

2026 年度広島大学病院 臨床研究セミナー(医師主導治験・継続編)

<大阪大学医学部附属病院/大阪府で進める地域連携, DCT の取り組み>

研修目的: DCT (Decentralized Clinical Trial: 分散型臨床試験) の概論および関連する規則について理解を深めるとともに, すでに運用実績のある大学の事例を通じて, DCT の実施・運用に必要な知識を習得する。

研修内容: DCT の概論, 関連する規則, DCT 開始にあたって必要となる事項について説明する。また, すでに運用実績のある大学の事例紹介を通じて, 実務上の留意点や運用方法について理解を深める。

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: 8 月 31 日 (月) 17:30~18:30 オンライン (Zoom)

講 師: 大阪大学医学部附属病院 浅野 健人

定 員: 300 名 (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。

【当日 12 時申込締切】

URL: https://us06web.zoom.us/meeting/register/tWj3ND_VQfyxTICDQamGZw

※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/learning/held/seminar2026/>

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



広島大学病院

※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) 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)	<GCPと治験の基 礎>				◎		

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)	<治験における責任医師の 役割と責務>				○		
	<大阪大学医学部附属病院/ 大阪府で進める地域連携， DCTの取り組み>				○		
	<医師主導治験の実施>				○		
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		○	○	○		○	○
臨床研究計画に必要な統計解析		○	○	○		○	○
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）		○	○	○		○	○
倫理審査委員会委員向け研修（委員として必要な臨床研究デザインと統 計解析の基礎）		○	○	○		○	○
倫理審査委員会委員向け研修（CAPA（是正/予防措置）の手法を用いた 重大な不適合・逸脱報告書等の評価ポイント～倫理審査委員のための実 践的アプローチ～）		○	○	○		○	○
倫理審査委員会委員向け研修（インフォームド・コンセントと関連する 手続き）		○	○	○		○	○