

臨床研究・統計セミナー

事前
申込要

申込は事前にお送りする
周知メール(allizumo)の
専用フォームからお願いします

開催方法: webにてLive配信

開催時間: 14:00~15:00

| 開催日時 | 内容 | 講師 |
|-----------------------------------|--------------------------------------|--|
| 4月26日 (水) | 被験者保護、 健康被害の補償/賠償 | 臨床研究センター 助教 大西 千恵 |
| 6月13日 (火) | 治療開発のステップ | 臨床研究センター 助教 富井 裕子 |
| 7月10日 (月) | 研究デザインと研究の構成要素 | 臨床研究センター 助教 大西 千恵 |
| 9月7日 (木) 16:00~17:00 ★時間変更★ | 非劣性試験のデザイン・解析・ 解釈のポイント (仮) | 国立がん研究センター 研究支援センター 生物統計室 室長 水澤 純基 先生 |
| 10月12日 (木) | 研究組織、研究資金、利益相反 | 臨床研究センター 教授 大野 智 |
| 11月13日 (月) | 臨床研究における 安全性情報の取り扱い | 臨床研究センター 助教 富井 裕子 |
| 12月19日 (火) | 未承認新規医薬品等及び高難度新規 医療技術による医療の申請について | 医療安全管理部 GRM 薬剤主任 遠藤 進一 先生 |
| 2024年 1月19日 (金) | 臨床研究の品質マネジメント | 臨床研究センター 助教 富井 裕子 |
| 2月調整中 | 解析と結果の公表 | 講師検討中 |
| 3月調整中 | 検討中 | 講師検討中 |

各回の詳細については、随時更新情報をお知らせします。状況により開催日程が変更になる場合もあります。

参加記録 (ログ) 及び講習後アンケートの送信 (Microsoft Forms使用) をもって受講済みとします。

また、10分以上遅れての受講、および途中退出は認められませんのでご了承下さい。

研究責任者は年2回、その他臨床研究に携わる予定のある方は年1回は教育セミナーを受講してください。

NEW

2023年度から「臨床研究方法論に関する教育」として「ICR臨床研究入門 (ICRweb)」を受講して頂いても研究申請に必要な教育を受講したこと (セミナー受講と同等) として登録できるようになりました。[ユーザー登録(各自)・受講は無料、修了証発行は1講座1,000円 (受講者負担)]