

令和〇年〇月〇日時点

人員体制、研究実績、不適正事案については、
令和〇年度の業績報告書に基づき記載

〇〇病院

病院概要

臨床研究中核病院承認日：

所在地：

病院長： 臨床研究支援センター長：

専門領域等の病院の特徴：

臨床研究支援部門の体制：〇名

内訳

| | | | | | |
|--------------|----|-----------|----|-------------------------------|----|
| 医師又は歯科医師 | 〇名 | 薬剤師 | 〇名 | 看護師 | 〇名 |
| 臨床研究コーディネーター | 〇名 | モニター | 〇名 | プロジェクトマネージャー (スタディーマネージャー) | 〇名 |
| 治験・臨床研究業務担当者 | 〇名 | メディカルライター | 〇名 | 研究倫理相談員 | 〇名 |
| 臨床検査専門員 | 〇名 | 研究監査担当者 | 〇名 | | |
| データマネージャー | 〇名 | 生物統計家 | 〇名 | 薬事承認審査機関経験者 | 〇名 |

病院の画像

臨床研究中核病院としての特徴、ビジョン

支援内容の紹介

研究実績及びA R O支援実績（直近3年間） 単位：件 ※

| 年度 | 医師主導治験（実施/多施設共同） | 臨床研究（実施/多施設共同） | 企業治験（実施） | FIH試験（実施） | RWDを用いた臨床研究（実施） | 他施設支援 |
|-----|------------------|----------------|----------|-----------|-----------------|-------|
| H29 | | | | | | |
| H30 | | | | | | |
| R1 | | | | | | |

論文発表の実績 単位：件 ※

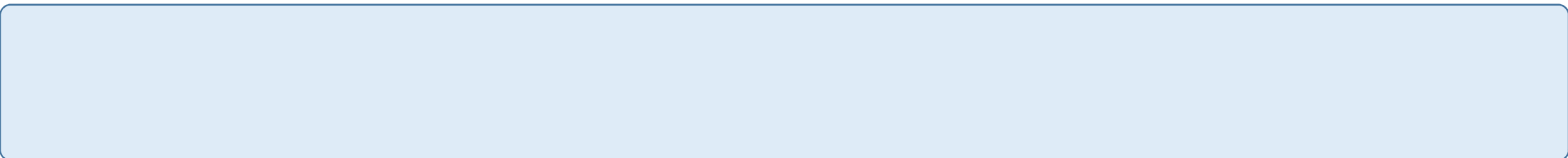
| 年度 | 特定臨床研究の実施に伴うもの | その他 | 診療ガイドラインの根拠となったもの | 薬事申請・承認の根拠となったもの |
|-----|----------------|-----|-------------------|------------------|
| H29 | | | | |
| H30 | | | | |
| R1 | | | | |

研修会開催実績（直近3年間） 単位：回

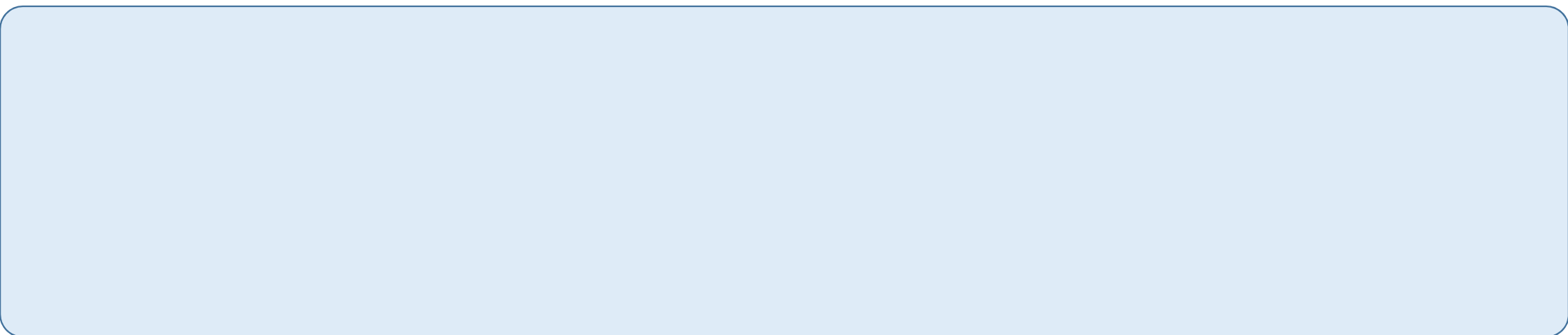
| 年度 | 実施者対象の研修 | 従事者対象の研修 | CRB委員対象の研修 |
|-----|----------|----------|------------|
| H29 | | | |
| H30 | | | |
| R1 | | | |

※ 各年度の実績報告書に記載の当該年度から過去3年間の累積実績を記載

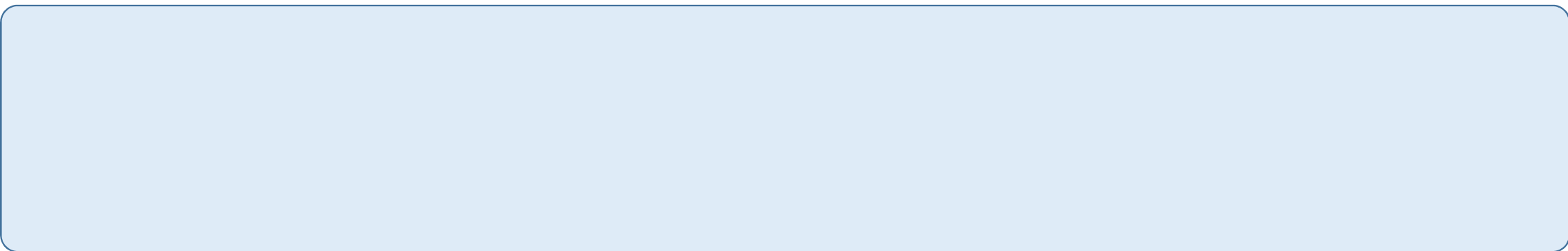
先進医療への対応



国際共同臨床研究・治験の実施状況



ベンチャー企業への支援実施状況



拠点の支援を活用し、薬事承認等に結びつけた事例

