

平成 23 年度第 3 回大阪市大治験・臨床研究セミナー

日時：平成 24 年 2 月 15 日（水）

第 I 部（更新受講者対象） 17:30-18:00

第 II 部（新規・更新受講者対象） 18:00-18:45

第 III 部（新規受講者対象） 18:45-19:00

場所：あべのメディックス 6 階 ホール

第 I 部

更新受講者講習会（治験に関する内容） 17:30-18:00

「責任医師・分担医師の責務について」

高島 勉（医薬品・食品効能評価センター長補佐）

第 II 部（治験は少なくとも年に 1 回の受講が必須）

教育講演

「医師主導治験を行うということ、目指すところ」 18:00-18:45

笠井宏委（京都大学医学部附属病院 探索医療センター 開発部）

第 III 部

新規受講者講習会（治験に関する内容）

「当院での治験実施に際する必要事項について」 18:45-19:00

医薬品・食品効能評価センター事務局

<新規受講者講習会（倫理委員会に関する内容）について>

随時、事業課の倫理委員会事務局が受付をして、次の内容のDVD研修（所要時間：60分）を実施しております。

- 1 事前データベース登録の必要性について
- 2 データベース登録の方法及びプロトコル記載項目について

別途、必要に応じて事業課へお申し込みの上、受講して頂きますようお願いいたします。

主催：医薬品・食品効能評価センター

共催：倫理委員会、治験審査委員会

● 本セミナーは、治験や臨床研究（臨床試験）に参加される主任研究者（または責任医師）及び分担研究者（または分担医師）は受講することが義務づけられています。

詳しくは臨床研究に参加される場合は倫理審査委員会ホームページ、治験に参加される場合は医薬品・食品効能評価センターホームページをご覧ください。

問合せ先：医薬品・食品効能評価センター 東海（内線：3440）

倫理委員会 事務局（内線：3435）