

# 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 <sup>o</sup>	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20日 (火)	競合リスク	臨床研究センター 助教 大西 千恵
3月6日 (水)	臨床試験論文の正しい読み方・ 解釈のしかた	血液・腫瘍内科学 教授 鈴木 律朗 先生

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)]