

2024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

厚生労働省 臨床研究総合促進事業 臨床研究・治験従事者等に対する研修プログラム

主催：大阪大学医学部附属病院

厚生労働省医政局研究開発政策課「令和6年度臨床研究総合促進事業」

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

これまでの参加者の傾向を考慮し、レベル別の研修を設けることにいたしました。当施設では、CRCの経験年数を6年以上有し現在従事している方(管理職を含む)を対象といたします。

- 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) CRC 経験年数6年以上(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6年以上でCRCとしての勤務実績があること
 - (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

[受講条件]

プログラム受講者の要件

・e-learning 並びに演習含め全プログラムを受講できること

3. 開催形態

演習 : 大阪大学箕面キャンパス 大阪外国語大学記念ホールにて対面で実施

講義 : e-learning ※受講方法詳細は後日掲載

4. 研修期間

演習実施 : 2024年9月7日(土) 10時00分～16時00分

e-learning 受講期間 : 2024年10月1日(火)から2024年11月29日(金)

※e-learningは11月29日までに聴講してください。期日までにご聴講いただけない場合は、修了証を発行することができません。

<プログラム>

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。

演習: 大阪大学箕面キャンパスにて対面形式により下記テーマで実施いたします。

演 習 テーマ	日 程
開会・オリエンテーション	2024年9月7日(土) 10時00分～10時15分
【演習 1】 その逸脱はなぜ起こったのか? ～なぜなぜ分析～	10時15分～12時30分
休 憩(12時30分から13時30分)	
【演習 2】 【モニター研修合同開催】 立場は違えどゴールは同じ! ～多職種連携～ ※中級モニター研修とコラボ企画	13時30分～15時55分
閉会	15時55分～16時00分

講義: 全ての講義は、e-learning となります。(各講義 45 分～60 分)

指定期間中に各自受講ください。

各講義聴講後にアンケート並びに QA を実施いたします。アップロード後発行される Certification を各自ダウンロードしてください。

全ての講義 Certification は、参加申し込みをした医療機関宛てに指定期日までに提出ください。

講 義 テーマ	講師
【講義 1】 臨床試験の実施, 安全性, 信頼性を向上させるための新しい科学技術や手法、手技	大阪大学医学部附属病院 岩崎幸司先生
【講義 2】 研究論文、試験結果の考察	国立がん研究センター中央病院 中村健一先生
【講義 3】 被験者保護と研究公正	北里大学北里研究所病院 氏原淳先生
【講義 4】 IC の概念と臨床研究への適用	京都大学 佐藤恵子先生
【講義 5】 各種モダリティの規制及び倫理的側面に配慮した臨床試験の体制整備	和歌山県立医科大学 伊藤達也先生
【講義 6】 モニタリングのために十分な準備・支援・資料・その後のフォロー モニタリングにおける品質管理活動を支援する体制づくり	千葉大学医学部附属病院 樋掛民樹先生
【講義 7】 臨床研究実施におけるリスク管理(QMS) 臨床研究におけるプロジェクトマネジメントに対するの CRC の役割	岐阜大学医学部附属病院 浅田隆太先生
【講義 8】 データの完全性 Data Integrity の概念 実施施設におけるデータマネジメントのシステム構築	東北大学 高田宗典先生
【講義 9】 管理すべき資源(人・モノ費用・情報)を管理する組織マネジメント	ポジティブ・インテンション 今野浩一先生
【講義 10】 臨床研究(集学的)チームにおける適切なコミュニケーション 臨床研究の関係者との合意形成プロセスと手法	レゾナントサイン 酒井麻里先生
【講義 11】 臨床試験の意義・創薬プロセスについての市民啓発活動 PPI(Patient and Public Involvement)の取組	東京大学医科学研究所附属病院 藤原紀子先生
【講義 12】 国際共同治験実施に必要な語学スキル	サン・フレアアカデミー

5. 募集人数: 全プログラム受講者 20 名程度

6. 応募方法

下記ホームページ又は QR コードからお申し込みください。

http://www.dmi.med.osaka-u.ac.jp/acr/edu_tra_ive.html



[応募フォーム](#)

7. 研修費用: 無料

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: 2024 年 6 月 10 日(月)~2024 年 7 月 19 日(金)

※ 応募者選考を行うことを、予めご了承下さい。7 月末までに連絡します。

10. 問い合わせ先

E-Mail: office-crc-kensyu★dmi.med.osaka-u.ac.jp (★を@に変えてください)

大阪大学医学部附属病院

未来医療開発部 臨床研究センター 2024 年度上級者 CRC 養成研修 研修事務局

* お問い合わせの際は件名に「2024 年度上級者 CRC 養成研修」と記載してください。

応募上の注意事項

1. 応募人数

施設応募人数は 20 名程度。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: CRC 経験年数6年以上(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6年以上 CRC としての勤務実績があること
 - 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。
- 6)

4. 選考結果

選考結果は合否にかかわらず、2024 年 7 月末まで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)。

※ 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. 申請書について

研修生申請書(レポート)は研修生ごとに 1 枚作成してください

6. 応募フォームについて

- 1) 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。
- 2) 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。
- 3) 修了証は登録いただいたメールアドレスに送付いたします。