

令和4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

監査担当者養成研修 - 導入編 -

日程 2023年 **3月1日(水)** zoom によるWeb 開催

講義：13：00～16：00（予定）

演習：16：15～17：15 ※オプション

テーマ 研究者主導の治験・臨床研究の関連法規及び品質管理/品質保証に関する概論

対象 医療機関で、医師・研究者主導の治験・臨床研究関連の監査業務に従事している方や従事する可能性のある方で、基本事項の確認をしたい方

※オプションは今後監査担当者を目指す方で、原資料閲覧の経験のない方を対象とします

主催 東京大学医学部附属病院

受講料無料

お申し込み方法

ホームページ（下記）で詳細を確認の上、お申し込みください。

http://clinicalresgov.umin.jp/education/r4qakenshu_3.html



研修概要

講義：3月1日（水） 13:00～16:00（予定）

■治験・臨床研究の目的と実施の流れ

講師：名古屋大学医学部附属病院 先端医療開発部 植田 康平 先生

■治験・臨床研究の法規制と臨床研究の指針

講師：東北大学病院 臨床研究監理センター 横田 崇 先生

■品質管理/品質保証に関する概論

講師：国立がん研究センター 東病院 研究監査室 桑木 多佳子 先生

演習（オプション）：16:15～17:15（予定）

■監査資料と資料閲覧について

お問合せ先：

東京大学医学部附属病院 臨床研究ガバナンス部「監査研修」担当 mail：qakenshu@umin.ac.jp