

GCP セミナー

臨床試験に興味をお持ちのすべての方を対象に、臨床試験を行う際の国際的基準である Good Clinical Practice(GCP)、研究倫理、プロトコール作成、生物統計、データマネージメントや品質管理・品質保証などについて研修の機会を提供いたします。

病院スタッフ・研究員・学生など、資格・身分を問わず参加可能ですので、ふるってご参加ください。本セミナーは、フロンティア医科学専攻「臨床試験論」、疾患制御医学専攻「臨床試験論」、看護科学専攻「臨床研究実践論」受講者の必修講義となっております。

【2014 年度開催日程】

会場：臨床講義室 B

※会場は変更になる場合がありますので、掲示にご注意下さい

第1回 (GCP) : 10月7日(火)

18:00-19:30

筑波大学次世代医療研究開発・教育統合センター

橋本幸一

「臨床試験と GCP」

※会場：臨床講義室 A

第2回 (臨床研究のプロセス) : 10月14日 (火)

18:00-19:30

筑波大学医学医療系 岡田佳詠

「看護科学領域における臨床研究」

※会場：臨床講義室 A

第3回 (倫理) : 10月21日 (火)

18:00-19:30

筑波大学次世代医療研究開発・教育統合センター

我妻ゆき子

「臨床研究に関する倫理」

※会場：臨床講義室 A

第4回 (生物統計) : 11月11日(火)

18:00-19:30

筑波大学次世代医療研究開発・教育統合センター

五所正彦

「臨床研究における生物統計学」

第5回 (データマネージメント) : 11月18日(火)

18:00-19:30

順天堂大学大学院医学研究科 先導的がん医療

開発研究センター 大津 洋

「データマネージメントシステム」

第6回 (Quality Assurance) : 12月9日(火)

18:00-19:30

筑波大学次世代医療研究開発・教育統合センター

上野 悟

「臨床試験における Quality Assurance」

第7回 (プロトコール作成ワークショップ) :

12月16日(火) 18:00-19:30

筑波大学次世代医療研究開発・教育統合センター

スタッフ

「プロトコールを作成しよう」

セミナーに続き、各自のテーマによるプロコール作成を支援します。各自の PC をご持参ください。