

厚生労働省 令和元年度 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 募集要項

主催：旭川医科大学病院 臨床研究支援センター
旭川医科大学 教育研究推進センター

1. 目的

我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、さらに信頼性、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、国立大学法人旭川医科大学は、厚生労働省の臨床研究総合促進事業の一環として、臨床研究・治験に関わる医師・歯科医師を対象に、臨床研究の要点を学びながら研究実施計画書（プロトコル）・CRF (case report form)の作成実践スキルを習得するための演習を含めた研修を実施します。

2. 研修対象者

医療機関において臨床研究・治験に関わる業務を行なっている、または今後行う予定がある医師および歯科医師が対象となります。研究責任医師や研究分担医師としての経験は問いません。

3. 研修日時

令和元年 12月1日(日) 午前9時30分から午後5時30分まで

4. 研修プログラム（予定）

時間	内容
9:30～9:35	開会挨拶
9:35～9:40	プレテスト
9:40～10:10	講義：臨床研究総論
10:10～10:50	講義：臨床研究方法論～PICOに関して
10:50～11:00	休憩
11:00～11:40	講義：生物統計
11:40～12:10	講義：CRF・モニタリング
12:10～13:10	昼休み
13:10～13:20	グループ演習：ガイダンス
13:20～14:50	グループ演習：研究実施計画書（プロトコル）のレビュー

14:50～15:00	休憩
15:00～15:40	グループ演習：CRF の作成
15:40～16:55	グループ演習：各グループからの発表、ディスカッション
16:55～17:00	閉会挨拶
17:00～17:30	ポストテスト・アンケート記入・修了証授与

5. 研修場所

旭川医科大学病院 病院会議室（緑が丘テラス 2 階）

〒078-8510 北海道旭川市緑が丘東 2 条 1 丁目 1-1

6. 募集人員：30 名程度

7. 研修費用：無料（ただし研修に関する交通費、宿泊費等は受講者負担）

8. 修了証：全研修カリキュラムを受講した方に修了証書を授与します。
本研修会は臨床研究法にかかる臨床研究を実施する研究者の認定講習となりますので、修了証は認定臨床研究審査委員会への研修歴申告に使用可能です。

9. 参加登録期間：令和元年 10 月 1 日（火）～10 月 31 日（木）

10. 参加登録方法：<https://krs.bz/amu-el/m?f=6> から所定の内容を入力して送信して下さい。添付ポスターの QR コードからも同じフォームにアクセスできます。

11. お問い合わせ先：

国立大学法人旭川医科大学 総務部研究支援課

〒078-8510 北海道旭川市緑が丘東 2 条 1 丁目 1-1

e-mail：1st.step@asahikawa-med.ac.jp