

臨床研究をこれから 始めようとする人たちへ

伊藤 澄信 先生

順天堂医院 臨床研究・治験センター
センター長

臨床研究を始めようとする方々を対象に、研究費獲得を見据えた臨床研究の立案・実施戦略を解説する。臨床研究は多職種の協働により成立し、CRCやデータ管理者等の人件費を含む基盤整備が不可欠である。研究テーマは、医療ニーズに基づくデータ創出や新規治療法開発、ドラッグリポジショニング等の観点から、学術的独創性と社会的意義を兼ね備えたものを選定する必要がある。さらに、適切な研究デザイン(対照群設定、評価指標、例数設計)により科学的妥当性を担保することが重要である。加えて、研究遂行に必要な経費(EDC構築、モニタリング、検体管理、倫理審査対応等)を適切に見積もり、法的・倫理的要件を満たす体制構築の要点を提示する。

Zoom(ウェビナー)によるLIVE配信

5月13日(水) 14:00~15:30

対象者

特定臨床研究に携わる医師、歯科医師、薬剤師、看護師
その他の従業者(初中級) ※どなたでも受講できます

お申込み

下記のアドレスまたはQRコードからお申込み下さい

https://juntendo-ac-jp.zoom.us/webinar/register/WN_ylumTtVHTtCYrPIjiKWgkA
(当日まで受付可)

ARO協議会スタディマネジャー認定制度受講単位対象セミナーです。

主催 順天堂大学医学部附属順天堂医院 臨床研究・治験センター

お問合せ 臨床研究教育事務局 r.kyoiku@juntendo.ac.jp

研修会情報 <https://jcrtc.juntendo.ac.jp/about/workshop/>

