

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） ＜医師主導治験の実施＞

研修目的： 医師主導治験の立案から実施体制構築，実施までの全体像を理解し，自ら主体的に計画できる力を養う。

研修内容： 医師主導治験の計画立案，規制当局への届出，治験審査委員会への各種申請の流れを解説する。

対 象： 臨床研究等を行う者
※学外者も参加可能
※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： 10 月 13 日（火）17:30～18：30 オンライン（Zoom）

講 師： 元広島大学病院広島臨床研究開発支援センター 福島 隆宏

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】

<https://us06web.zoom.us/meeting/register/1plHmzKXQ32WGiSt46ivBQ>

※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）		○	○	○		○	○