

平成 19 年度第 2 回治験中核病院・ 拠点医療機関等協議会	資料2 補足資料
平成 20 年 3 月 6 日	2)④

治験・臨床研究倫理審査委員研修 プログラム

日時：平成 20 年 3 月 1 日（土）10:00～16:40

場所：国立がんセンター 国際研究交流会館 3 階 国際会議場

プログラム：

1. 10:00-10:10 オリエンテーション・挨拶 厚生労働省
 2. 10:10-10:55 IRB と IRB 委員の役割
独立行政法人国立病院機構大阪医療センター 院長 楠岡英雄
 3. 11:00-12:00 治験・臨床研究の基礎知識
東京大学医学部准教授
医学部附属病院臨床試験部 副部長 荒川義弘
 4. 13:00-14:30 研究コンセプトの把握と説明文書の審査
京都大学大学院医学研究科社会健康医学系専攻
遺伝カウンセラー・コーディネータユニット
科学技術振興准教授 佐藤恵子
 5. ケーススタディ
独立行政法人国立病院機構本部医療部研究課
臨床研究推進室長 尾藤誠司
- 14:35-15:15 イントロダクション（40分）
15:20-16:05 グループディスカッション（45分）
16:10-16:35 全体ディスカッション（25分）
6. 16:40 閉会

応募者内訳：49機関より申込あり

委員長	16	院外非専門	18
院内・専門	29	事務局担当	11
院内非専門	5	その他（治験管理副室長等）	3
院外・専門	5	（計 87 名＋オブザーバー 8 名）	

経験：これから関与予定 7名、半年未満 2名

半年～1年 16名、1年以上 62名

委員会で対象としている試験：治験 75名、医師主導治験 71名、

臨床研究に関する倫理指針 59名

その他（遺伝子解析研究、疫学研究等 数名）