



一般社団法人

日本臨床試験学会

JSCTR

Japan Society of Clinical Trials and Research

日本臨床試験学会 教育セミナー 第3回「GCP Advanced セミナー」

(JSCTR-ESN.14-07)

JSCTRでは一昨年より試験・治験の指導者(例;上級モニター、上級CRC、IRB委員、プロジェクトリーダーおよび監査担当者等)の育成・認定を目的としたJSCTR認定GCPエキスパート試験を実施していますが、その一環として、小論文等に対応した第3回GCP Advanced セミナーを開催いたします。
本セミナーでは、臨床試験におけるクオリティマネジメント、プロジェクトマネジメンおよび安全性情報の講義と事例検討(Group Working)を2日間実施いたします。
臨床試験や臨床研究に様々な立場から関わりのある多くの皆様のご参加をお待ちしております。

日 程 :	2014年7月19日(土)~20日(日) 2日間とも9:30開場 1日目 10:00~17:40、2日目 10:00~16:30
会 場 :	東京大学医学図書館 333 会議室
対 象 :	JSCTR 認定 GCP エキスパート試験受験を希望あるいは検討中の方 (5年以上の臨床試験経験者が望ましい) ※参考:JSCTR 認定 GCP エキスパート試験受験資格: ・臨床試験および臨床研究関連業務の経験が5年以上 ・JSCTR 認定 GCP パスポート取得者、SoCRA(CCRP®)、ACRP(CCRC®,CCRA®)認定取得者
定 員 :	60名(希望者多数の場合はJSCTR認定GCPエキスパート試験受験者を優先いたします。)
参 加 費 :	10,000円(会員・非会員共) 7月19日研修終了後、18時00分より東京大学山上会館にて情報交換会を実施いたします。 会費は3,000円です。奮って、ご参加下さい。
参加申込:	日本臨床試験学会ホームページよりお申し込みください。 http://www.j-sctr.org/seminar/index.html

プログラム

講師: 樽野弘之・吉田浩輔(日本臨床試験学会認定制度委員)
大津 洋(順天堂大学院医学研究科)・小宮山靖(ファイザー株式会社)
岩崎幸司(武田薬品工業株式会社)

1日目(7月19日)		講師
10:00~10:10	本セミナー説明	吉田浩輔
10:10~12:00	講義Ⅰ「安全性情報の取り扱い」 事例検討の説明	小宮山靖
13:00~16:10	事例検討Ⅰ(Group Work) 発表・全体討議Ⅰ	
16:20~17:40	課題Ⅱ「プロジェクトマネジメント」	岩崎幸司
18:00~19:30	情報交換会(希望者)	
2日目(7月20日)		
10:00~12:00	講義Ⅲ「クオリティマネジメント」 事例検討Ⅱ(Group Work)の課題決定	大津 洋
13:00~16:30	事例検討Ⅱ(Group Work) 発表・全体討議Ⅱ まとめ・総評・JSCTR認定GCPエキスパートについて	樽野弘之