2025 年度広島大学病院 モニタリング担当者養成研修(初級編)

研修目的: モニタリングに必要な知識を習得させる。

研修内容: モニタリングに必要な知識を学び、演習を通じて具体的なモニタリング業務

(同意取得)を理解する。

対 象: 臨床研究等を行う者

※学外者も参加可能

※本研修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: 9月 II 日 (木) I7:30~I8:30 オンライン (Zoom)

(参考) 講義 (17:30~18:00), 演習 (18:00~18:20),

演習の解説・質疑応答・まとめ(18:20~18:30)

※時間配分は目安です。

講 師: 病院広島臨床研究開発支援センター

迫 志織理 研究員, 渡邊 亜也子 研究員

定 員: オンライン配信300名(事前申込制)

申 込: 以下の URL 又は QR コードからお申し込みください。

【当日 12 時申込締切】

URL : https://forms.office.com/r/57fuDGTZ8B

※事前申込者に、研修参加 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,本研修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・ネットワーク部門

外線 082-257-1505 (内線: 霞 6538)

E-mail 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)			0				
写点研究セラ ナ	パートI			©		0	©
臨床研究セミナー (臨床研究法・導入編)	パートⅡ			0		0	©
(Bully 1177) 3722 (37 (Milly)	パート皿			0		0	©
	パートI				0		
臨床研究セミナー (医師主導治験・導入編)	パートⅡ				0		
(37 (1/11))	パート皿				0		

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●●●)※●●		0						
	● ● 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
l _					メージ 000/// フェン 2 2 文時	以下の00/// フェン 欧工で文時	次 0 0 0 0 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0 0 0 0 0 0	以下の000% フェン 外土 E 文時
	臨床研究セミナー(観察研究)		0					
	臨床研究セミナー(倫理	!指針)	0	0				
	臨床研究セミナー	パートI			0		0	0
	(臨床研究法・導入編)	パートⅡ			0		0	0
	(EURIN 1 (P. 1) U. A.	パートⅢ			0		0	0
	臨床研究セミナー	パートI				0		
	(医師主導治験・継続編)	パートⅡ				0		
		パートII				0		
	臨床研究セミナー (モニタリング)		0	0	0		0	0
	データマネジメント研修		0	0	0		0	0
	臨床研究のための統計研修		0	0	0		0	0
モニタリング担当者養成研修(初級編)		0	0	0		0	0	
モニタリング担当者養成研修(継続編)		0	0	0		0	0	