

2023 年度 臨床研究セミナー：トピックス/GCP 編

臨床試験に関する応用的なトピックスならびにディスカッションの場の提供を目的としています。

WEB 配信：定員 300 名

【対象者】臨床研究実施者、実施予定者

日程	テーマ	講師
4/14 (金) 17:30	【GCP 編】GCP Basic 研修	桑木 多佳子 (BeiGene Japan)
5/15 (月) 17:30	【研究倫理編】被験者保護の基礎	遠矢 和希 (研究支援センター 生命倫理部)
6/26 (月) 17:30	【研究倫理編】医学系指針改正の解説	一家 綱邦 (研究支援センター 生命倫理部)
7/12 (水) 17:30	【研究倫理編】倫理審査の要否の考え方	一家 綱邦 (研究支援センター 生命倫理部)
8/1 (火) 17:30	【研究倫理編】PPI：全ゲノム解析の患者・市民パネル検討会の結果	中田 はる佳 (研究支援センター 生命倫理部)
10/3 (火) 17:30	【GCP 編】GCP Advance 研修～治験責任医師の役割と責務を中心に～	荒井 秀和 (研究監査室)
11/30 (木) 17:00	【NCC VIP 連携】創業期に必要な特許ライセンスと会社創業	島田 淳司 (弁理士、東京大学エッジキャピタル パートナーズ)
12/19 (火) 17:30	【研究倫理編】指針・ガイドラインにおける研究不正防止対応（研究公正）	遠矢 和希 (研究支援センター 生命倫理部)
1/16 (火) 18:00	研究者に知っていただきたい臨床研究におけるデータマネジメントの重要性	森 幹雄 (順天堂大学医学部附属順天堂医 院 臨床研究支援室)
1/18 (木) 17:00	責任ある研究活動と出版倫理 －研究成果の発表・出版に際し、研究者が留意すべき倫理問題－	札野 順 (早稲田大学 大学総合研究センター)
2/1 (木) 17:00	【GCP 編】GCP Follow-up 研修～GCP renovation の概略～	青柳 充顕 (日本製薬工業協会)
2/6 (火) 17:00	臨床試験プロトコルの電子構造化～ICH M11 案の概略～（仮） ※本テーマへのご参加は、学術研究機関又は医療機関へご所属の方に限 定させていただきます。	伊藤 友香 (MSD 株式会社)
3/5 (火) 17:30	倫理指針学び直しと倫理指針における共同研究機関のあり方	遠矢 和希 (東病院 生命倫理支援室)

上記セミナー参加希望の方は以下へご連絡ください。

seminar_WG@east.ncc.go.jp

主催：人材育成センター 臨床研究セミナーワーキンググループ

共催：橋渡し研究推進センター（CPOT）