

第4回臨床研究・治験事務局ベーシックセミナー2024(Web)

日時:令和6年6月22日(土)午前10時00分～午後16時10分

- (敬称略)
- 10:00-10:10 開会挨拶 臨床研究推進委員会委員長 近藤 直樹
- 10:10-10:50 創薬向上に向けての施策とGCPリノベーション
厚生労働省 医薬局医薬品審査管理課 福田 祐介
- 10:50-11:30 治験・IRB事務局に求められる業務の実際～DCTにどう対応するか
岡山大学病院薬剤部／新医療研究開発センター 黒田 智
- 11:30-12:05 治験・IRB事務局に求められる治験実施計画の理解～費用の取扱いなど
各種業務に直結するプロトコルの読み方～
聖隷浜松病院臨床研究センター 木俣美津夫
- 12:05-12:50 (休憩)
- 12:50-13:30 企業治験における治験依頼者、CROの役割/治験事務局への期待
～医療機関のQMS(仮題)～
日本製薬工業協会 医薬品評価委員会 臨床評価部会 篠原 貴
- 13:30-14:05 治験における安全性情報の取扱いについて
京都大学医学部附属病院 先端医療研究開発機構 臨床研究支援部 老本名津子
- 14:05-14:45 事務局として知っておきたい保険外併用療養費と被験者負担軽減費について
～自施設で問題になっていませんか?～
長崎大学病院臨床研究センター／薬剤部 鶴丸 雅子
- 14:45-14:55 (休憩)
- 14:55-15:30 治験使用薬の管理に求められる業務の実際
～DCTで変わること、変わらないこと～
広島大学病院広島臨床研究開発支援センター／薬剤部 深川恵美子
- 15:30-16:00 質疑応答・ディスカッション 臨床研究推進委員会
- 16:00-16:10 閉会挨拶 臨床研究推進委員会副委員長 鶴丸 雅子

※プログラム(演題名や演者等)が変更となる場合がございますので、あらかじめご了承下さい。