



プレスリリース

報道関係者各位

2018年9月19日
Veeva Japan株式会社

**2018 Veeva R&D Summit を開催、
製品開発の迅速化を成功させた最新情報／戦略を発表**

～ 100 人を超えるライフサイエンスの専門家が
臨床開発、薬事および品質管理におけるプロセス統合のベストプラクティスを紹介 ～

Veeva Systems【NYSE:VEEV】(本社：カリフォルニア州プレザントン、日本法人 本社：東京都渋谷区、日本法人代表取締役：岡村 崇、以下 Veeva)は、9月16日～18日にかけて、米国フィラデルフィアで **2018 Veeva R&D Summit** を開催します。このイベントでは、1,300 人を超えるライフサイエンスのプロフェッショナルおよび専門家にお集まりいただき、製品開発の迅速化に向けた、最新情報を発表します。(本リリースは、Veeva 米国本社が発表した報道資料の抄訳です。原文は[こちら](https://www.veeva.com/resources/2018-veeva-rd-summit-to-showcase-advances-in-speeding-product-development/)からお読みいただけます。)

原文：<https://www.veeva.com/resources/2018-veeva-rd-summit-to-showcase-advances-in-speeding-product-development/>

この Summit は、bluebird bio 社のチーフ・ブルーバードである Nick Leschly 氏との遺伝性疾患および希少疾患における画期的なイノベーションの可能性に関するディスカッションで幕開けします。同氏は、Veeva のプレジデント兼共同創業者である Matt Wallach と共に「遺伝子治療がもたらす疾病治療の具現化」というテーマでファイアーサイド・チャットに臨席します。

100 人を超える、製薬、バイオテックおよび医療機器の分野における一流のプロフェッショナルが、臨床開発、薬事および品質管理の各業務における製品開発プロセスの効率化に向けた詳細なベストプラクティスを共有します。今年のイベントでは特に、臨床試験パフォーマンス

の最適化、臨床データマネジメントの再構築、品質マネジメントの近代化および薬事業務の変革に関して、下記のような基調講演を用意しています。

- **Janssen Pharmaceuticals 社、Pharmaceutical Product Development LLC (PPD 社) および IACT Health 社**は、治験依頼者、医薬品開発業務受託機関(CRO) および試験実施医療機関が、より適切に協力しながら臨床試験を実施するための、臨床試験情報の共有を改善する契機を明らかにします。
- **Cara Therapeutics 社**は、最新の EDC ソリューションにより、どのように臨床データマネジメントを改善し、臨床試験データベースの構築と設計を迅速化したかを説明します。
- **Bristol-Myers Squibb 社**は、企業全体の戦略的な取り組みにより、品質マネジメントをグローバルで近代化し、変更管理プロセスを変革するためのビジョンを共有します。
- **Eli Lilly and Company 社**は、RIM の変革に向けた革新的なアプローチと、単一の RIM プラットフォーム上での承認後の変更における、エンドツーエンドプロセスの実現について講演します。

Veeva の CEO 兼創設者である Peter Gassner は基調講演で、Veeva Vault が臨床開発、薬事、品質管理(近日中には安全性も)の各業務において、業界の製品開発プロセスの変革をどのように実現しているのか、ご説明します。また、臨床試験中に、治験依頼者、CRO および試験実施医療機関がシームレスに協業するのをサポートする Veeva のビジョンも明らかにします。Veeva Vault 担当シニアヴァイスプレジデントの Jen Goldsmith および Veeva Vault 担当ゼネラルマネージャーの Avril England は、**Veeva Development Cloud** でグローバルに、研究と開発全体におけるバリエーションマネジメントや変更管理などをエンドツーエンドにプロセス管理する方法について紹介します。

60 を超えるセッションとワークショップには、次の各社から講演者をお迎えします。AbbVie、Agius Pharmaceuticals、Alkermes PLC、Allakos、Atlantic Research Group、BioEnterprise、Clintec、Gilead Sciences, Inc.、GlaxoSmithKline、ICON plc、Incyte Corporation、Integra LifeSciences、Intersect ENT、Ionis Pharmaceuticals, Inc.、Melinta Therapeutics Inc.、Ora, Inc.、Radius Health、Regeneron Pharmaceuticals Inc.、Replimune Group Inc.、Seattle Genetics, Inc.、Syneos Health、Sysmex Corporation、TESARO, Inc.、Ultragenyx Pharmaceutical Inc.、Upsher-Smith Laboratories LLC 他

2018 Veeva R&D Summit のスポンサーは、次の各社です。Accenture、AG Mednet、Amazon Web Services、C3i Solutions、CGI、Cognizant、Comprehend Systems, Inc.、Deloitte、EY、FME、Ideagen Plc、LPW Training Services、Mavens、NNIT、Qlik、SDL、Tata Consultancy Services、Trifecta、UL PURE Learning、Valiance Partners

Veeva R&D Summit は、Veeva のお客様およびご招待客の皆様向けの無料のイベントです。詳細情報およびアジェンダ全体の詳細は、<https://www.veeva.com/events/rd-summit/>をご覧ください。

2018 Veeva R&D Summit: <https://www.veeva.com/events/rd-summit/>

Veeva Development Cloud: <https://www.veeva.com/jp/products/development-cloud/>

【Veeva Systems 社について】

Veeva Systems 社はグローバルなライフサイエンス企業向けにクラウドベースのソフトウェアを提供するリーディングカンパニーです。世界最大規模の製薬会社からバイオテクノロジー分野の新興企業まで 650 社を超える顧客を擁し、技術革新への取り組みや卓越した製品力によって、お客様の成功をサポートしています。Veeva は、サンフランシスコのベイエリアに本社を置き、ヨーロッパ、アジア、ラテンアメリカに拠点を展開しています。

詳しくは、<https://veeva.com/jp/>をご覧ください。

【Forward-looking Statements】

This release contains forward-looking statements, including the market demand for and acceptance of Veeva's products and services, the results from use of Veeva's products and services, and general business conditions, particularly in the life sciences industry. Any forward-looking statements contained in this press release are based upon Veeva's historical performance and its current plans, estimates, and expectations, and are not a representation that such plans, estimates, or expectations will be achieved. These forward-looking statements represent Veeva's expectations as of the date of this press announcement. Subsequent events may cause these expectations to change, and Veeva disclaims any obligation to update the forward-looking statements in the future. These forward-looking statements are subject to known and unknown risks and uncertainties that may cause actual results to differ materially. Additional risks and uncertainties that could affect Veeva's financial results are included under the captions, "Risk Factors" and "Management's Discussion and Analysis of Financial Condition and Results of Operations," in the company's filing on F Form 10-Q for the period ended April 30, 2018. This is available on the company's website at www.veeva.com under the Investors section and on the SEC's website at www.sec.gov. Further information on potential risks that could affect actual results will be included in other filings Veeva makes with the SEC from time to time.

【本件に関するお問い合わせ先】

Veeva Japan 株式会社

〒150-0013 東京都渋谷区恵比寿1-19-19 恵比寿ビジネスタワー5階

TEL : 03-6721-9800 FAX : 03-3449-7800 E-mail : japan.info@veeva.com