

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

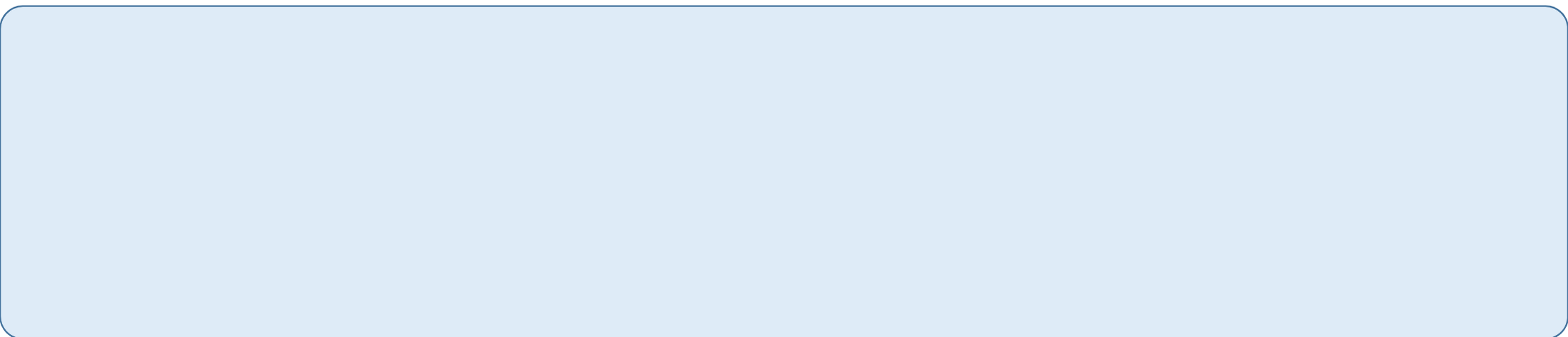
年度	実施者対象の研修	従事者対象の研修	CRB委員対象の研修
H29			
H30			
R1			

※ 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

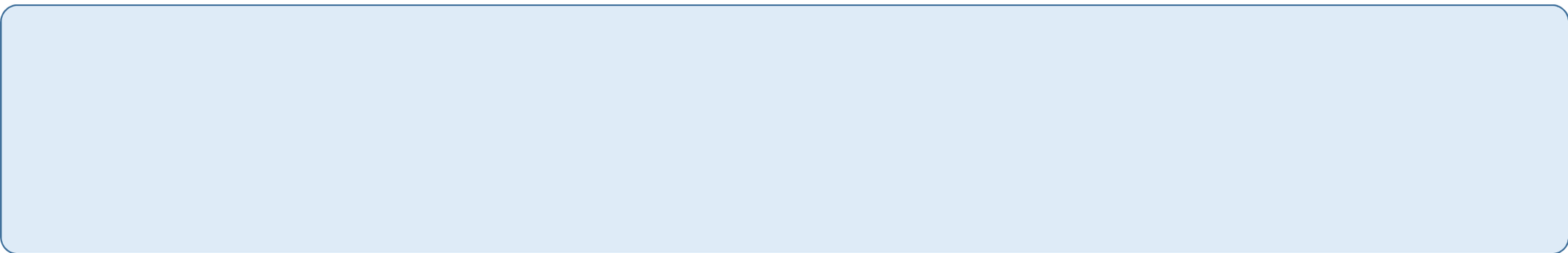
先進医療への対応



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

