

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、学内外から参加可能ですので、ふるってご参加ください。

【2012 年度開催日程】

会場：臨床講義室 A

※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 (倫理) : 9月 11 日(火)

18 : 00-19 : 30

筑波大学大学院人間総合科学研究科次世代医療研究開発・教育統合センター教授 我妻ゆき子
「臨床研究に関する倫理」

第2回 (GCP) : 9月 18 日(火)

18 : 00-19 : 30

筑波大学大学院人間総合科学研究科次世代医療研究開発・教育統合センター准教授 橋本幸一
「治験と GCP」

第3回(プロトコール作成ワークショップ) :

10月 2 日(火)

18 : 00-19 : 30

筑波大学大学院人間総合科学研究科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。

第4回 (臨床研究のプロセス 1) : 10月 9 日(火)

18 : 00-19 : 30

筑波大学大学院人間総合科学研究科助教 馬 恩博
「Clinical research process: quality assurance and investigator's responsibility」

第5回 (生物統計) : 10月 16 日(火)

18 : 00-19 : 30

筑波大学大学院人間総合科学研究科次世代医療研究開発・教育統合センター准教授 高橋秀人
「臨床試験のデザインと解析」

第6回 (データマネージメント) : 11月 13 日(火)

18 : 00-19 : 30

京都大学探索医療センター検証部助教 新美三由紀
「臨床試験におけるデータマネージメント」

第7回 (臨床研究のプロセス 2) : 11月 20 日 (火)

18 : 00-19 : 30

筑波大学医学医療系准教授 岡田佳詠
「看護科学領域における臨床研究」