

## 第 3 回 CRC のための臨床研究セミナーのご案内

向寒の候、ますます御健勝のこととお慶び申し上げます。

さて、国際共同治験および臨床研究を支援できる人材の育成を目的とし、厚生労働省の治験中核病院である大分大学医学部附属病院と拠点病院である福岡大学病院が共同でセミナーを開催しています。今回は臨床研究をテーマとして「第 3 回 CRC のための臨床研究セミナー」を開催することとなりましたので、ご案内いたします。

ご存じのように臨床研究においては、被験者保護と研究の質の一層の向上を図るため様々な倫理性・科学性の議論がなされております。被験者は、臨床研究と治験とを区別せずに参加されていますので、被験者保護の観点からも臨床研究と治験は倫理的・科学的に同等でなければなりません。しかし、治験と違い臨床研究においては製薬会社の協力がなくことから研究責任者等は、倫理性・科学性を保つために多大な労力を要しています。治験における CRC の貢献は、その実績によって大きく評価されておりますが、今後、臨床研究においても適正な被験者保護および研究の質の向上を図るために、CRC として幅広い支援が求められております。

今回のセミナーにおいては、まず改正が行われた「臨床研究に関する倫理指針」について理解していただき、CRC 自ら臨床研究の体制整備に取り組んでいる施設から支援体制の現状について紹介してもらい CRC の立場で取り組める施策を考えて行きたいと思っております。また、臨床研究を適切かつ効果的に実施する上で欠かせない生物統計学についても学んでいただき、臨床研究を支援されていく過程で研究者の方々にも働きかけていただければと思っております。

CRC の方を主な対象としておりますが、臨床研究に関心のあるの方々にとっても有意義なセミナーを企画しておりますので、新年早々ご多忙とは存じますが、多くの方々のご参加をお待ちしております。

福岡大学病院  
大分大学医学部附属病院

## 「第3回 CRCのための臨床研究セミナー」

日時 2009年1月10日(土曜日)14:00~18:00  
会場 福岡朝日ビル (地下1階 13・14・15号会議室)  
対象 医療機関、SMOに所属する研究者およびCRCなど  
定員 150名  
会費 無料  
申込み締切日 2008年12月20日(定員になり次第締切り)

- 14:00~14:05 開会の挨拶 野田 慶太(福岡大学病院)
- 14:05~14:10 「CRCのための臨床研究セミナーについて」 高比良・稲野
- 14:10~14:55 「臨床研究に関する倫理指針に関して」  
後澤 乃扶子  
(厚生労働省 医政局研究開発振興課 治験推進室 治験推進指導官)
- 14:55~15:25 「倫理指針改正に伴う施設の対応について」  
牧田 典子  
(倉敷中央病院 臨床研究センター 臨床研究支援室 室長)
- 15:25~15:45 休憩
- 15:45~17:15 「臨床研究に関する生物統計学の基礎知識」  
角間 辰之  
(久留米大学バイオ統計センター 教授)
- 17:15~17:55 総合討論
- 17:55~18:00 閉会の挨拶 森本 卓哉(大分大学病院)
- 司会: 高比良誠也(福岡大学病院)  
稲野彰洋(大分大学医学部創薬育薬医学/HEART 北陸臨床試験支援センター)

主催 福岡大学病院 臨床研究支援センター  
共催 大分大学医学部附属病院総合臨床研究センター 臨床薬理センター  
事務局 福岡大学病院 臨床研究支援センター

連絡先 e-mail : [matakahira@minf.med.fukuoka-u.ac.jp](mailto:matakahira@minf.med.fukuoka-u.ac.jp) 担当 高比良  
申込方法: 上記メールアドレス宛に、「CRCのための臨床研究セミナー 参加希望」と明記して、「第3回CRCのための臨床研究セミナー参加申込書」に必要事項を記載の上、メールへ添付しご送信ください。

## 会場案内図



福岡朝日ビル  
〒812-0011  
福岡市博多区博多駅前 2-1-1  
TEL:092-431-1228