

平成30年度 倫理審査委員会・治験審査委員会委員養成研修

臨床研究法及び人を対象とする医学系研究に関する倫理指針への対応

九州大学病院は、平成28年1月27日より厚生労働省から医療法に定める「臨床研究中核病院」として指定承認されています。この度、全国の臨床研究中核病院において、国立研究開発法人日本医療研究開発機構（AMED）の医療技術実用化総合促進事業の一環として、質の高い倫理審査を行える倫理審査委員会委員の育成のための研修を行います。本研修では臨床研究および治験審査委員会の委員長、委員および事務局担当者を対象としています。

参加定員

70名

参加費

無料

(応募申請が必要)

日時

平成30年10月28日(日) 9:30-17:30

会場

JR博多シティ 9階・10階 会議室

主催

九州大学病院

プログラム

- 9:00-9:30 受付 JR博多シティ 9階 会議室1
- 9:30-9:40 開会挨拶 中西 洋一 (九州大学病院ARO次世代医療センター長)
- 9:40-9:55 事業説明 「AMEDにおける質の高い倫理審査委員会委員等の育成のための取り組み」
土江 宜子 (国立研究開発法人 日本医療研究開発機構 臨床研究課 課長代理)
- 9:55-10:25 講義1 「研究倫理:倫理審査の概要と枠組み (COI対応を含む)」
河原 直人 (九州大学病院ARO次世代医療センター 特任講師)
- 10:25-10:45 休憩
- 10:45-11:15 講義2 「試験デザインと生物統計」
岸本 淳司 (九州大学病院ARO次世代医療センター 副センター長)
- 11:15-11:45 講義3 「信頼性の確保 (モニタリング・監査)」
稲田 実枝子 (九州大学病院ARO次世代医療センター 学術研究員)
- 11:45-12:15 講義4 「安全性の管理」
戸高 浩司 (九州大学病院ARO次世代医療センター 副センター長)
- 12:15-12:30 事務連絡
- 12:30-13:40 10階会議室へ移動・昼食・休憩
- 13:40-17:10 演習: 模擬倫理審査委員会/課題検討 JR博多シティ 10階 小会議室E~J
※6グループ程度に分かれています。
- 13:40-15:30 1) 自己紹介、各役割の確認 (グループ毎に実施): 10分
2) 模擬審査準備 (グループ毎に下読み): 10分
3) 模擬審査 (グループ毎に実施): 50分
4) 議事のとりまとめと判定表の記入 (グループ毎に実施): 20分
5) 臨床研究法に係る諸課題についての検討及び情報共有: 20分
- 15:30-15:50 休憩
- 15:50-17:10 6) 各グループによる発表: 60分 (10分×6グループ)
7) 全体ディスカッション: 20分
- 17:10-17:20 小括と講評
- 17:20-17:30 閉会挨拶

本研修について詳しくはAMEDのウェブサイトをご覧ください。

https://www.amed.go.jp/program/list/05/01/001_kenshu.html

AMED、臨床研究・治験従事者等に対する研修 検索

応募方法は下記ウェブサイトをご覧ください。

<http://www.med.kyushu-u.ac.jp/crc/center/seminar20180929amed.html>

九大病院ARO IRB委員養成研修会 検索



問い合わせ先

九州大学病院
事務部研究支援課 倫理審査係

TEL 092-642-5082

FAX 092-642-6024

E-mail byshinsa@jimu.kyushu-u.ac.jp

