

# 令和元年度 上級者臨床研究コーディネーター養成研修 研修生募集要項

主催 国立がん研究センター東病院

厚生労働省医政局研究開発振興課 「令和元年度臨床研究総合促進事業」

事業主任：大津 敦

## 1. 研修の目的

臨床研究・治験の実施において、実施医療機関の上級者臨床研究コーディネーターには、臨床研究に関わる人々に対する高度なコーディネート能力を有し、リーダーシップをとることが求められます。また、多様な臨床研究・治験に対応するために、臨床研究の方法論についての最新の知識を有し、倫理的、法的、社会的課題に対応することができる専門職であるべきです。今回の研修は、上級者臨床研究コーディネーターに求められる知識を学び、さらに質の高い臨床研究の推進に寄与できる人材の育成を目的として実施します。

## 2. 研修対象者等

- 1) 派遣元医療機関または治験施設支援機関（原則として以下のア～ウを満たすこと）
  - (ア) 十分な臨床研究（治験を含む）の実績を有すること
  - (イ) 派遣した研修生を当該研修期間中、研修に専念させることができること
  - (ウ) 現に、治験・臨床研究に係る業務を行っていること
- 2) 研修対象者 1) の医療機関または治験施設支援機関に所属し、以下のア～ウを満たすこと
  - (ア) 専任（概ね週 40 時間）として延べ 3 年以上 CRC としての勤務実績のある者であること
  - (イ) 厚生労働省・文部科学省が主催する CRC 養成研修、あるいは同等の研修を修了していること
  - (ウ) 臨床研究協力者として担当したプロトコルが 10 以上、担当した症例数が通算 30 症例以上の実務経験を有する者であること

## 3. 研修期間（2日間）

1日目：令和2年1月11日（土）

2日目：令和2年1月12日（日）

### 1) プログラム

第1日目 1月11日（土） 10時00分～17時05分

第2日目 1月12日（日） 9時00分～15時45分

※別途プログラム参照

注：本研修は、上級者 CRC 養成カリキュラムシラバスに準じた講義および演習による研修を行います。そのため、各講義のテーマをお示ししておりますので、講義名とは異なる場合があります。

#### 4. 研修場所

国立がん研究センター東病院 NEXT 棟 2 階 ななはちホール  
〒277-8577 千葉県柏市柏の葉 6-5-1

##### 1) 交通案内

- つくばエクスプレス線 柏の葉キャンパス駅 西口 東武バス 1 番のりばから約 6 分
- JR 常磐線・東京メトロ千代田線・東武アーバンパークライン 柏駅西口 東武バス 2 番のりばから約 30 分
- 東武アーバンパークライン 江戸川台駅 東口 東武バス柏の葉キャンパス駅西口行き乗車し約 10 分
- 羽田空港から東武・京浜急行高速バス 柏駅西口行き 1 時間 15 分
- 成田空港から成田空港交通高速バス 柏の葉キャンパス駅行き 1 時間 15 分
- 常磐自動車道 柏インターチェンジ 千葉方面出口から国道 16 号線へ 500 メートル先を右折して 5 分

##### 2) 建物配置

※ ホームページ参照

#### 5. 募集人数：30 名程度

#### 6. 応募方法

当院ホームページの申し込みフォームよりお申し込みください。

※提出された個人情報は、本研修の遂行及び本事業の目的以外には使用いたしません。

- 1) お申込みフォームにてお申し込み後、下記書類を PDF にてメールにてお送りください。  
\* 件名に「令和元年度上級者 CRC 研修申込み」と記載してください。
  - 2) 研修生申請書（様式 1、様式 2）  
\* ファイル名は氏名（上級者 CRC 研修令和元年\_フルネーム（漢字））を記載ください。
7. **研修費用**：無料（但し、研修に係る旅費交通費、宿泊費等については研修生負担となります）
8. **修了証書**：原則、全日程を受講し、研修終了後の研修報告とアンケートを提出した方に修了証書を交付します
9. **応募期間**：令和元年 11 月 1 日（金）～令和元年 12 月 16 日（月）  
※ 応募者選考を行うことを、予めご了承下さい。

※ 登録・申請記載に不備がある等、全ての必要項目について締切日までに入力・登録されない場合は受け付けられませんので、余裕を持ってお手続きください。

※ 募集人数に達しない場合は、順次、二次募集期間を設けます。詳しくは、国立がん研究センター東病院ホームページ「情報提供」より「医療関係者向け セミナー・イベントのお知らせ」にてご確認ください。

【URL : 】 [https://www.ncc.go.jp/jp/ncce/info/professional\\_semminer/index.html](https://www.ncc.go.jp/jp/ncce/info/professional_semminer/index.html)

## 10. 書類送付・問い合わせ先

メールアドレス : [E-crc-training@east.ncc.go.jp](mailto:E-crc-training@east.ncc.go.jp)

国立がん研究センター東病院 臨床研究コーディネーター室

上級者 CRC 研修担当 木村・塚田・上原

プログラム委員 伊藤・平野・白瀬・原・安達・山本

\* 件名に「令和元年度上級者 CRC 研修申込み」と記載してください。

\* 様式 1. 2 は PDF で添付ください。

## 応募上の注意事項

### 1. 応募人数

施設応募人数の制限はありません。また、これまで受講された方や SMO の方も申し込み可能ですが、医療機関所属で本研修を未受講の CRC を優先することを予めご了承ください。

### 2. 選考基準

1) 派遣元医療機関または治験施設支援機関（原則として以下のア～ウを満たすこと）

ア：十分な臨床研究（治験を含む）の実績を有すること

イ：派遣した研修生を当該研修期間中、研修に専念させることができること

ウ：現に、治験・臨床研究に係る業務を行っていること

2) 研修対象者 1) の医療機関または治験施設支援機関に所属し、以下のア～ウを満たすこと

ア：専任（概ね週 40 時間）として延べ 3 年以上 CRC としての勤務実績のある者であること

イ：厚生労働省・文部科学省等が主催する CRC 養成研修、あるいは同等の研修を修了していること

ウ：臨床研究協力者として担当したプロトコルが 10 以上、担当した症例数が通算 30 症例以上の実務経験を有する者であること

### 3. 選考方法

1) 開設者ごと（国公立大学、私立大学、国公立病院、私立病院、その他医療機関、治験施設支援機構）に分類しそれぞれの範疇の中から選考いたします。

2) 各施設の受講者数のバランスを考慮いたします。

3) 地域的なバランスを考慮いたします。

4) 過去の実績、提出レポート内容を考慮いたします。

5) 募集人数を超えた場合は、医療機関（未受講者）を優先いたします。

### 4. 選考結果

1) 選考結果は合否にかかわらず、12 月中旬にメールにて通知いたします（なお、電話等によるお問合せにはお答えできません）。

2) 提出登録していただいた内容は公表いたしません。

※ 記載頂いた個人情報等については、当該研修の目的以外には利用いたしません。

#### 5. 申請書記入について

1) 研修生申請書（様式 1, 2）※研修生ごとに 1 枚作成してください

2) 通常連絡先電話番号は、日中連絡が取れる電話番号を記入してください。

3) 医療機関通算勤務年数は、現在の所属機関に関わらず、過去の医療機関での勤務経験年数も含めた延べ年数を記入して下さい。

4) 様式 1 の勤務先、所属、所在地、メールアドレスへ修了証を交付いたします。