

令和5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 講義：2023年 **7月13日**（木） 13：00～17：00（予定）

演習：2023年 **7月14日**（金） 13：30～15：30（予定）

いずれもzoom によるWeb 開催

※講義のみ受講、講義及び演習受講からご選択いただきます

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

定 員 講義のみ：40名程度 ・ 講義&演習：15名程度

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/r5qakenshu1.html>



研修概要

講義：7月13日（木） 13:00～17:00（予定）

■ 治験・臨床研究の目的と実施の流れ（仮題）

講師：東京大学医学部附属病院 臨床研究推進センター

副センター長 丸山 達也 先生

■ 治験・臨床研究の法規制と臨床研究の指針（仮題）

講師：東北大学病院 臨床研究監理センター

助手 横田 崇 先生

■ 臨床研究法、生命・医学系指針の概説（仮題）

講師：東京医科歯科大学 統合研究機構生命倫理研究センター

生命倫理・臨床研究戦略推進室長 八百野 恭子 先生

演習：7月14日（金） 13:30～15:30（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