

2019年度国公立大学病院医療技術関係職員研修
(臨床研究コーディネーター養成) 実施要項

1. 目的
研修を通じて、国公立大学病院の職員として必要な知識を習得し、資質の向上を図るとともに、教育研究・診療の社会的使命を担う自覚と向上心を培い、職種を超えた全病院的な研修テーマの討議により、チーム医療・組織課題について意識向上を図る。
2. 主催
東京大学医学部附属病院
3. 後援
文部科学省
4. 期間
2019年6月17日(月)から6月21日(金)まで(5日間)
5. 研修会場
東京大学医学部附属病院中央診療棟2 7階大会議室
〒113-8655 東京都文京区本郷7丁目3番1号
6. 受講定員
約100名 (1大学の推薦者が2名以上の場合で、受講定員を超えた場合は、協議の上、受講者を決定し、各病院長宛に通知する)
7. 受講資格
国公立大学(大学校を含む)附属病院の職員である臨床研究(治験)コーディネーターであって、かつその経験が3年未満であり、全日程を受講できる者を対象とする。
なお、過去に東京大学医学部附属病院主催もしくは文部科学省主催の同研修を受講した者は、原則として対象としない。
また、対象者であっても、受講希望者が多数の場合は、受講できないことがある。
8. 講師
大学の教員、病院の職員、業務関連有識者、関係省庁の職員等
9. 日程
別添のとおり(但し、都合により変更することがある)
10. 経費
(1) 研修の実施に要する経費は、東京大学の負担とする。
(2) 受講者の参加に要する経費(旅費、宿泊費、情報交換会費(5,000円)等)は、本人もしくは派遣大学側の負担とする。
11. その他
(1) 宿舎は斡旋しない。
(2) 研修修了者には、東京大学医学部附属病院より修了証書を授与する。
(3) 研修修了者には、上記修了証書をもって「日本臨床薬理学会」の認定CRCの申請に必要なポイント20点が付与される。
(4) 受講者は、本研修を受講後に主催者にレポートを提出すること。

2019年度国公立大学病院医療技術関係職員研修(臨床研究コーディネーター養成)日程表(案)

	9時		10時		11時		12時		13時		14時		15時		17時		18時	
第1日 2019年 6月17日 (月)	CRCの役割と業務の 連携 (9:00-9:40)		治療概要書と プロトコルの読み方 (9:50-10:40)		PMDAの役割/厚生医療・ 先進医療について (10:50-11:40)		受付 (12:00- 12:20)		臨床研究の発生/倫理的 ガイドライン制定の経緯 (13:00-13:50)		臨床研究に参加し た患者の体験 (14:00-14:40)		治療を含む臨床研究の枠組み 規制・指針(各論) (14:50-16:00)		治療を含む臨床研究の枠組み 規制・指針(各論) (16:10-17:10)			
第2日 6月18日 (火)	CRCの役割と業務の 連携 (9:00-9:40)		治療概要書と プロトコルの読み方 (9:50-10:40)		PMDAの役割/厚生医療・ 先進医療について (10:50-11:40)		受付 (12:00- 12:20)		臨床研究の発生/倫理的 ガイドライン制定の経緯 (13:00-13:50)		臨床研究に参加し た患者の体験 (14:00-14:40)		治療を含む臨床研究の枠組み 規制・指針(各論) (14:50-16:00)		治療を含む臨床研究の枠組み 規制・指針(各論) (16:10-17:10)			
第3日 6月19日 (水)	CRCの役割と業務の 連携 (9:00-9:40)		治療概要書と プロトコルの読み方 (9:50-10:40)		PMDAの役割/厚生医療・ 先進医療について (10:50-11:40)		受付 (12:00- 12:20)		臨床研究の発生/倫理的 ガイドライン制定の経緯 (13:00-13:50)		臨床研究に参加し た患者の体験 (14:00-14:40)		治療を含む臨床研究の枠組み 規制・指針(各論) (14:50-16:00)		治療を含む臨床研究の枠組み 規制・指針(各論) (16:10-17:10)			
第4日 6月20日 (木)	CRCの役割と業務の 連携 (9:00-9:40)		治療概要書と プロトコルの読み方 (9:50-10:40)		PMDAの役割/厚生医療・ 先進医療について (10:50-11:40)		受付 (12:00- 12:20)		臨床研究の発生/倫理的 ガイドライン制定の経緯 (13:00-13:50)		臨床研究に参加し た患者の体験 (14:00-14:40)		治療を含む臨床研究の枠組み 規制・指針(各論) (14:50-16:00)		治療を含む臨床研究の枠組み 規制・指針(各論) (16:10-17:10)			
第5日 6月21日 (金)	CRCの役割と業務の 連携 (9:00-9:40)		治療概要書と プロトコルの読み方 (9:50-10:40)		PMDAの役割/厚生医療・ 先進医療について (10:50-11:40)		受付 (12:00- 12:20)		臨床研究の発生/倫理的 ガイドライン制定の経緯 (13:00-13:50)		臨床研究に参加し た患者の体験 (14:00-14:40)		治療を含む臨床研究の枠組み 規制・指針(各論) (14:50-16:00)		治療を含む臨床研究の枠組み 規制・指針(各論) (16:10-17:10)			