

臨床研究・治験従事者研修会

九州大学病院では、臨床研究・治験に関わる医師・歯科医師を対象とした研修会を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における「臨床研究・治験従事者等に対する研修」の一環として実施します。本研修会では医療法上の臨床研究中核病院が臨床研究・治験を適正に行える人材の養成を目的として、医師・歯科医師に標準的な教育カリキュラムに沿った研修を行います。

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

2018年
開催日時 12月15日(土) 10:00~19:00

参加費 無料(応募申請が必要)

応募締切 平成30年11月15日(木)必着

会場 九州大学馬出キャンパス 総合研究棟 1階105室

主催 九州大学病院

プログラム

時間	内容	担当講師
10:00~10:05	開会挨拶	中西 洋一 九州大学大学院医学研究院 教授 九州大学病院ARO次世代医療センター センター長
10:05~10:25	講義「臨床研究とPI(研究責任者)の責務」	中西 洋一
10:25~11:25	講義「モニタリング・監査/安全管理」 ①臨床試験の信頼性確保 ~モニタリングと監査~ ②安全管理	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 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 准教授
11:25~11:35	休憩	
11:35~11:55	講義「解析対象集団等」	船越 公太 九州大学病院ARO次世代医療センター 特任助教
11:55~12:00	ワークショップのオリエンテーション	船越 公太
12:00~13:00	昼食	
13:00~16:40	ワークショップ①~プロトコルの作成~ ・医薬品のプロトコル ・医療機器のプロトコル	戸高 浩司 船越 公太 高木 文 九州大学病院ARO次世代医療センター 特任講師 井上 博之 九州大学病院 ARO次世代医療センター 特任講師
16:40~16:50	休憩	
16:50~17:35	講義「医師主導治験」 ①医師主導治験~その意義とPIの責務~ ②医師主導治験を開始するまで	戸高 浩司 岡本 勇 九州大学病院呼吸器科 診療准教授
17:35~17:45	休憩	
17:45~18:45	ワークショップ②~模擬倫理審査(発表)~ ・医薬品のプロトコル ・医療機器のプロトコル ワークショップのまとめ	戸高 浩司、船越 公太、 高木 文、井上 博之 船越 公太
18:45~19:00	閉会挨拶 アンケートの回答・回収(事務局)	戸高 浩司

※ 募集人数及び応募の要件、費用等の詳細につきましては下記URLをご参照の上ご応募ください。
URL <http://www.med.kyushu-u.ac.jp/crc/center/seminar20181215amed.html>



問い合わせ先

九州大学病院 事務部研究支援課 運営支援係

TEL 092-642-5079 FAX 092-642-5008 E-mail byshasiwatas@jimu.kyushu-u.ac.jp

平成30年度 臨床研究・治験従事者研修参加申込書

(2018年12月15日九州大学病院開催分)

本申込書をE-mailもしくはFAXにて、**11月15日(木)必着**でお送りください。

E-mailで送信の際は件名に【臨床研究・治験従事者研修参加申込】と記載をお願いします。

本研修会はAMEDの医療技術実用化総合促進事業における「臨床研究・治験従事者等に対する研修」の一環として学外向けに行うものです。

送信先

九州大学病院 事務部研究支援課 運営支援係

E-mailアドレス：byshasiwatas@jimu.kyushu-u.ac.jp

TEL：092-642-5079 FAX：092-642-5008

申込年月日	2018年	月	日
所属施設・部署名 (正式名称で記載ください)			

ふりがな		性別	年齢
氏名		男・女	歳
出身大学・学部	大学		学部
資格	医師 ・ 歯科医師 ・ その他() ※ 臨床研究中核病院以外に所属する医師・歯科医師を優先的に対象とします。		
現在の専門領域			
連絡先住所	〒 -		
電話番号			
E-mailアドレス			

※ E-mailアドレスを必ず記入ください。受付確認のE-mailを送信いたします。

万が一、申込後一週間以内に確認のE-mailがない場合はお手数ですが事務局までご連絡ください。

別紙 募集要項をご参考ください。研修対象者の資格、優先事項があります。

1) 臨床研究・治験のこれまでの実施件数 (研究責任者として)	約	件
2) 臨床研究・治験のこれまでの実施件数 (研究分担者として)	約	件
3) その他、臨床研究・治験の支援に係る業務の経験 (具体的に記載)		

※提出された個人情報は、本研修会の遂行及び本事業の目的以外には使用しません。