

<記載例>

20012 年 6 月～2013 年 3 月(10 ヶ月)

〇〇病院臨床試験支援室において、臨床試験コーディネーター(非常勤職員)として、がん及びがん以外の臨床試験に従事。そのうち、がん臨床試験に従事した時間は、全勤務時間の 5 割程度(1 日 6 時間勤務のため、1 日 3 時間程度)

主な業務内容:被験者スクリーニングの支援、インフォームドコンセントの支援、臨床試験のスケジュール管理、症例報告書作成・データ入力支援、安全性モニタリング、有害事象報告書等作成支援、IRB 申請支援等

がん臨床試験・臨床研究関連業務時間: 660 時間(3 時間/日×22 日/月×10 ヶ月)

2013 年 4 月～2017 年 1 月現在(46 ヶ月)

〇〇製薬株式会社にて、Clinical Research Associate として、大腸がん及び胃がんの臨床試験に従事

主な業務内容:施設選定、IRB 申請資料作成、施設訪問モニタリング、モニタリング報告書作成等

がん臨床試験・臨床研究関連業務時間: 8,096 時間(8 時間/日×22 日/月×46 ヶ月)

臨床試験・臨床研究関連業務経験 合計 4 年 8 ヶ月

がん臨床試験・臨床研究関連業務経験 合計 8,756 時間