

# 「米国NIHの希少疾患遺伝子治療早期 開発承認コンソーシアムーBGTC」

Accelerating Medicines Partnership Bespoke  
Gene Therapy Consortium for Rare Disorders

演者：Dr. Shunji Tomatsu

Nemours Children's Hospital, Skeletal Dysplasia Center

戸松俊二先生は、米国デラウェア州の小児病院にて希少疾患であるムコ多糖症そのなかでもモルキオ病における研究分野の第一人者です。これまでに新生児マススクリーニング法の開発や新規治療法の開発に携わっておられます。

本特別講演会では、米国における希少疾患に対する遺伝子治療開発に向けた最新の現状と目標について、またその中でもモルキオ病に対するプロジェクトについてご発表頂くことになっております。

皆様のご参加をお待ちしております。

2024年

7/17

(水)

・ 場所：

医学図書館2階十全記念スタジオ

・ 時間：16：00 — 17：00

主催： 日本薬学会北陸支部

連絡先： 金沢大学医薬保健研究域薬学系 嶋田 努, 076-265-2831