

# DIA

## The 29<sup>th</sup> DIA Japan Annual Workshop for Clinical Data Management

*“The Future of CDM: Evolving with Change, Anchored in  
Core Values”*

March 2-3, 2026

Nihonbashi Life Science Building and Delivery on demand at a later

*Japanese Follows English*

### CALL FOR ABSTRACTS

- Please submit abstracts postponed by **September 16, 2025**
- Authors will be notified by **October 14, 2025**

Please submit all presentation abstracts using the Forms or Excel Sheet;

**[Forms]** [https://forms.office.com/Pages/ResponsePage.aspx?id=e\\_ovoK-PBU6sepyPgbALm999lu-JRWEPnUjnvC6BjaFUQjZQNjkwMDEwWklCM0tGNjMyOUdZMUVRTi4u](https://forms.office.com/Pages/ResponsePage.aspx?id=e_ovoK-PBU6sepyPgbALm999lu-JRWEPnUjnvC6BjaFUQjZQNjkwMDEwWklCM0tGNjMyOUdZMUVRTi4u)

**[Excel Sheet]** [https://www.diajapan.org/meetings/26301/26301\\_Call\\_For\\_Abstract.xlsx](https://www.diajapan.org/meetings/26301/26301_Call_For_Abstract.xlsx)

For inquiries about abstract submission, please contact DIA Japan:

We are calling for abstracts that show practical examples and/or case studies of the following fields:

- Practical Use Cases of AI/DX in CDM Operations and Considerations for Training, Quality Assurance and Privacy During Implementation
- Initiatives related to new guidelines such as ICH E6 R3, M11, etc. Ex. Metadata Review, Protocol Digitization (Digital Data Flow)
- Implementing Data Governance in Medical Institutions
- Case Studies and Challenges in Using RWD and Emerging Technologies in PMS and Clinical Research from a Data Management Perspective
- Incorporating Risk-Based Approaches (RBA) into Operations, Including Challenges and Solutions
- CDM Competencies Viewed from Different Perspectives

### OVERVIEW

Clinical Data Management (CDM) is entering an era of unprecedented transformation. With the advancement of digital transformation (DX) and artificial intelligence (AI), the methods of data collection, processing, and analysis are rapidly evolving, and the use of real-world data (RWD) is also expanding. In parallel, post-marketing surveillance (PMS) is increasingly demanding new approaches and responsibilities from CDM professionals, requiring more flexible and strategic responses than ever before. At the same time, regulatory frameworks such as the ICH-GCP are continuously evolving.

These changes bring both new opportunities and complex challenges. Yet, no matter how technologies advance, the fundamental mission of CDM—ensuring the reliability and integrity of clinical data—remains unchanged. In fact, it is precisely in times of change that this core value becomes even more critical.

This workshop will explore the future of CDM through the central question: “What core values must we preserve while embracing change?”

This workshop will address topics such as DX and AI, RWD, regulatory adaptation, PMS, quality management, and workforce development from both practical and strategic perspectives. Sessions will incorporate diverse perspectives from industry, government, and academia, with discussions expected to reflect both real-world experience and forward-looking insights. The workshop will also emphasize interactive engagement, including Q&A and panel discussions, to co-create practical knowledge that can be applied in daily practice.

How should we respond to the waves of change, and how can we enhance the value of CDM? We invite professionals, leaders, educators, regulators, and researchers from all sectors to join our forward-looking dialogue.

### TARGET AUDIENCE

- Clinical data managers
- Clinical research coordinators
- Biostatisticians
- Clinical development professionals
- Information technology professionals
- QC/QA professionals
- Regulatory affairs professionals
- Post-marketing surveillance professionals

**Simultaneous Translation by AI system**

# DIA

**DIA Japan**

Nihonbashi Life Science Building 6F,  
2-3-11 Nihonbashi-honcho, Chuo-ku, Tokyo 103-0023 Japan  
Tel: +81.3.6214.0574 Email: [Japan@DIAglobal.org](mailto:Japan@DIAglobal.org)

**Drug Information Association**

Global Center: Washington, DC | Americas | Europe, Middle East & Africa | China | Japan | India

### PROGRAM CHAIR

- Yukiko Nagata  
• ICON Clinical research

### PROGRAM COMMITTEE

- Yumiko Asami  
• Nippon Boehringer Ingelheim Co., Ltd.
- Yusuke Inoue  
• Novartis Pharma K.K.
- Kazumi Itayama  
• Pfizer R&D Japan
- Yu Jincho  
• GlaxoSmithKline K.K.
- Megumi Kitayama  
• Wakayama Medical University Hospital

### Misato Kuwagaki

- Eli Lilly Japan K.K.

### Hiroshi Nihei

- Janssen Pharmaceutical K.K.

### Miho Tabata

- Pharmaceuticals and Medical Devices Agency

### Fumiharu Tanaka

- Shionogi & Co., Ltd

### Hiroko Yaegashi

- A2 Healthcare Corporation

### CDM COMMUNITY

### Yoko Hattori

- Chiba University Hospital

### Akiko Kumagai

- Japan Tobacco Inc.

### OPERATION TEAM

### Shoko Minagawa

- Chugai Pharmaceutical Co., Ltd.

### Hideto Minohara

- University of Tsukuba

### SH DIA JAPAN

### Mistuhiko Niimi

- DIA volunteers, members, and staff

provide a comprehensive catalogue of conferences, workshops, training courses, scientific publications, and educational materials, throughout the year, all around the world.

**DIAglobal.org**

# DIA

## 第29回DIA臨床データマネジメント ワークショップ

CDMの未来:変化に適応しながら守るべき本質

2026年3月2日(月)–3日(火)

会場開催 | 日本橋ライフサイエンスビルディング 後日オンデマンド配信あり

### CALL FOR ABSTRACTS

● 演題提出期限: 2025年9月16日(火)

● 選考結果通知: 2025年10月14日(火)

演題提出先: 下記Forms又はExcel Sheetからご提出ください。

**[Forms]** [https://forms.office.com/Pages/ResponsePage.aspx?id=e\\_ovoK-PBU6sepyPgbALm-999luJRWEpLnUjnvC6BjaFUQjZQNjkwMDEwWk1CM0tGNjMyOUdZMUVR7i4u](https://forms.office.com/Pages/ResponsePage.aspx?id=e_ovoK-PBU6sepyPgbALm-999luJRWEpLnUjnvC6BjaFUQjZQNjkwMDEwWk1CM0tGNjMyOUdZMUVR7i4u)

**[Excel Sheet]** [https://www.diajapan.org/meetings/26301/26301\\_Call\\_For\\_Abstract.xlsx](https://www.diajapan.org/meetings/26301/26301_Call_For_Abstract.xlsx)

Excel Sheetでのご提出の場合は、DIA Japanにメールで送付ください。

次のテーマについての実施例またはケーススタディを提示する演題を募集しています。  
(今回は以下のテーマ以外の演題は募集しておりません)

- AI/DXのCDM業務における利活用の実例、導入に際しての教育、品質保証、プライバシーの対応
- Metadata reviewやProtocolのData化(Digital Data Flow)等のICH E6 R3やM11等最新のガイドラインに関連する取り組み
- 医療機関におけるデータガバナンスの実装に関する取り組み
- RWDや新しい技術を活用したPMSや臨床研究におけるDMとして実例、検討課題
- RBAを業務に取り入れた事例、その課題や対応
- 異なる立場から見た期待するCDMのコンピテンシー

### 概要

臨床データマネジメント(CDM)は今、かつてない変革の時代にあります。デジタルトランスフォーメーション(DX)やAIの進化により、データの収集・処理・解析の手法は大きく変わりつつあり、リアルワールドデータ(RWD)の活用も広がっています。加えて、市販後調査(PMS)においては、従来とは異なる対応や新たな役割がCDMに求められるようになってきており、これまで以上に柔軟かつ戦略的な取り組みが必要とされています。さらに、ICH-GCP改訂など、規制環境も日々進化しています。

こうした変化は、CDMに新たな可能性と同時に複雑な課題をもたらしています。しかし、どれほど技術が進化しても、「信頼できる臨床データを確保する」というCDMの本質的な使命は揺らぐことはありません。むしろ、変化の中でこそ、その本質がより強く問われています。

今回のワークショップでは、「変化を受け入れながらも守るべき本質とは何か?」という問いを軸に、CDMの未来を多角的に探求します。DX・AI、RWD、規制対応、PMS、品質管理、人材育成など、さまざまなテーマを通じて、実務と戦略の両面からの考察を深めていきます。

産官学の多様な立場からの視点を取り入れたセッションを予定しており、現場の経験と将来を見据えた議論が展開されることが期待されます。また、参加者との対話を重視し、Q&Aやパネルディスカッションを通じて、実務に活かせる知見を共に創出する場を目指します。

変化の波にどう向き合い、CDMの価値をどう高めていくか。実務者、リーダー、教育者、規制当局、研究者など、さまざまな立場の皆さまとともに、未来志向の議論を展開していきましょう。

### 参加対象者

- クリニカルデータマネージャー
- 生物統計学担当者
- IT担当者
- 薬事担当者
- クリニカルリサーチコーディネーター
- 臨床開発担当者
- QC/QA担当者
- 市販後担当者

日本語・英語間のAIによる同時通訳あり

### プログラム委員長

- ICONクリニカルリサーチ合同会社
- 永田 由紀子

### プログラム委員

- 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
- 浅見 由美子
- ノバルティス ファーマ株式会社
- 井上 祐介
- ファイザーR&D合同会社
- 板山 和美
- グラクソ・スミスクライン株式会社
- 神長 裕
- 和歌山県立医科大学
- 北山 恵
- 日本イーライ・リリー株式会社
- 桑垣 美里
- ヤンセンファーマ株式会社
- 二瓶 浩美
- 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構
- 田端 未帆
- 塩野義製薬株式会社
- 田中 史晴
- エイツヘルスケア株式会社
- 八重樫 寛子

### CDM COMMUNITY

- 千葉大学医学部附属病院
- 服部 洋子
- 日本たばこ産業株式会社
- 熊谷 亜貴子

### OPERATION TEAM

- 中外製薬株式会社
- 皆川 祥子
- 筑波大学
- 養原 豪人

一般社団法人ディー・アイ・エー・ジャパン  
新美 満洋

DIA volunteers, members, and staff provide a comprehensive catalogue of conferences, workshops, training courses, scientific publications, and educational materials, throughout the year, all around the world.



DIA Japan  
Nihonbashi Life Science Building 6F,  
2-3-11 Nihonbashihoncho, Chuo-ku, Tokyo 103-0023 Japan  
Tel: +81.3.6214.0574 Email: Japan@DIAglobal.org

Drug Information Association

Global Center: Washington, DC | Americas | Europe, Middle East & Africa | China | Japan | India

DIAglobal.org