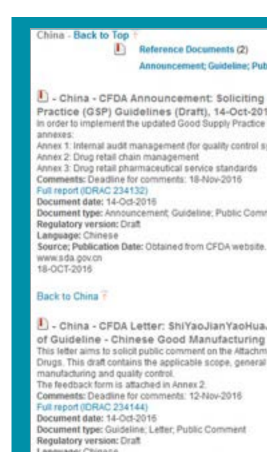
Agenda

- 1. Cortellis Regulatory Intelligenceの概要
- 2. 新市場への進出に向けて 〜言語の壁を越えて、規制情報の収集・分析を効率的に進めるには?
- 3. コンプライアンス維持のために ~各国規制の最新情報をモニタリングするには?
- 4. 欲しい文書が探せなくて困っていませんか? ~検索の基本と各国規制エキスパートによるサポート



最新規制情報のモニター 速報eメールサービス

- Weekly Alert
 - 全てのユーザ様対象
 - 全収録国の最新規制、 規制の変更を網羅
- Adcomm Bulletin
 - USAモジュールのみ
 - FDA諮問委員会の結論 と製品申請の審査結果 の分析を最速で入手



Reference Documents (2) Announcement; Guideline; Public Comment (1) Guideline; Letter; Public Comment (1) 🖺 - China - CFDA Announcement: Soliciting Public Comment on 3 Annexes of Guideline - Chinese Good Supply Practice (GSP) Guidelines (Draft), 14-Oct-2018 In order to implement the updated Good Supply Practice (GSP) (IDRAC 230550), China Food and Drug Administration (CFDA) drafted three Annex 1: Internal audit management (for quality control system) Annex 2: Drug retail chain management AdComm Bulletin Annex 3: Drug retail pharmaceutical service standards Comments: Deadline for comments: 18-Nov-2016 Read it first. Read it fast. Full report (IDRAC 234132) Document date: 14-Oct-2015 Document type: Announcement, Guideline; Public Comment The latest developments from US FDA March 8, 2018 Regulatory version: Draft Heating Begin Time: 8:05 a.m. | End Time: 3:36 p.m

Back to China

1 - China - CFDA Letter: ShiYaoJianYaoHuaJianB of Guideline - Chinese Good Manufacturing Prac This letter aims to solicit public comment on the Attachment of Drugs. This draft contains the applicable scope, general princip manufacturing and quality control.

The feedback form is attached in Annex 2. Comments: Deadline for comments: 12-Nov-2018

Document date: 14-Oct-2015

Document type: Guideline: Letter: Public Comment

Regulatory version: Draft. Language: Chinese



drug and biologic advisory committee meetings.

Today's Headline: Unanimous Support Given

to New UC

Indication

for Xeljanz

AdComm Profiles and Voting Histories (IDRAC 175864) Subject: Supplemental new drug application (sNDA) 203214/18: Xeljanz (tofacitinib). submitted by Pfizer, Inc. for the proposed

Committee Meeting

IN THIS ISSUE

treatment of adult patients with moderately to severely active ulcerative colitis who have emonstrated an inadequate response, loss o response, or intolerance to corticosteroids. azathioprine, 6-mercaptopurine, or tumor necrosis factor inhibitor therapy.

Gastrointestinal Drugs Advisory

Announced in the Federal Register anuary 19, 2018 (IDRAC 268179) (Volume 83, Number 13)

Decision/Voting

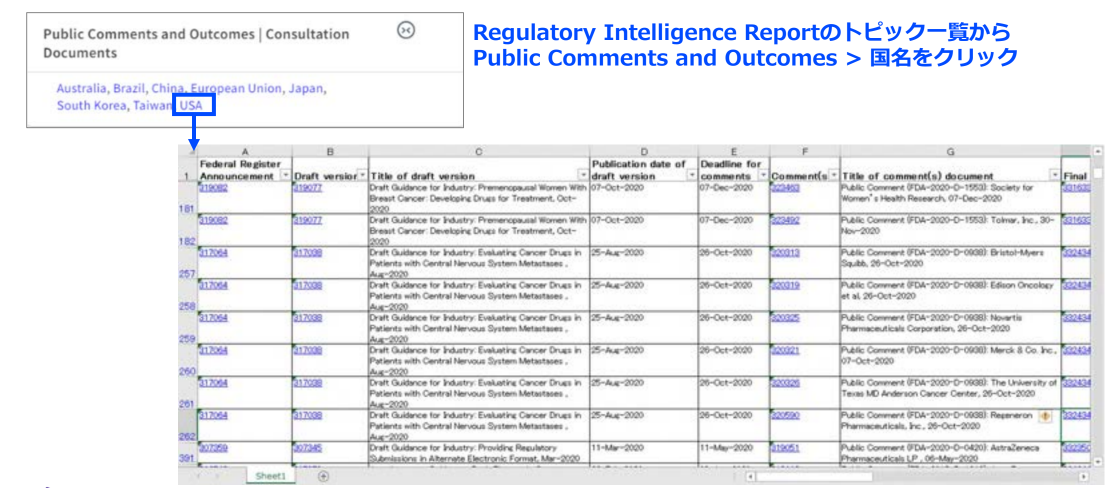
During today's meeting, the Gastrointestinal Drugs Advisory Committee (GIDAC) unanimously supported approval of supplemental new drug application (IDRAC 37905) (shDA) 203214/18 for Xelianz (IDRAC 266539) (tofacitinib) 5 mg and 10 mg tablets, submitted by Pfizer Inc for the treatment of adult patients with moderately to severely active ulcerative colitis (UC). The committee stated that this population is desperate for more treatment options.

EDA Doordoor to the Committee	Vote		W-000000
FDA Questions to the Committee	Yes	No	Comments
Do you recommend inclusion in the product label of the 10 mg twice daily (BID) dosing regimen for extended induction therapy for a total of 16 weeks in patients who have not achieved "adequate therapeutic benefit" by week 8?	15	0	
Do you recommend inclusion in the product	15	0	_



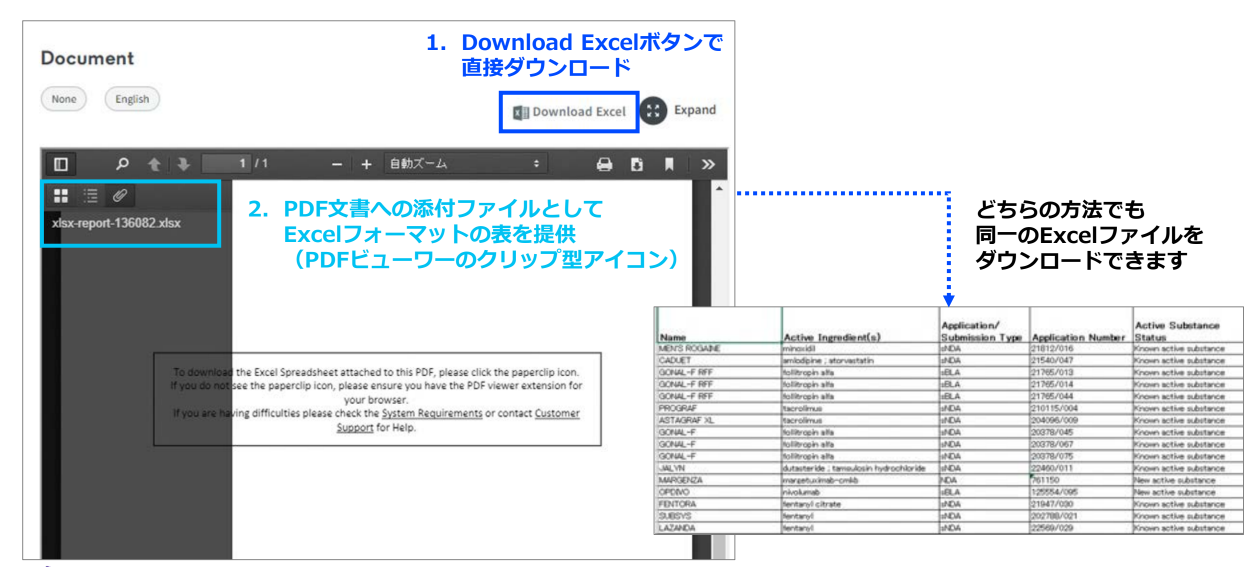
デモ事例

- Public Comments Trackerを使用し、意見募集中の最新ドラフトガイドラインや その最終バージョンを一括で確認する
- パブリックコメントの対象となったガイドラインのドラフトおよび最終版の最新状況を確認
- 最新のドラフトガイドラインを入手して今後の規制変更に備える





参考: Regulatory Intelligence Reports – 2つのExcelファイルダウンロード方法





デモで使用したコンテンツ Regulatory Intelligence Reports

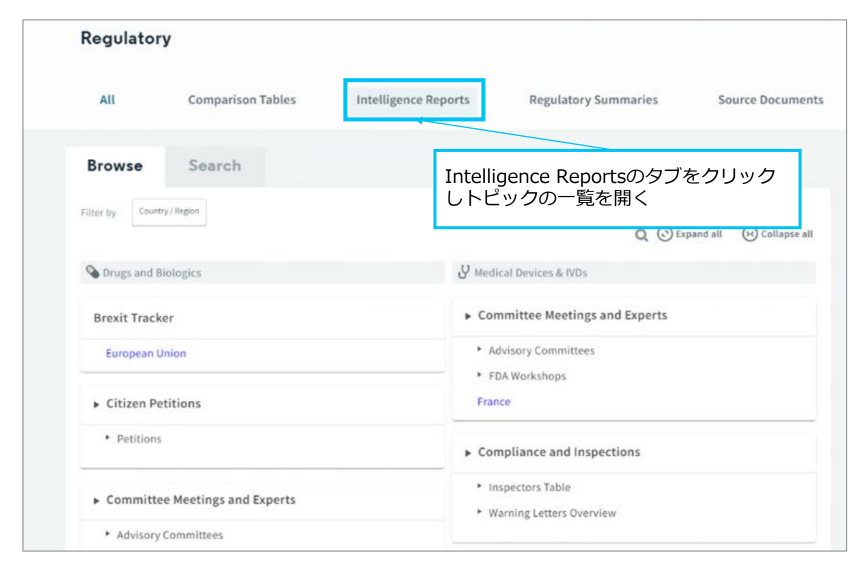
各国規制情報の整理・分析など様々な実務にすぐに役立つコンテンツ

- 規制変更の追跡
- 競合品の承認情報
- FDA査察情報 (査察官、EIR, Form 483, Warning Letter)など





Regulatory Intelligence Reportへのアクセス





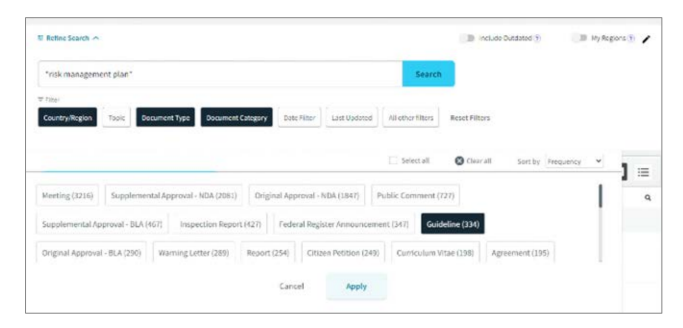
Agenda

- 1. Cortellis Regulatory Intelligenceの概要
- 2. 新市場への進出に向けて ~言語の壁を越えて、規制情報の収集・分析を効率的に進めるには?
- コンプライアンス維持のために
 ~各国規制の最新情報をモニタリングするには?
- 4. 欲しい文書が探せなくて困っていませんか? ~検索の基本と各国規制エキスパートによるサポート



デモ事例

- 特定トピックの規制文書の検索や、新規規制文書の発出をモニター
- 国、規制トピック、文書の種類、発出日など、様々な条件を組み合わせて規制文書を検索可能
- アラート機能を使って**特定の条件に合致する規制文書の発出をモニター可能**



検索キーワードの他、様々な条件を組み合わせて規制文書を絞り込み

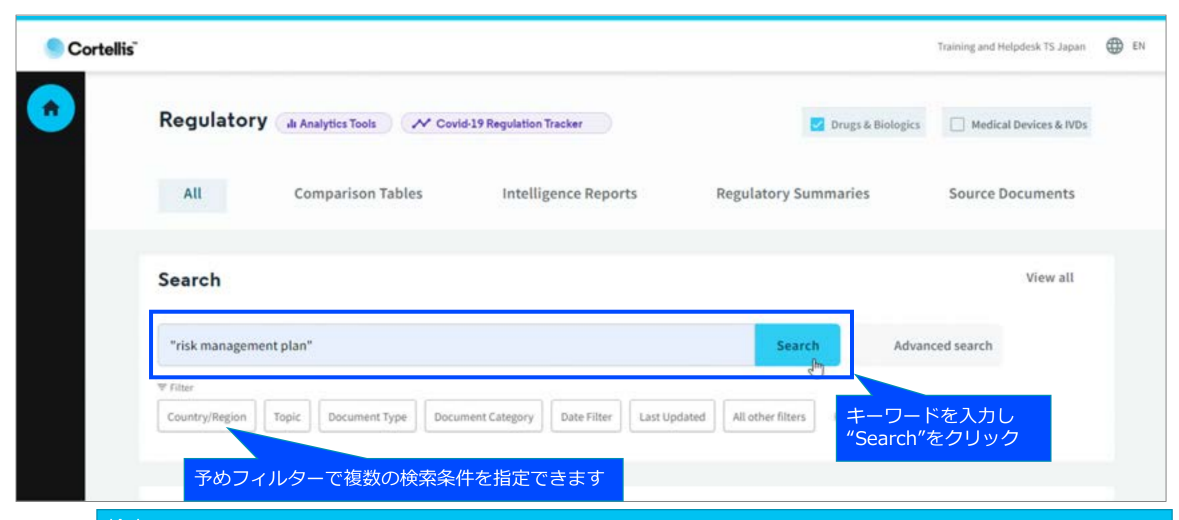
検索方法やアラートの設定の詳細はユーザーガイドをご覧ください Cortellis Regulatory Intelligenceユーザーガイド (Cortellisサポートサイトのリンク)





検索を開始するには

検索ボックスに任意のキーワードを入力してSearchをクリック



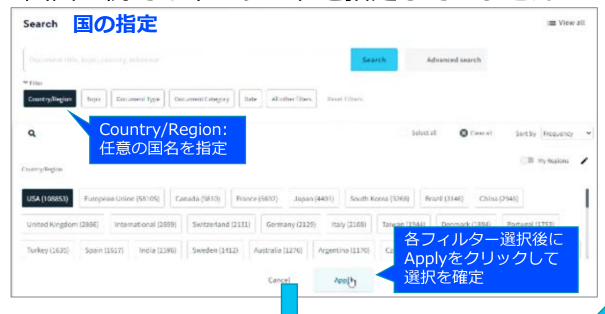
検索Tips:

検索ワードを入力せずに、フィルターだけを指定して"Search"をクリックすると、フィルター条件に合致する Clari 文書を全て抽出できます。キーワードを指定せずに、特定の国や、特定のTopicの文書を網羅的に探せます。



ガイドライン検索のフィルター例

画面の例ではキーワードを指定していません





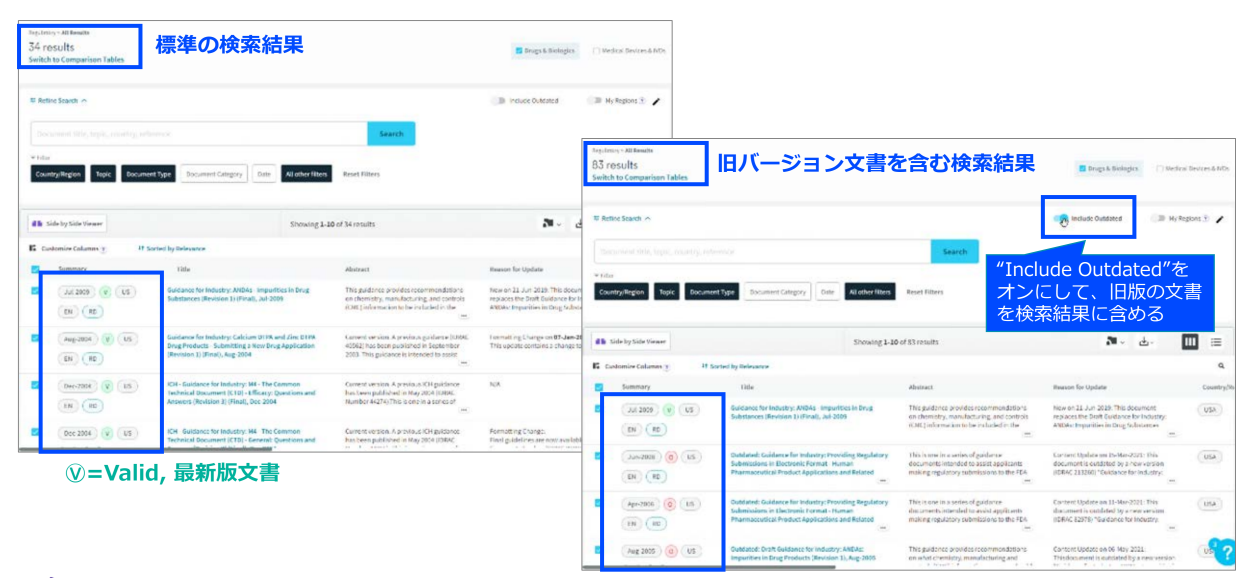






検索結果画面

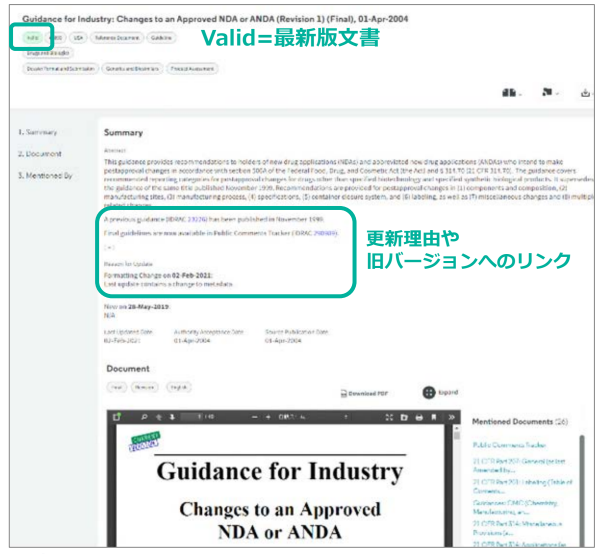
標準表示は最新版(Valid)文書のみをリストアップ、旧バージョンを結果に追加表示可能

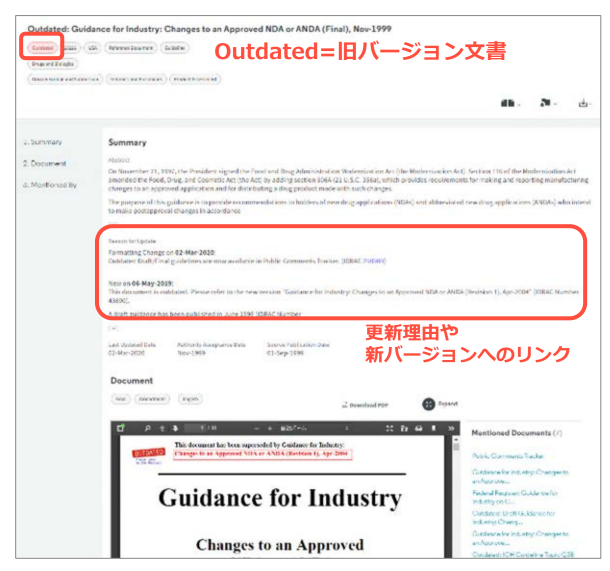




文書を開いてバージョン情報を確認

Valid/Outdatedのバージョン表示の他、Summary内のバージョン情報や新旧文書へのリンク確認







検索Tips -フィルターの紹介

フィルター名称	フィルター項目例	概要説明
Country/Region	USA, China, European Union, Internationalなど	• 検索対象にしたい国や地域の指定ができます
Topic	Clinical research, Dossier format and submission, Product Assessment, Manufacturing and control, GXP, Orphan Productsなど	各規制文書/レポートの内容が関連するトピック項目のインデックス を編集部にて付与しており、大まかな絞り込みに活用できます
Document Type	Law, Guideline, Notification, EPAR, Meeting, Inspection Report, Warning Letterなど	 各規制文書/レポートの内容が関連する文書の種類を指定できます 各国発出文書の種類についてはRegulatory Intelligence Report 内の"Reference Document Inventory"でも情報が得られます
Document Category	Reference Document Regulatory Summary Regulatory Intelligence Report	 Reference Document (各国当局の公式文書) Regulatory Summary (規制の解説文書) Regulatory Intelligence Report (ガイドラインのまとめや承認情報レポートなど)
Date	Authority Acceptance Date, Source Publication Date, Coming into Force Date, Last Update	 発出日等の範囲指定で文書を絞り込むことができます Authority Acceptance Date: 当局における文書の可決/採択日 Source Publication Date: 当局ウェブサイトでの公開日 Coming into Force Date: 規制の発効予定日 Last Update: データベース上の最終更新日(新規掲載、翻訳追加、アブストラクト記載変更等なんらかの更新を行った日付)

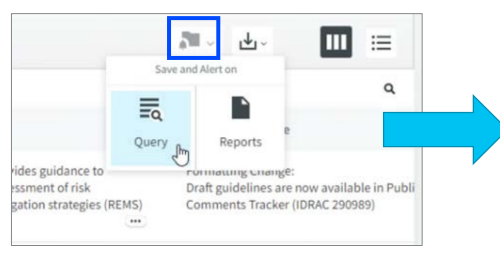


検索Tips -フィルターの紹介

フィルター名称	フィルター項目例	概要説明
Translation Status	Official, Unofficial, Internal, In Progress	 Official: 規制当局によって公式版と明示された英語版文書 Unofficial: 公式版であることが明示されていない英語版(当局が公開している英語文書も含む) Internal: クラリベイトによる英語翻訳 In Progress: クラリベイトの翻訳中文書(完了予定日を確認可能)
Medical Devices Specialty (Medical Devices & IVDsモ ジュールのみ)	Cardiovascular, Neurology, Orthopedic, Radiology, General Hospital and Personal Useなど	• 医療機器関連規制文書の疾患領域/医療機器の種類による分類 (関連カテゴリーが明らかな文書のみ)
Company	製薬企業、医療機器メーカー等	 Companyの索引が付与されたDocument Typeについて、企業名での絞り込みが可能です。Company索引付与対象は以下の文書です。 医薬品のProduct Approval文書 医療機器のProduct Approval文書 Pediatric Decision / Written Request Warning Letter
Regulatory Version	Final, Revision, Draft等	規制文書のバージョン(当局によって明らかにされているもの)
Languages	English, Russian, Chinese等	• 規制文書の言語による絞り込みが可能
Dosage Form (Drugs & Biologicsモジュール のみ)	Tablet, Powder, Gel, Spray, Solution etc.	 医薬品のProduct Approval文書を対象に、剤型での絞り込みが可能 (Drugs & Biologicsモジュールのみ)



検索条件へのアラートを設定し 新たな規制の出現をモニタリング



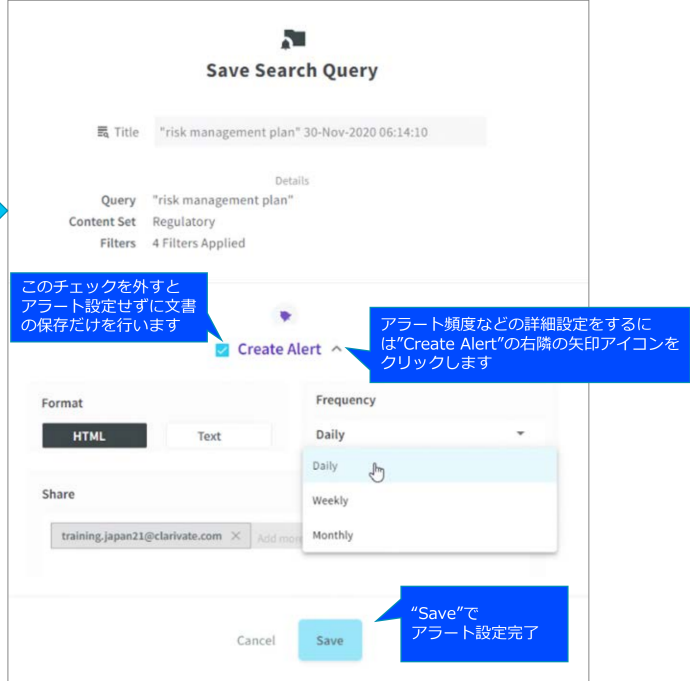
検索結果右上のSave and Alert on Query/Reportsをクリック

検索条件に合致する新規文書の収録や、 既存の文書の変更などを追跡するには アラートを設定します

Save and Alert on

- · Query:
 - 検索条件に合致する文書の出現や 検索条件から外れる文書の追跡
- ・Reports: 各文書の更新情報の追跡





お問い合わせ先

クラリベイト カスタマーケア

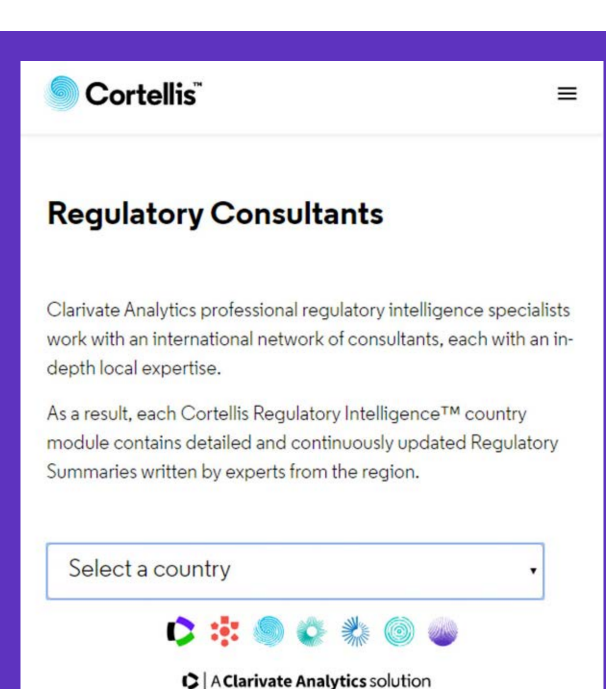
Tel: 0800-170-5577(フリーダイヤル) 03-4589-3107

Email: ts.support.jp@clarivate.com



規制調査のサポート エキスパートの知見を活用

- 各国規制の専門エディター、ローカルコンサルタントに規制の内容について問い合わせ可能
- カスタマーケアを通じて 日本語対応





本日ご紹介したコンテンツまとめ



薬事規制業務に必要な実用的なインサイト

Cortellis Regulatory Intelligenceの付加価値コンテンツ



Source documents

- 世界各国の規制当局・機関の 公式文書
- 最新および過去バージョンを蓄積 (バージョン管理情報付与)
- ・ 全ての規制文書に英語のタイト ル・抄録・更新理由等付加
- 専門家による全文英訳 (Drug&Biologics:8か国 /Medical Deivce&IVDs:16 カ国)



Regulatory Summaries

- 薬事専門家による各国の 規制の枠組み・プロセスの 英語解説文
- 標準化されたフォーマット
- 主要な規制文書をリスト
- ・ 規制変更により随時更新



Regulatory Intelligence Reports

- 様々な重要トピックについて実務に役立つ規制 分析レポート
 - 規制変更追跡
 - 競合品承認情報
 - ガイドライン一覧
 - FDA査察情報

等



Global Regulatory Comparisons

- 重要トピックに関する世 界各国の規制比較表
- ・ 規制の共通点・相違点 を簡単に把握
- 主要な規制文書へのリンクで簡単に詳細を確認可能
- 随時更新



Regulatory Summaries (規制の解説文書) – Drugs & Biologics

Authorities and Organizations	医薬品・医療機器規制に関与する当局の情報
International and Regional Bodies	ICH, PIC/S, ASEANなどの国際組織の情報
Legal Definitions and Marketing Requirements	医薬品や医療機器の定義や分類
Prescription and Supply Requirements	処方薬の定義や流通に関する基本的な要件
Registration Application Application Format, Content and Overview	医薬品申請書式、提出データ要件など
Registration Application Submission Process Overview	申請方法や電子申請ファイルの取扱いなど
Marketing Authorization Procedures	審査プロセス、事前相談、製造販売業の認可、薬局方、スイッチOTC、優先審査制度、承認承継、未承認薬の使用、変更申請など
Fees Payable	各種申請費用
Labeling, Packaging and Product Information Requirements	添付文書、パッケージ、ラベルに関する要件など
Clinical Trial Regulatory Requirements	臨床試験実施プロセスや、治験薬の管理、ラベル、輸出入の要件など
Quality Assurance Requirements	GXP関連の要求事項など
Pharmacovigilance and Risk Management Regulatory Requirements	市販前/後の安全管理要件、ADE報告要件など
Import and Export Regulatory Requirements	輸出入関連規制、ライセンスなど
Advertising and Promotion Regulations	広告規制
Market Access Guidance	薬価算定、保険償還プロセス、HTA制度の解説
Pricing and Reimbursement System and Policy Overview	薬価制度、保険償還(上記Market Access Guidanceでカバーされない国の情報)
Environmental Assessment and Impact Guidance	環境関連規制
How to Market…	遺伝子治療、細胞治療、再生医療、コンビネーション製品、小児適応、後発品、漢方薬、オーファンドラッグなどに特化した規制情報の解説



Regulatory Intelligence Report(分析レポート) – Drugs & Biologics

Brexit Tracker	英国のEU離脱によって必要となる対応やその期限などの情報
FDA Citizen Petitions	FDAに提出された請願書の一覧と本文へのリンク
Committee Meeting Trackers and Expert Profiles	FDA諮問委員会、EMA Scientific Committeeなど専門家組織やミーティングの情報
European Procedure Fees Trackers	欧州(EU, EEU)における医薬品申請に係る費用の情報
Compliance and Inspection Trackers	査察官名、サイト、Form 483, Warning Letterなど査察関連情報を集約
Global Market Access Insights	HTA, 薬価算定プロセス、保険償還システムなど市場アクセスに関する情報
Regulatory Authority Guideline Overview	各国・地域のガイドラインの一覧、変更の追跡に役立つ資料
Legislative Trackers	米国CFRなど規制変更の追跡資料
Product Approval Information	競合品のNDA, BLAなど申請・承認情報、承認までの期間、リスク管理計画の情報や審査報告書の入手
Public Comments and Outcomes Consultation Documents	ドラフトガイドライン、パブリックコメント内容、最終的な告示内容などの情報
Regulatory Authority Structure and Document Classification Guide	各国規制当局から発出される文書の種類や法的拘束力など



Comparison Tables

- Authorities and Organizations
 - Health Ministry and Regulatory Agency Directory
- Legal Definitions and Marketing Requirements
 - Legislative/Regulatory Framework: Biosimilar Products
 - Legislative/Regulatory Framework: Generic Products
 - National Pharmaceutical Laws and Regulations Directory
 - National Pharmacopeia Directory
- Format and Content of Applications
 - CTD Acceptability Framework
 - Finished Product Stability Data Requirements
- Marketing Authorization Procedures
 - Change of Manufacturing Site Requirements: Finished Product
 - Expanded/Compassionate Access Requirements
 - Expected Authority Review Timelines: Market Authorization Approval
- Fees
 - Pre- and Post-Approval National Fees Directory
- Product Information
 - Package Labeling Requirements

© Clarivate[™]

Comparison Tables

- Clinical Research
 - Clinical Trial Application Research Requirements: Local Requirements
 - Expected Authority Review Timelines: Clinical Trial Application and Ethics Committee
 - Investigational Medicinal Product (IMP) Labeling Requirements
 - Legislative/Regulatory Framework: Clinical Trial Registries and Results Disclosure
- Quality Assurance
 - National Good Practices (GXP) Directory
- Market Access Guidance
 - Health Technology Assessment Overview
 - Pharmaceutical Pricing and Reimbursement
- Pharmacovigilance and Risk Management
 - Post-Marketing Expedited Reporting
 - Post-Marketing Periodic Reporting
 - Pre-Marketing Expedited Reporting
 - Pre-Marketing Periodic Reporting
 - Risk Management Submission Requirements and Qualified Person for Pharmacovigilance (QPPV) Guidance
- Import and Export
 - Certificate of Pharmaceutical Product (CPP) Overview

Medical Devices & IVDs

Regulatory Summaries (規制の解説文書)

Regulatory Summaries

Medical Devices Regulatory Framework

In Vitro Diagnostics Regulatory Framework

Combination Products Regulatory Framework

International Medical Device Regulators Forum (IMDRF)

Regulatory Intelligence Report (分析レポート)

Regulatory Intelligence Reports

- Committee Meeting Trackers
 - FDA Advisory Committees
 - FDA Workshops
- Compliance and Inspection Trackers
 - FDA Inspection Report Directory
 - FDA Warning Letter Directory
- Legislative Trackers
 - US Federal Register | Regulatory Timetable
 - EU IVD 2017 Regulation Highlights
 - EU Medical Device 2017 Regulation Highlights
- Product Approval Information
 - Medical Device Registration | Submission and Approval Tracker
 - Combination Product Registration | Submission and Approval Tracker
- Product Approval Information
 - Combination Product Submission and Approval Overview
 - Medical Devices Submission and Approval Overview
- Public Comments and Outcomes | Consultation Documents



Medical Devices & IVDs Comparison Tables (規制の比較表)

Comparison Tables

- Authorities and Organizations
 - IVD Regulatory Agency Directory
 - Medical Device Regulatory Agency Directory
- Legal Definitions and Product Classification
 - IVD Classification Summary
 - IVD Laws and Regulations Summary
 - Medical Device Classification Summary
 - Medical Device Laws and Regulations Summary
- Market Clearance
 - IVD Marketing Application Procedures
 - IVD Post-Marketing Procedures
 - Medical Device Marketing Application Procedures
 - Medical Device Post-Marketing Procedures

Comparison Tables

- Labeling and Promotion
 - IVD Labeling Requirements
 - Medical Device Advertising Requirements
 - Medical Device Labeling Requirements
- Quality Management System Requirements
 - IVD Quality Management System and Inspection Requirements
 - Medical Device Quality Management System and Inspection Requirements
- Market Surveillance
 - IVD Adverse Incident Reporting Requirements
 - Medical Device Adverse Incident Reporting Requirements
- Import and Export
 - Medical Device Import and Export Requirements



ユーザーサポートのご案内

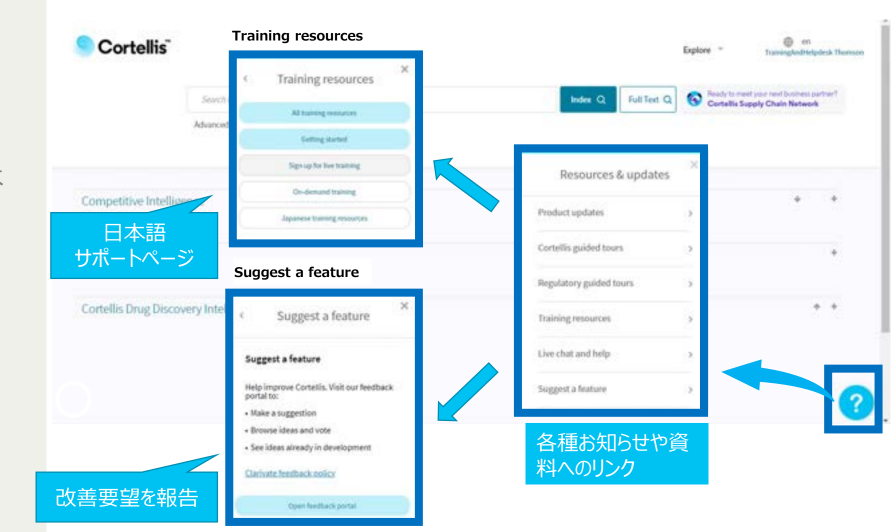


"?"のご活用

様々なガイドのご利用

- アップデートのお知らせ
- 使い方ガイド(日本語あり)
- 各種トレーニング資料(日本 語ページへのリンクあり)
- ユーザコミュニケーションツール によるフィードバック

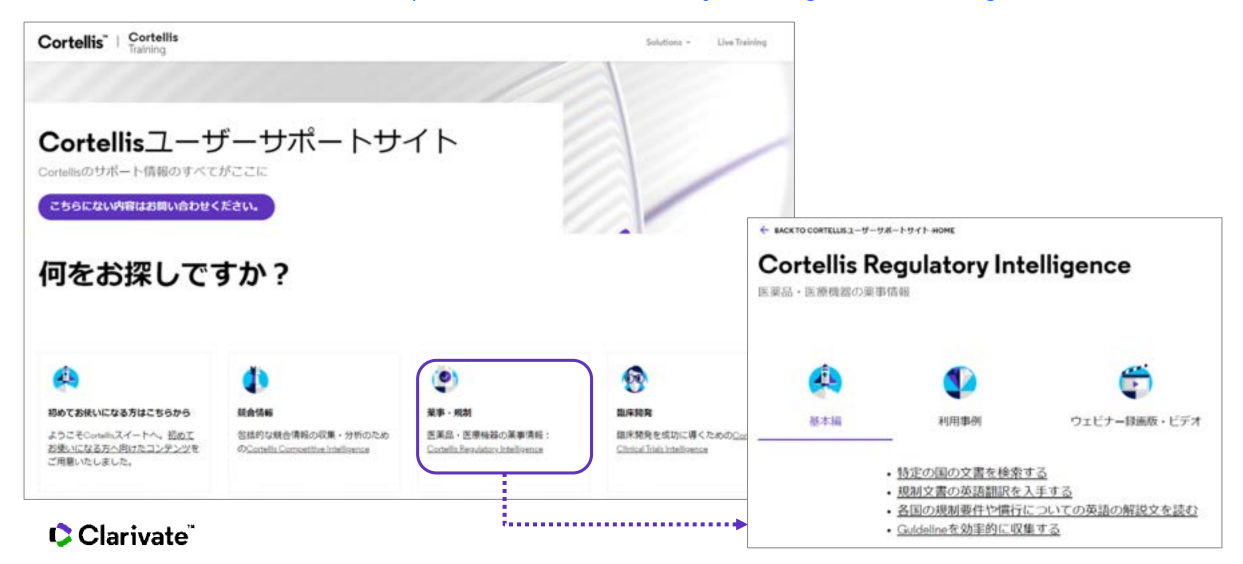
より便利にお使い頂くために





新しくなったCortellis日本語版ユーザーサポートサイト

Cortellis製品共通のサポートサイトをご用意しております。すべての製品サポート資料にまとめてアクセスできます。業界トレンド・ニュースもご提供します。 https://clarivate.com/cortellis/ja/learning/cortellis-training-home-1564/



今後のウェビナー予定の確認や、開催終了分の見逃し配信はこちらから

https://clarivate.com/cortellis/ja/training-webinars/

Cortellis トレーニングウェブセミナー



Cortellis Competitive Intelligence 第3回 『入門編 Cortellis Competitive Intelligence 基 本操作解説ウェブセミナー』

関権日時:2021年5月27日(木)14:00-15:00

Cortells Competitive Intelligenceを新しく使い始めた方、しばらく使っていない方などを対象とした基本的な操作習得を目的とする講習会のご業内です。 サーチ、フィルター、アラート、ダウンロードといった Cortellsの基本操作について、具体的な疾患・作用操作・モダリティ軸からの動合パイプライン分析を例に紹介予定でございます。

- 1. Cortells Competitive Intelligence DB概要 (スライド)
- 2. Drug Report Profile解説(操作画面)
- 3. Alart, Filter, Export等の基本操作解説(操作画面)

三ご登録いただいた方全員にウェブセミナー終了後、録画板をご案内いたします。

事務登録

見逃し配信





ユーザーサポートの充実

日本語サポートサイト

https://clarivate.com/cortellis/j a/learning/cortellis-traininghome-1564/

日本スタッフによる日本語マニュアル・資料をご



C Clarivate

パブリックWebセミナー

https://clarivate.com/cortellis/ja/tr aining-webinars/ ユーザ様ならどなたでも参加できるWebセミナーを 年間を通じて開催。参加できなくても録画版を視聴 できます。





顧客別・部署別講習会の提供

画一的な利用説明会ではなく、事前のヒアリング を経たユーザニーズに沿ったデータベース講習会 を開催しています。

製品内ガイドツアー

Cortellisユーザーサポートサイト

Company of the State of the State of

何をお探しですか?

データベースの基本ワークフローの各ステップ を解説するツアーで**スムーズに使い始め**てい ただけます。



Ask the Expert

各製品で提供するコンテンツや分析結 果について直接アナリストに問合せして いただけます。

カスタマーケア

☎ 0800-170-5577(フリーダイヤル) (十日祝日を除く) 9:30~17:30 <u>ts.support.jp@clarivate.com</u>

専門スタッフが対応。使い方、アクセスなどにお困りの 際は、気軽に日本語で問合せが可能。

