

## 研究分担医師対象 e-learning 受講について

1. 国立がん研究センターが管理する臨床研究 e-learning 「ICRweb」にて受講

<https://www.icrweb.jp/my/index.php>

上記 URL にてユーザー登録後、トップページの一番下までスクロールして、「講座一覧」から「臨床研究法 2018 年版」及び「臨床研究法の解説 2022 年版」（合計約 100分）を受講し、各アンケートと各章末テストに回答下さい。

2. 受講履歴の提出

マイページの「受講状況の確認・修了証発行」で「受講履歴確認・修了証発行」をクリック後、各講座の「PDF ダウンロード」から PDF（受講履歴）を各 1 枚合計 2 枚出力して下さい。

出力した受講履歴を松岡キャンパス研究推進課 臨床研究担当  
(tokutei@ml.u-fukui.ac.jp) までご提出下さい。

① <https://www.icrweb.jp/my/index.php>からICRwebに入り、ユーザー登録をして下さい。

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

icrweb.jp/my/index.php

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

icrweb.jp/my/index.php

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

icrweb.jp/my/index.php

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

icrweb.jp/my/index.php

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

icrweb.jp/my/index.php

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

icrweb.jp/my/index.php

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

icrweb.jp/my/index.php

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

icrweb.jp/my/index.php

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

icrweb.jp/my/index.php

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

icrweb.jp/my/index.php

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

icrweb.jp/my/index.php

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

icrweb.jp/my/index.php

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

icrweb.jp/my/index.php

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

icrweb.jp/my/index.php

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

icrweb.jp/my/index.php

ICRweb: ダッシュボード (ゲスト)

ICRwebのeラーニングコンテンツをご利用いただくためには、ユーザー登録が必要です。

ご登録いただく前に

ご登録には

① ご入力メールアドレスに自動返信される登録確認メールを受信

② メールに記載されたURLにアクセス

の2つの手順が必要です。

メールアドレスの入力の際に間違いがないようにご注意ください、登録確認メールの受信やURLにアクセスができるよう@mail.icrweb.jpのドメイン解除等、受信設定の確認をお願いいたします。

登録確認メールが届かない、迷惑メールフォルダ等にも見当たらない場合は、お問い合わせより登録されたお名前・ユーザーID・メールアドレスをお知らせください。

メールがない場合は、登録されたお名前・ユーザーID・メールアドレスをお知らせください。仮登録情報が確認できましたら代理承認してご連絡いたします。

新規ユーザー登録

よくあるご質問 - ユーザー登録について

② ICRwebのトップページを一番下までスクロールし、  
講座一覧 講座一覧から「臨床研究法2018年版」を受講後、「臨床研究法の解説2022年版」を受講して下さい。

|                                 |                                   |                                     |
|---------------------------------|-----------------------------------|-------------------------------------|
| 臨床研究の基礎知識講座                     | 研究倫理指針の解説                         | 被験者保護と研究倫理講座                        |
| GCPトレーニング（R2対応版）                | 医療機関におけるQMS                       | 6NC：臨床研究講座（NCC）                     |
| JCOG臨床試験セミナー 入門編                | 第2回 医療機関におけるQMS                   | 6NC：臨床研究講座（NCGM）                    |
| JCOG参加施設のCRCによる臨床試験支援           | Risk-based approach（RBA）の実装に係る取組み | 6NC：情報セキュリティ対策講座（NCGM）              |
| 生物統計基礎セミナー                      | QMSの実装に向けたRBAの概念に関する教育研修          | 6NC：Office365利用による業務効率化講座（NCGM）     |
| 生物統計発展セミナー                      | 2021年度 倫理審査委員会・治験審査委員会委員養成研修      | 6NC：リビドミクス講座（NCGM）                  |
| 生物統計学・疫学研究方法論                   | 臨床研究コーディネーター講座1-導入研修-             | 6NC：薬剤耐性（AMR）講座（NCGM）               |
| プロトコル、論文                        | 臨床研究コーディネーター講座1-導入研修2-            | 6NC：循環器疾患講座（NCVC）                   |
| メタアナリシス入門講座                     | 臨床研究コーディネーター講座2-Advance研修1-       | 6NC：うつ病講座（NCNP）                     |
| 研究の骨格作り（精神・神経領域）                | 臨床研究コーディネーター講座3-Advance研修2-       | 6NC：臨床研究モニタリングとデータマネジメント講座（NCNP）    |
| 臨床研究機関の体制整備講座                   | 臨床研究コーディネーター講座4-Advance研修3-       | 6NC：小児医療研究講座（NCCHD）                 |
| 因果推論入門講座                        | 臨床研究コーディネーター講座5-Advance研修4-       | 6NC：認知症講座（NCGG）                     |
| 臨床研究の方法論的トピック                   | 臨床研究コーディネーター講座6-Advance研修5-       | 6NC：臨床研究講座（NCGG）                    |
| 臨床研究のデータマネジメント入門講座1             | 医師研修2023（NCCHE）                   | 6NC：動物実験講座                          |
| 2021年度JCOG臨床試験セミナー中級編           | 臨床研究・治験従事者研修2022（NCCHE）           | 6NC：知的財産セミナー                        |
| がん試料解析研究のための基礎知識講座              | 臨床研究・治験従事者研修2021（NCCHE）           | 6NC：データサイエンス研修（NCCHD）               |
| 個別化治療開発のための研究デザイン講座             | 臨床研究・治験従事者研修2020（NCCHE）           | 6NC：ナショナルセンター・バイオバンクネットワーク（NCBN）の紹介 |
| PRO/QOL 評価を組み込んだ臨床試験の実践         | 臨床研究・治験従事者研修2019（NCCHE）           | PRIMO 2019年度研究倫理研修会                 |
| EORTC-JCOG PRO/QOLワークショップ2018講座 | 臨床研究・治験従事者研修2018（NCCHE）           | 2020年度 倫理審査委員会・治験審査委員会委員養成研修        |
| 臨床研究法の解説2022年版                  | 臨床研究に関わる研究責任者のための準備講座             | 2019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2018年版                     | 事例から学ぶ研究倫理（滋賀医科大学作成）              | 第3回JCOG患者・市民セミナープログラム               |
| 研究倫理指針の解説2023年版                 | 再生医療研究のインフォームド・コンセント              | 日本対がん協会公開講座-臨床試験を身近に-               |
| 研究倫理指針の解説2022年版                 | 倫理審査委員向けの倫理研修用動画教材（東京大学作成）        | はじめて学ぶ「研究への患者・市民参画」                 |

臨床研究法2018年版

臨床研究法に関する情報は、時間経過とともに増え、解釈が変わる場合もありますので、最新の情報は厚生労働省のホームページ「臨床研究法について」にてご確認ください。

修了証発行



## ○アンケート

## ○章末テスト

開催日：2018/03/14

## ○アンケート

○章末テスト

開催日：2018/03/14

## ○アンケート

○章末テスト

開催日：2018/03/14

## ○アンケート

○章末テスト

開催日：2018/03/14

④ 次に「臨床研究法の解説2022年版」に掲載されている3講義を全て受講し、アンケートにお答え下さい。

## 臨床研究法の解説2022年版

適切な臨床研究実施のために規制要件の正しく理解することの重要性が増している。本講座では、2022年4月にも施行される見込みの「臨床研究法施行規則」の改正について改正のポイントを解説いただいた。

臨床研究法施行規則の改正では、実施計画等に係る手順の簡素化や認定臨床研究委員会の要件見直しが予定されている。これらの改正の内容について正しく理解し、疑問点を解消して適性に臨床研究を実施するために本講演を活用いただきたい。

☐ 修了証発行

厚生労働省 MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE

臨床研究法施行規則改正のポイント

厚生労働省医政局研究部  
治験推進室 00:02:24  
Ministry of Health, Labour and Welfare

### 2022年4月施行の臨床研究法施行規則改正のポイント①《講師：…

2022年4月に施行された「臨床研究法施行規則」の改正について、厚生労働省医政局研究…

👁 閲覧数 9237 ★ ユーザー評価 3.92

☐ アンケート

開催日：2022/04/27

厚生労働省 MINISTRY OF HEALTH, LABOUR AND WELFARE

日本臨床試験学会 教育セミナー  
臨床研究法施行規則改正と倫理指針改正のポイントを知る  
臨床研究法施行規則改正のポイント

厚生労働省医政局研究部  
00:12:56  
Ministry of Health, Labour and Welfare

### 2022年4月施行の臨床研究法施行規則改正のポイント②《講師：…

2022年4月に施行された「臨床研究法施行規則」の改正について、厚生労働省医政局研究…

👁 閲覧数 9197 ★ ユーザー評価 4.01

☐ アンケート

開催日：2022/04/27

jRCT申請について  
関東信越厚生局 伊藤英樹  
00:13:35

### 2022年4月施行の臨床研究法施行規則改正に伴うjRCT申請につ…

2022年4月に施行された「臨床研究法施行規則」の改正について、関東信越厚生局 臨床…

👁 閲覧数 7586 ★ ユーザー評価 3.98

☐ アンケート

開催日：2022/04/27

⑤ 受講後、トップページ左列の「マイページ」クリック後、「受講履歴確認・修了証発行」をクリックして下さい。



⑥ 受講された2つの講座の「PDFダウンロード」をクリックし、受講履歴を2枚出力して下さい。

修了証発行・受講履歴確認

講座履修状況

☒ すべて ☐ 講座履修中 ☐ 講座履修完了

検索実行 リセット 修了証の発行について

ICR臨床研究入門

臨床研究法2018年版

受講状況出力 PDFダウンロード

修了証発行

|                                                    |      |       |       |
|----------------------------------------------------|------|-------|-------|
| 臨床研究法の解説《講師：安水大介》                                  | 100% | アンケート | 章末テスト |
| 臨床研究法における利益相反管理－Conflict of Interest：COI《講師：飯田香緒里》 | 100% | アンケート | 章末テスト |
| 認定臨床研究審査委員会－Certified Review Board：CRB《講師：中濱洋子》    | 100% | アンケート | 章末テスト |
| 臨床研究に関する資金等の提供《講師：三谷大地》                            | 100% | アンケート | 章末テスト |

ICR臨床研究入門

臨床研究法の解説2022年版

受講状況出力 PDFダウンロード

修了証発行

|                                             |      |       |
|---------------------------------------------|------|-------|
| 2022年4月施行の臨床研究法施行規則改正のポイント①《講師：野村由美子》       | 100% | アンケート |
| 2022年4月施行の臨床研究法施行規則改正のポイント②《講師：西方修馬》        | 100% | アンケート |
| 2022年4月施行の臨床研究法施行規則改正に伴うjRCT申請について《講師：伊藤美樹》 | 100% | アンケート |

⑦ PDFで出力された下図の受講履歴2枚を松岡キャンパス研究推進課 臨床研究担当 (tokutei@ml.u-fukui.ac.jp) までご提出下さい。

臨床研究法2018年版

受講履歴

【氏名】  
【ユーザー名】  
【所属施設】国立大学法人福井大学

| 講座名         | 学習状況 |     | 前回の履修 |                                                      |
|-------------|------|-----|-------|------------------------------------------------------|
|             | 総数   | 修了数 | 履修日   | 履修箇所                                                 |
| 臨床研究法2018年版 | 4    | 4   |       | 臨床研究法における利益相反管理－Conflict of Interest : COI《講師：飯田香緒里》 |

【講義受講詳細】

| 講義名                                                  | 履修日 | 履修状況 | アンケート |
|------------------------------------------------------|-----|------|-------|
| 臨床研究法の解説《講師：安水大介》                                    |     | 修了   | 回答済   |
| 臨床研究法における利益相反管理－Conflict of Interest : COI《講師：飯田香緒里》 |     | 修了   | 回答済   |
| 認定臨床研究審査委員会－Certified Review Board : CRB《講師：中濱洋子》    |     | 修了   | 回答済   |
| 臨床研究に関する資金等の提供《講師：三谷大地》                              |     | 修了   | 回答済   |

【テスト受講状況】

| 講義名                                                  | 履修日 | 状況 |
|------------------------------------------------------|-----|----|
| 臨床研究法の解説《講師：安水大介》                                    |     | 修了 |
| 臨床研究法における利益相反管理－Conflict of Interest : COI《講師：飯田香緒里》 |     | 修了 |
| 認定臨床研究審査委員会－Certified Review Board : CRB《講師：中濱洋子》    |     | 修了 |
| 臨床研究に関する資金等の提供《講師：三谷大地》                              |     | 修了 |

臨床研究法の解説2022年版

受講履歴

【氏名】  
【ユーザー名】  
【所属施設】国立大学法人福井大学

| 講座名            | 学習状況 |     | 前回の履修 |                                             |
|----------------|------|-----|-------|---------------------------------------------|
|                | 総数   | 修了数 | 履修日   | 履修箇所                                        |
| 臨床研究法の解説2022年版 | 3    | 3   |       | 2022年4月施行の臨床研究法施行規則改正に伴うIRCT申請について《講師：伊藤美樹》 |

【講義受講詳細】

| 講義名                                         | 履修日 | 履修状況 | アンケート |
|---------------------------------------------|-----|------|-------|
| 2022年4月施行の臨床研究法施行規則改正のポイント①《講師：野村由美子》       |     | 修了   | 回答済   |
| 2022年4月施行の臨床研究法施行規則改正のポイント②《講師：西方修馬》        |     | 修了   | 回答済   |
| 2022年4月施行の臨床研究法施行規則改正に伴うIRCT申請について《講師：伊藤美樹》 |     | 修了   | 回答済   |