

令和7年度 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

臨床研究・ 治験従事者研修

臨床研究法や倫理指針に則って、
介入性を伴う研究のデザインを
考えてみよう!

お申し込み方法・
研修内容は裏面を
ご参照ください

日時

2025年**10**月**18**日(土)
9:30 - 17:30

会場

東京大学医学部附属病院

定員

30名 * 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

参加費

無料

対象

臨床研究・治験に関わる**医師・歯科医師等**

* 医療機関において臨床研究・治験に関わる業務を行っている、もしくは今後行う予定がある方
* 応募者が定員に達しない場合は、医師・歯科医師のほか、疫学研究者や看護師、薬剤師等、
その他の研究者も受講可能です。

主催
問い合わせ

東京大学医学部附属病院 臨床研究推進センター
E-mail: crescentedu-office@umin.ac.jp

●●●研修プログラム（予定）

午前の部（9:30-12:10）

開講案内 入院棟A1階 レセプションルーム

講義	First in Human(FIH)試験、早期臨床試験実施の際に必要なこと
講義	臨床研究の立案から実施まで
講義	生物統計 試験のデザイン・サンプルサイズの立て方

午後の部（13:10-17:15）

入院棟A15階 大会議室

演習	(グループワーク) 研究のアイデアを基にした研究の骨子の作成
演習	全体ディスカッション、講評

閉講案内・アンケート（Googleフォーム）
（17:15-17:30）

●●●受講・申込方法

■集合対面で講義・演習を実施いたします。プログラム終了時にはGoogleフォームを使用したアンケートを行います。事前課題・全プログラムを受講し、アンケート回答頂いた方に修了証書を発行いたします。

※募集要項・お申込みに係る注意事項を事前にご確認の上、お申込みください。

【 申込受付期間 】 2025年8月18日(月)～10月6日(月)

■東京大学医学部附属病院 臨床研究推進センターのホームページ「イベントのご案内」に掲載しているGoogleフォームよりお申込みください。※定員になり次第受付終了

<https://www.ut-crescent.jp/event-seminar/>



東大病院臨床研究推進センターHP

■事前必修課題➡「臨床研究学習管理システム」CREDITSに登録の上、ICT教育（eラーニング）[臨床研究者標準化シラバス準拠 倫理・行動規範コース 新規（第1章～3章）](#)を研修当日までに受講・修了しておいてください。他、推奨課題・参考資料について研修受講者専用「情報サイト」に掲載いたします。ぜひご活用ください。

<https://www.uhcta.com/uth/member/>



CREDITS