

目 次

I. 総括研究報告	
AI を用いた医療情報の医薬品安全への活用に向けた諸要件の調査研究-----	1
荒川 憲昭	
II. 分担研究報告	
1. 欧米規制当局等における医薬品安全への AI 活用に向けた取り組み -----	18
佐井 君江	
2. 個別症例評価 AI シミュレーションモデルの検討： 生成 AI を用いた副作用既知・未知判断支援と段階的症例報告の因果関係評価--	29
岡本 里香	
3. 医薬品安全対策に必要な医療情報ソースの要件 （副作用検出、因果関係評価に必要なデータなど）に関する研究 -----	47
太田 実紀	
4. ファーマコビジランス領域における AI 活用動向に関する学術的動向調査-----	62
今任 拓也	
5. 病院薬剤部門における副作用情報管理と AI 活用意向に関する研究 -----	76
瀬戸 僚馬	
6. 医薬品安全性監視活動（PV）への人工知能（AI）技術導入に関する 倫理的・法的・社会的課題に関する調査： PV 業務における個人情報・個人データ保護の観点から -----	81
鈴木 晶子	
III. 研究成果の刊行に関する一覧表 -----	133