

第14回CRC養成研修会プログラム (案)

(敬称略)

8月22日 (月)	9:50-10:00	開会のあいさつ			
	10:00-10:40	CRCに必要なGCPの知識	四国医療専門学校	大西 純一	
	10:40-11:20	治験事務局の仕事	虎の門病院	山崎 三佐子	
	11:20-12:00	IRBの役割	東京慈恵会医科大学附属病院	澤村 正	
	12:00-13:10	昼食			
	13:10-13:50	治験薬概要書の読み方のポイント	国立国際医療研究センター病院	久保田 篤司	
	13:50-14:30	プロトコルの読み方のポイント	近畿大学医学部附属病院	野村 守弘	
	14:30-14:40	休憩			
	14:40-15:20	安全性情報への対応	信州大学医学部附属病院	寺元 剛	
	15:20-17:50	被験者への説明のポイント(演習形式)	日本大学医学部附属板橋病院	榎本 有希子	
8月23日 (火)	9:30-10:10	賠償と補償	八戸大学	寺田 淳	
	10:10-10:50	医療機関のCRCの一日(役割と業務内容)	帝京大学医学部附属病院	森山 菜緒	
	10:50-11:05	休憩			
	11:05-11:45	SMOのCRCの一日(役割と業務内容)	ノイエス株式会社	中山 円	
	11:45-12:25	院内調整の工夫	町田市民病院	井草 千鶴	
	12:25-13:30	昼食			
	13:30-14:10	依頼者がCRCに求めること(モニター部門)	ファイザー株式会社	神宮寺 英樹	
	14:10-14:50	依頼者がCRCに求めること(監査部門)	日本QA研究会GCP部会	藁谷 浩司	
	14:50-15:15	休憩			
	15:15-15:55	依頼者がCRCに求めること(データマネジメント部門)	日本製薬工業協会 医薬品評価委員会 統計・DM部会	小宮山 靖	
	15:55-16:35	日本製薬工業協会の2011年の取り組み	日本製薬工業協会 医薬品評価委員会 臨床評価部会	中島 唯善	
	16:35-16:50	休憩			
	16:50-17:30	依頼者と医療機関とのディスカッション			
8月24日 (水)	9:30-10:10	国際共同治験への対応	聖路加国際病院	石橋 寿子	
	10:10-10:50	治験業務への情報技術の利用	北里大学北里研究所病院	氏原 淳	
	10:50-11:05	休憩			
	11:05-11:45	製造販売後調査における注意点	宇部フロンティア大学	神谷 晃	
	11:45-12:25	臨床研究の支援	慶應義塾大学	松嶋 由紀子	
	12:25-13:40	昼食			
	13:40-14:20	新しい話題	山口大学医学部附属病院	古川 裕之	
	14:20-15:00	総合ディスカッション			
	15:00-15:10	閉会のあいさつ			

※初日及び2日目の講義終了後に、任意参加の情報交流会を開催致します。