

WEB  
開催

# 日本臨床薬理学会 アドバンスト研修会 ～ 日本の治験の信頼性を考える ～

2023年に発生したGCP違反は、日本における治験の信頼性を大きく問われる衝撃的なものであった。治験データの信頼性は、医療現場において治験データを取り扱う者たちの活動のあり方にかかっている。日本臨床薬理学会による認定を受けた認定CRCは、治験現場・実務者のリーダーとしての活躍が期待される人材である。この研修会では、治験現場・実務者のリーダーとして、治験現場で起こりうる不適正事案の発生要因を知り、それに向けた是正・予防策を講じるための素養を学ぶ。

臨床試験（治験）の質とは何か、CRCが守るべきものは何かを改めて考える。そして、日本における治験の信頼性が損なわれることの影響の実際を知る。更に、PMDAによるGCP実地調査等で確認された治験の信頼性に関わる違反事例、CRCが関与した事例等から日本における治験の信頼性確保にむけ必要とされる活動等を考える機会とする。



日程 2024年 8月 4日（日）

時間

午前の部 9時半～12時半  
午後の部 13時半～17時

「午前・午後」「午前のみ」を  
お選びいただけますが、  
参加費は一律です

参加費

会員 1000円  
一般 6000円  
非会員 3000円  
(大学関係・医療従事者)



オンデマンド配信を予定しています  
詳しくは学会ホームページをご確認ください

午後の部

先着 60名様

## ◆ワークショップ◆

スモールグループによる  
グループワークと全体討論

## ◆テーマ◆

治験現場の信頼性確保に必要なこと

午前の部

先着 400名様

講師：植田 真一郎

日本臨床薬理学会 理事長

講師：瀬戸 宏格

(独) 医薬品医療機器総合機構

講師：平山 清美

MSD株式会社 グローバル研究開発本部

講師：氏原 淳

北里大学 北里研究所病院

講師：加藤 みどり

シミックヘルスケア・インスティテュート株式会社

コメンテーター：鈴木 由加利

シミックヘルスケア・インスティテュート株式会社

参加申込はこちら

※申込は7月25日まで

※申込後、参加費のご入金が  
必要です。



主催 / 日本臨床薬理学会

e-mail [clinphar@jscpt.jp](mailto:clinphar@jscpt.jp)

ホームページ <https://www.jscpt.jp>