

## 2025年度広島大学病院臨床研究セミナー（医師主導治験・導入編）

### <パート I 治験とは>

研修目的：治験と臨床研究の違いを理解し、目的が薬事承認であることを理解する。

研修内容：1. 新しい薬等を世に送り出すための臨床研究これが治験

2. 治験と他の臨床研究の違い

3. 医師主導治験，医療現場からの新薬などの開発

対象： 臨床研究等を行う者

※学外者も可

※本セミナーは臨床研究等を行う者に対する受講基準の要件となります。

対象となる委員会については、次ページをご確認ください。

日時： 4月14日（月）17:30～18:30 オンライン（Zoom）

4月22日（火）17:30～18:30 オンライン（Zoom）

（同じ内容を別日に2回開催します。ご都合のつく日を選んで受講してください。）

講師： 広島大学病院広島臨床研究開発支援センター 平松 信祥 診療教授

定員： 各開催日 300名ずつ（事前申込制）

申込： 以下のURLまたはQRコードからお申込みください。

4月14日（月）開催分・・・【当日12時申込締切】

URL: <https://forms.office.com/r/cVFHMEvQjz>



4月14日用

4月22日（火）開催分・・・【当日12時申込締切】

URL: <https://forms.office.com/r/BTpt7Aw6ps>



4月22日用

※事前申込者に、セミナー参加URLを自動応答メールにて送付します。

認定： 事前申込を行い、受講後の事後アンケートも提出いただいた方を受講者として認定します。事後アンケートの提出方法は、本セミナーの冒頭でお伝えします。

参考： 資料は、開催日時までに申込みいただいたメールアドレスへ送付します。

病院広島臨床研究開発支援センターが開催する教育・研修は、当センターのウェブサイトにも掲載しております。

<https://cimr.hiroshima-u.ac.jp/rinsho/rinsho-research/seminor>

担当 広島臨床研究開発支援センター 教育研修・ネットワーク支援部門

外線 082-257-1505（内線：霞 6538）

E-mail [byo-keiei-tiken@office.hiroshima-u.ac.jp](mailto:byo-keiei-tiken@office.hiroshima-u.ac.jp)

※広島大学では、臨床研究等を行う者に対し、毎年度教育・研修を受講し、受講基準を満たすことを義務付けております。受講基準は、以下でご確認ください。

臨床研究等を行う者に対する教育・研修受講基準【初回】

◎必須項目（全ての項目を受講すること）

○選択項目（○から1つ以上受講すること）

		疫学研究倫理審査委員会	臨床研究倫理審査委員会	臨床研究審査委員会 (臨床研究法)	治験審査委員会 (医師主導治験に限る。)	再生医療等委員会	遺伝子治療等臨床研究 倫理審査委員会
教育・研修項目① ICRweb臨床研究の基礎知識講座		◎	◎				
教育・研修項目②			臨床研究セミナー (倫理指針)を受講	臨床研究セミナー (臨床研究法・導入編) の全てを受講	臨床研究セミナー (医師主導治験・導入編) の全てを受講	臨床研究セミナー (臨床研究法・導入編) の全てを受講	臨床研究セミナー (臨床研究法・導入編) の全てを受講
臨床研究セミナー（倫理指針）			◎				
臨床研究セミナー (臨床研究法・導入編)	パートⅠ			◎		◎	◎
	パートⅡ			◎		◎	◎
	パートⅢ			◎		◎	◎
臨床研究セミナー (医師主導治験・導入編)	パートⅠ				◎		
	パートⅡ				◎		
	パートⅢ				◎		

臨床研究等を行う者に対する教育・研修受講基準【2年度目以降(継続)】

◎必須項目（全ての項目を受講すること）

○選択項目（○から1つ以上受講すること）

		疫学研究倫理審査委員会	臨床研究倫理審査委員会	臨床研究審査委員会 (臨床研究法)	治験審査委員会 (医師主導治験に限る。)	再生医療等委員会	遺伝子治療等臨床研究 倫理審査委員会
教育・研修項目① ICRweb(臨床研究継続研修講座●●●●●)※●● ●●は当該年度		◎	◎				
教育・研修項目② (センターが予め指定する教育・研修)		以下のものから1つ以上を受講	以下のものから1つ以上を受講	以下のものから1つ以上を受講	以下のものから1つ以上を受講	以下のものから1つ以上を受講	以下のものから1つ以上を受講
臨床研究セミナー（観察研究）		○					
臨床研究セミナー（倫理指針）		○	○				
臨床研究セミナー (臨床研究法・導入編)	パートⅠ			○		○	○
	パートⅡ			○		○	○
	パートⅢ			○		○	○
臨床研究セミナー (医師主導治験・継続編)	パートⅠ				○		
	パートⅡ				○		
	パートⅢ				○		
臨床研究セミナー（モニタリング）		○	○	○		○	○
データマネジメント研修		○	○	○		○	○
臨床研究のための統計研修		○	○	○		○	○
モニタリング担当者養成研修（初級編）		○	○	○		○	○
モニタリング担当者養成研修（継続編）		○	○	○		○	○