

厚生労働省 臨床研究総合促進事業～臨床研究・治験従事者等に対する研修プログラム～

令和元年度 臨床研究・治験従事者研修 募集要項

主催：東北大学病院

1. 研修の目的

わが国における臨床研究・治験を科学的・倫理的に適正に実施し、更に信頼性、透明性を高め遂行するためには、責任医師・分担医師の責務は極めて重要です。この度、東北大学病院は、厚生労働省 臨床研究総合促進事業 臨床研究・治験従事者等に対する研修プログラムにおける「令和元年度 臨床研究・治験従事者研修」として臨床研究に関わる医師・歯科医師を対象とした研修会を実施します。

本研修会は、医療法に基づく臨床研究中核病院を中心とし、臨床研究・治験にかかる医師・歯科医師に実践的な教育研修を行うことにより、臨床研究・治験を適正に実施することのできる人材を養成できることを目的としています。

2. 研修対象者

医療機関において、臨床研究・治験に係る業務を行っている、若しくは今後行う予定があり、今後も継続して臨床研究・治験業務を遂行できる医師・歯科医師を対象とします。研究責任者や研究分担者としての経験は問いません。なお、本研修は、臨床研究中核病院以外の医師・歯科医師を優先的に対象とします。

3. 日時・プログラム（予定）

令和元年 10月19日（土） 午前9時30分より午後5時30分まで （9時開場予定）

「臨床研究の羅針盤 ～臨床研究に必要なスキル～」

09:30-09:35（5分）オリエンテーション

09:35-10:05（30分）【講義1】臨床研究における被験者保護の倫理

10:05-10:35（30分）【講義2】臨床研究のチームビルディング

10:35-10:45（10分）休憩

10:45-12:15（90分）【演習1】臨床研究のプロセス設計を学ぶ

12:15-13:15（60分）休憩

13:15-13:45（30分）【講義3】産学連携における医学系研究の利益相反マネジメント

13:45-14:30（45分）【講義4】臨床研究に関わる法律・規則・指針など

14:30-15:15（45分）【講義5】臨床研究の品質・信頼性確保

15:15-15:30（15分）休憩

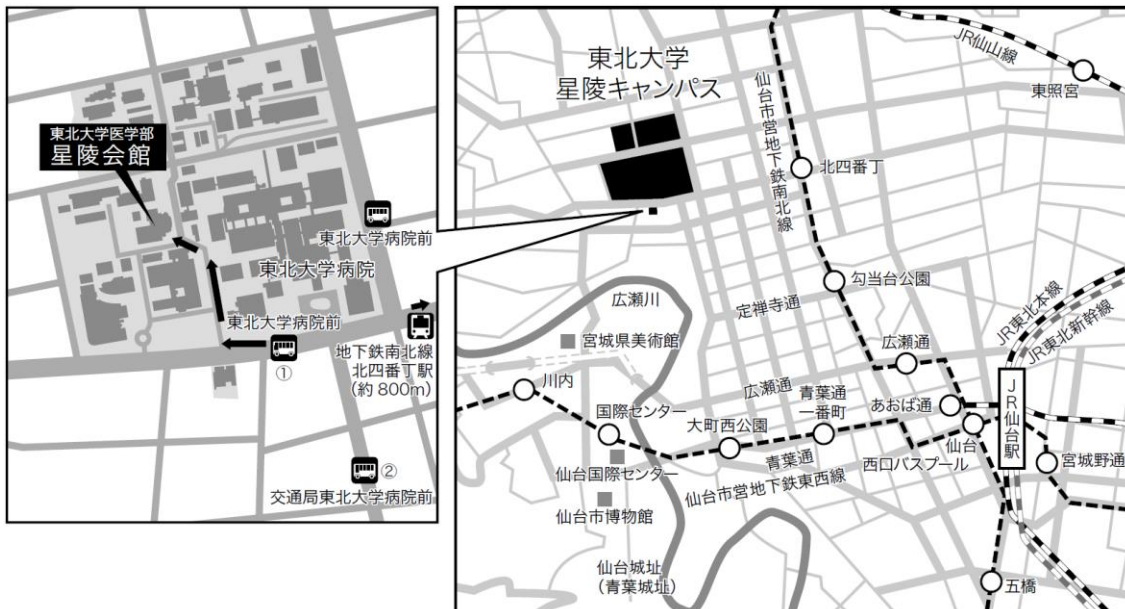
15:30-17:00（90分）【演習2】RCT論文のレビュー

17:00-17:30（30分）確認テスト、アンケート記入、閉会

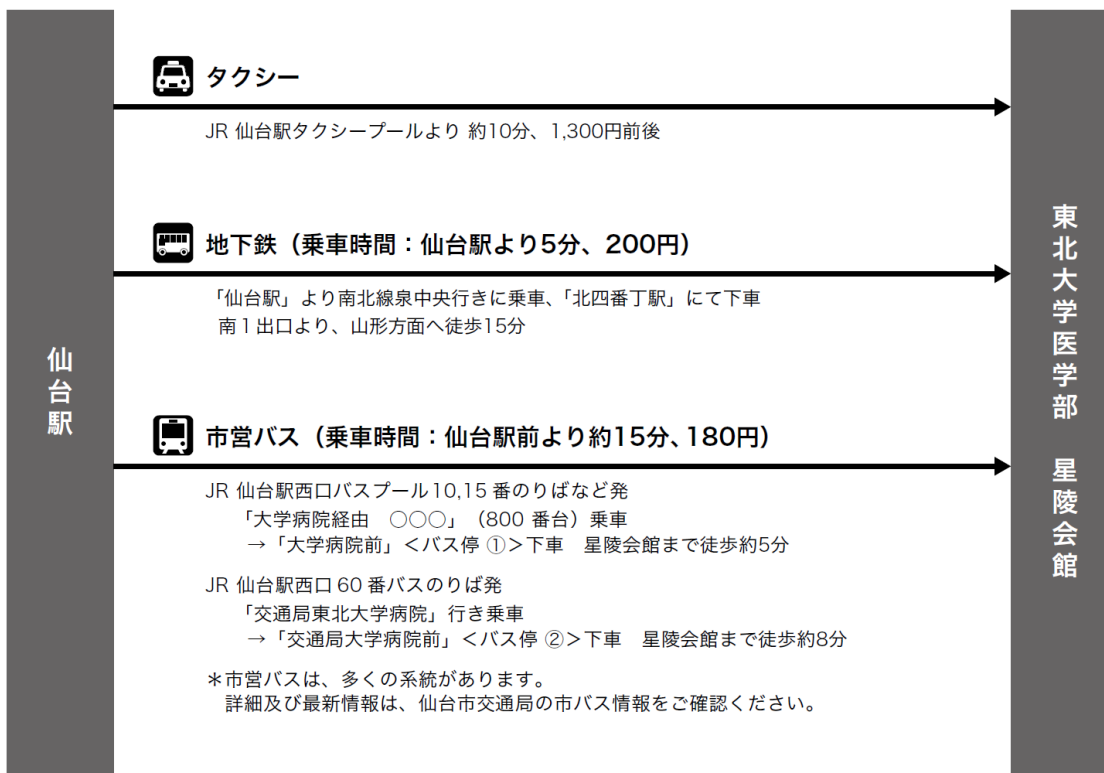
4. 場所

東北大学 医学部 星陵会館 大会議室（2F）

〒980-8575 仙台市青葉区星陵町2-1



■ 仙台駅より会場までのアクセス



※所要時間は道路状況等により異なります。

5. 募集人数： 受講生：30名程度（医師・歯科医師）
聴講生：若干名（主に医師・歯科医師以外）
6. 研修費用： 無料（ただし、研修に関する旅費交通費、宿泊費等は受講者負担）
7. 修了証
原則、本研修を修了された受講者全員に、「東北大学病院長名」にて修了証を発行します。修了には当日の全プログラムの受講および、受講後の確認テスト・アンケート回答が必要となります。（なお、聴講生の修了認定は致しかねます。聴講希望者で参加・聴講証明等が必要な場合には、事前に事務局までご相談ください。）
8. 募集期間： 令和元年8月27日（火）～~~9月30日（月）~~ 10月9日（水）
※再延長しました。
応募状況に応じて締切を変更する場合があります。東北大学病院臨床研究監理センターのホームページで最新の情報をご確認ください。
<https://www.kanri-center.hosp.tohoku.ac.jp/kyouiku.html>
9. 応募方法：
応募申請書（または聴講申込書）に必要事項をご記載のうえ、下記宛先までe-メールでお申込みください。
10. 申込み・問い合わせ先
東北大学病院 臨床研究監理センター 教育部門
「臨床研究・治験従事者研修」担当（後藤・横山）
E-mail： edu@kanri-center.hosp.tohoku.ac.jp
(TEL：022-274-1631 電話でのお申込・ご質問は原則としてお受けできません。)
※ご連絡の際には、メール件名を以下としてください。
(所属略称・氏名の部分にはご自身の情報を入れてください。例：東北大・監理太郎)
受講申込の場合：【従事者研修】受講申込（所属略称・氏名）
聴講希望の場合：【従事者研修】聴講希望（所属略称・氏名）
ご質問等の場合：【従事者研修】問い合わせ（所属略称・氏名）