

<記載例>

20015年6月～2016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)

2016年4月～2020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