



The 30th DIA Japan Annual Workshop for Clinical Data Management

UNLOCK: Unlocking the Potential of CDM

March 1-2, 2027

Hybrid | Nihonbashi Life Science HUB and Online

Japanese Follows English

CALL FOR ABSTRACTS

- Please submit abstracts by **September 25, 2026**
- Authors will be notified by **October 30, 2026**

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

[Forms]

https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSc5bcNoWTNmTZuT-X8tc7Ij6vZiYQ95Ve8zo74oZt4tj_9UTA/viewform

[Excel Sheet] https://www.diajapan.org/meetings/27301/27301_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 applications of AI in Clinical Data Management (CDM), including approaches to data integrity and validation
- Data management initiatives related to PFDD, ICH E6(R3), M11, Digital Data Flow, and other emerging regulatory and industry standards
- Real-world examples of RWD utilization in PMS, clinical research, evidence generation, pharmacovigilance and safety surveillance, and other innovative use cases
- Practical experiences and challenges related to data utilization, data quality, and data governance across industry, academia, and regulatory organizations

OVERVIEW

Clinical data management (CDM) has evolved into a discipline dedicated to ensuring the quality, integrity, and reliability of clinical trial data. Recent advances in AI, RWD, digital health technologies, electronic health record (EHR) integration, and decentralized clinical trials have significantly expanded the role of CDM. Today, CDM is expected not only to manage data, but also to connect, integrate, and leverage diverse data sources to generate value for drug development and healthcare.

As we celebrate the 30th DIA Japan Annual CDM Workshop, this milestone provides an opportunity to reflect on the achievements and contributions of CDM while exploring the new value and possibilities that lie ahead. Building on the expertise and foundations established over three decades, we will discuss how CDM can continue to evolve and deliver greater value to clinical development and healthcare in a rapidly changing environment.

The theme of this year's workshop is UNLOCK: Unlocking the Potential of CDM. Through discussions on topics such as AI adoption, patient-centered data utilization, cross-functional collaboration, regulations and standardization, and the growing role of real-world data (RWD) and post-marketing surveillance (PMS), we will explore the many dimensions of CDM's potential and examine its future responsibilities and challenges.

By sharing their experiences, insights, and challenges, participants from industry, regulatory agencies, and academia will have engage in meaningful dialogue that transcends organizational and professional boundaries. Together, we aim to generate new perspectives, innovative ideas, and a broader vision for the future of CDM.

As AI, RWD, and patient-centered approaches continue to reshape the clinical research landscape, another important question emerges: What value should CDM provide, and what role should it play in the future? We hope this workshop will offer meaningful insights, inspire new possibilities, and encourage participants to take the next step in advancing the field.

Together, let us unlock new possibilities, learn from one another, and shape the future of CDM.

We look forward to this workshop providing a platform for dialogue, collaboration, and discovery that will help shape the future of CDM.

Simultaneous Translation by AI system

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



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

PROGRAM CHAIR

- Yukiko Nagata
- ICON Clinical research

PROGRAM COMMITTEE

- Yoshiki Hayashi
- Pharmaceuticals and Medical Devices Agency
- Yusuke Inoue
- Novartis Pharma K.K.
- Kazumi Itayama
- Pfizer R&D Japan
- Sachiko Kitazono
- Daiichi Sankyo Co., Ltd.
- Hiromi Nihei
- Johnson & Johnson
- Yasuharu Shibata
- MSD K.K.
- Naoya Takahashi
- Kaken Pharmaceutical Co., Ltd.

Fumiharu Tanaka

- Shionogi & Co., Ltd.

Hiroko Yaegashi

- Fujita Health University

PROGRAM ADVISOR

Misato Kuwagaki

- Eli Lilly Japan K.K.

CDM COMMUNITY

Yoko Hattori

- Chiba University Hospital

Akiko Kumagai

- Shionogi & Co., Ltd.

Sakura Yoshimasu

- CMIC Co., Ltd.

OPERATION TEAM

Masahisa Kamikura

- National Cancer Center Hospital

Hideto Minohara

- University of Tsukuba

Shinya Watanabe

- Pharmaceuticals and Medical Devices Agency

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30回DIAクリニカルデータマネジメント・ワークショップ

UNLOCK ～CDMの可能性を解き放つ～

2027年3月1日(月)～2日(火)

ハイブリッド開催 | 日本橋ライフサイエンスハブおよびオンライン

CALL FOR ABSTRACTS

● 演題提出期限: 2026年9月25日(金)

● 選考結果通知: 2026年10月30日(金)

演題提出先: 下記Forms又はExcel Sheetからご提出ください。

[Forms]

https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSc5bcNoWTNmTZuT-X8tc7Ii6vZiYQ95Ve8zo74oZt4tj_9UTA/viewform

[Excel Sheet] https://www.diajapan.org/meetings/27301/27301_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のCDM業務における利活用の実例、データインテグリティやバリデーションへの対応
- PFDD、ICH E6(R3)、M11、Digital Data Flow等を踏まえたデータマネジメントの取り組み
- RWDを活用したPMS、臨床研究、エビデンス創出における実例やデータを活用した安全性監視活動やそのほか活用方法など
- 産官学におけるデータ活用、データ品質確保、データガバナンスに関する実例や課題

概要

クリニカルデータマネジメント (CDM) は、臨床試験におけるデータ品質と信頼性を支える専門領域として発展してきました。近年では、AI、リアルワールドデータ (RWD)、デジタルヘルス技術、電子カルテ連携、分散型臨床試験などの進展により、CDMに求められる役割も大きく広がっています。データをマネジメントするだけでなく、多様なデータをつなぎ、活用し、医薬品開発や医療の価値向上に貢献することが期待される時代を迎えています。

第30回を迎える本ワークショップでは、この節目を機会に、これまでCDMが築いてきた歩みと成果を振り返るとともに、これからの時代に求められる新たな価値と可能性を展望します。CDMが培ってきた専門性を土台に、変化する環境の中でどのように進化し、臨床開発や医療へさらなる価値を提供していくのかを探ります。

本ワークショップのテーマは「UNLOCK ～CDMの可能性を解き放つ～」です。AI活用、患者中心のデータ活用、多職種連携、規制・標準化、RWD・PMSなどのテーマを通じて、CDMが持つ可能性を多角的な視点から捉え、これからの役割や挑戦について議論します。

本ワークショップには、産官学の多様な参加者が集います。それぞれの経験や課題を共有しながら、これからのCDMの未来について考え、立場や組織を超えた対話を通じて、新たな視点やアイデアを創出する機会とします。

AI、RWD、患者中心のデータ活用など、CDMを取り巻く環境は大きく変化しています。そのような中で、CDMはどのような価値を提供し、どのような役割を担っていくべきなのでしょう。本ワークショップが、参加者一人ひとりにとって未来への示唆を得るとともに、新たな可能性を見出し、次の挑戦へつなげる場となることを願っています。

ともに議論し、ともに学び、ともに次の一步を創る。

本ワークショップが、CDMの未来を切り拓くための出会いと対話の場となることを期待しています。

日本語・英語間のAIによる同時通訳あり

参加対象者

- ・ クリニカルデータマネージャー
- ・ 生物統計士担当者
- ・ IT担当者
- ・ 薬事で担当者
- ・ 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



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

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

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

林 良樹

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

第一三共株式会社

北園 幸子

Johnson & Johnson

二瓶 浩美

MSD株式会社

柴田 康晴

科研製薬株式会社

高橋 直哉

塩野義製薬株式会社

田中 史晴

藤田医科大学

八重樫 寛子

プログラムアドバイザー

日本イーライリリー株式会社

桑垣 美里

CDM COMMUNITY

千葉大学医学部附属病院

服部 洋子

塩野義製薬株式会社

熊谷 亜貴子

シミック株式会社

吉益 さくら

OPERATION TEAM

国立がん研究センター中央病院

神蔵 将久

筑波大学

養原 豪人

独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

渡邊 慎也

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.

DIAglobal.org