

第20回 日病薬CRC養成フォローアップ研修会

平成30年3月2日（金）

時間	分	演題名	演者（所属・氏名）（敬称略）
12:50-13:00	10	開会挨拶	臨床研究推進委員会 委員長
13:00-13:45	45	我が国の治験・臨床研究の課題と施策	厚生労働省医政局研究開発振興課 治験推進室 井本 昌克
13:45-14:25	40	CRCのキャリアパスと私が目指すCRC像	JORTC/東京大学医科学研究所附属病院 藤原 紀子
14:25-14:40	15	（休憩）	
14:40-15:20	40	治験における検査機器等の精度管理	国立がん研究センター東病院 病理・臨床検査科 荻部 正宏
15:20-17:50	150	ワークショップ：事例検討（グループディスカッション） ～CRCの実務・同意説明時の補助に関する事例～	国立がん研究センター東病院 臨床研究コーディネーター室 酒井 隆浩 長崎大学病院 臨床研究センター 鶴丸 雅子

平成30年3月3日（土）

時間	分	演題名	演者（所属・氏名）（敬称略）
9:00-9:40	40	CRCの役割と研究協力者として必要な倫理的態度	関西医科大学附属枚方病院 治験管理センター 松岡 悦子
9:40-10:20	40	国際共同治験の特徴および実際	欧州製薬団体連合会（EFPIA） 東海 康之
10:20-10:35	15	（休憩）	
10:35-11:15	40	PMDAによるGCP実地調査の役割と実際	医薬品医療機器総合機構（PMDA）信頼性保証部 阿部 圭子
11:15-11:55	40	治験における補償と賠償	東京大学医学部附属病院 臨床研究支援センター 福永 修司
11:55-12:55	60	（昼食・休憩）	
12:55-13:35	40	医療機器治験の特徴と実際	国立循環器病研究センター 臨床試験推進センター 田尻 睦子
13:35-14:15	40	再生医療等製品治験の特徴と実際	北海道大学病院 臨床研究開発センター 佐々木由紀
14:15-14:30	15	（休憩）	
14:30-15:10	40	医師主導治験の実施体制	株式会社CTD 小林 史明
15:10-15:40	30	総合ディスカッション	臨床研究推進委員会委員
15:40-15:50	10	閉会挨拶	臨床研究推進委員会副委員長

※演題名や演者等は、予告せずに変更となる場合がございます。予めご了承ください。

※初日の講義終了後に、自由参加の情報交流会（会費制）を開催いたします。