

回	テ　ー　マ	授　業　の　内　容	予習・復習
1	複素環含有天然および合成医薬品の化学的性質と標的分子との相互作用	複素環構造を含む医薬品を化学的性質から分類し、標的分子に対する相互作用を考える。(山口泰)	予習：複素環化学についてあらかじめ確認しておくこと。 復習：配布資料を復習する。
2	医薬品分子の化学的性質に基づくジェネリック医薬品の選択	現在承認されているジェネリック医薬品のうち、あるものは高使用頻度である。それに対し、ジェネリックが使用されていないものもある。その理由を化学的な視点から考える。(山口泰)	予習：ジェネリック医薬品の承認について確認しておく。 復習：配布資料を復習する。
3	ペプチドおよび核酸医薬品の化学的性質と標的分子との相互作用	X線構造解析およびNMRにより明らかになった結合様式と3次元構造をもとに相互作用について考える。(山口泰)	予習：タンパク質の基本構造、特に基本用語を確認しておく。 復習：配布資料を復習する。
4	コンピュータを用いた複素環医薬品と標的分子との相互作用シミュレート	標的タンパク質の3次元構造からBinding Pocketの予測について概説する。(淀)	予習：タンパク質の基本構造、特に基本用語を確認しておく。 復習：配布資料を復習する。
5	コンピュータを用いたペプチド医薬品と標的分子との相互作用シミュレート	標的タンパク質とペプチドとの共結晶の3次元構造からその相互作用について考える。(淀)	予習：タンパク質の基本構造、特に基本用語を確認しておく。 復習：配布資料を復習する。
6	コンピュータを用いた核酸医薬品と標的分子との相互作用シミュレート	標的タンパク質と核酸との共結晶の3次元構造からその相互作用について考える。(淀)	予習：タンパク質の基本構造、特に基本用語を確認しておく。 復習：配布資料を復習する。
7	天然および合成医薬品の細胞内動態・代謝・排出	細胞内における低分子有機化合物医薬品の輸送(取り込み)・排出・代謝のメカニズムについて概説する。(黒川)	予習：薬物輸送体・代謝酵素などについて知識を確認しておく。 復習：配布プリントを復習する。
8	ペプチド・核酸・抗体医薬品の細胞内動態・代謝・排出	細胞内におけるペプチド・核酸・抗体医薬品の輸送(取り込み)・分解のメカニズムについて概説する。(黒川)	予習：細胞内における高分子物質の分解機構などについて知識を確認しておく。 復習：配布プリントを復習する。
9	天然および合成医薬品と標的分子のin vitroにおける相互作用解析	低分子有機化合物医薬品とその標的分子のin vitroでの相互作用解析の理論と実際について概説する(藤田)	予習：分子間相互作用の理論と測定機器の原理などについて知識を確認しておく。 復習：配布プリントを復習する。
10	ペプチド・核酸・抗体医薬品と標的分子のin vitroにおける相互作用解析	ペプチド・核酸・抗体医薬品とその標的分子のin vitroでの相互作用解析の理論と実際について概説する。(藤田)	予習：分子間相互作用の理論と測定機器の原理などについて知識を確認しておく。 復習：配布プリントを復習する。
11	生体膜モデルを用いた天然および合成医薬品の界面科学的挙動解析	界面科学的手法を用い、生体膜モデルと天然および合成医薬品の界面科学的相互作用の解析を解説する。(市川)	予習：生体膜モデルに関して予め調べておく。 復習：配布資料を復習する。
12	生体膜モデルを用いたペプチド・核酸・抗体医薬品の界面科学的挙動解析	界面科学的手法を用い、生体膜モデルとペプチド・核酸・抗体医薬品の界面科学的相互作用の解析を解説する。(榎本)	予習：熱力学的解析、形態学的解析に関して予め調べておく。 復習：指定論文を読んでおくこと。
13	天然および合成医薬品の分析化学的な品質管理	低分子の天然及び合成医薬品について、日本薬局方及びICHガイドラインに記載の分析法バリデーションの実施項目及び実施方法を概説する。(大庭)	予習：分析能パラメーター(真度、精度、検出限界、定量限界など)について確認しておくこと。 復習：配布プリントを復習する。
14	ペプチド・核酸・抗体医薬品の分析化学的な品質管理	高分子の医薬品について、日本薬局方及びICHガイドラインに記載の分析法バリデーションの実施項目及び実施方法を概説する。(大庭)	予習：前回講義内容について確認しておくこと。 復習：配布プリントを復習する。
15	薬害、ドラッグ・ラグとレギュラトリーサイエンス	薬害の歴史、ドラッグ・ラグの現状を学び、レギュラトリーサイエンスの果たす役割を考える。(大庭)	予習：薬が承認されるまでの過程を確認しておくこと。 復習：配布プリントを復習する。