



日本臨床試験研究会 オープンディスカッション 「臨床研究実施のガイドライン策定について —費用の適正化・透明化を目指して—」

(JSCTR-ECN.10-07)

日本の臨床研究(特に治験以外の臨床試験)については、欧米に比べその規模や実施数において大幅に遅れています。その理由として臨床研究を委受託契約において実施することへの抵抗やインフラ整備が不十分であることが挙げられます。本研究会では本邦における臨床研究を推進するため、臨床研究実施のガイドラインを作成しており、そのガイドライン案について広く意見を頂くことを本セミナーの目的としております。皆さまのご参加をお待ちしております。

日 程 : 2010年11月23日(火) 13:30~16:30 (開場 12:30)
会 場 : 東京大学薬学部講堂(薬学系総合研究棟 2階)
定 員 : 150名
参 加 費 : 正会員・非会員とも 5,000円

プログラム

座長 吉田浩輔

(アステラス製薬株式会社 開発本部 臨床管理部)

- | | |
|-------------|--|
| 13:30~13:35 | 趣旨説明 |
| 13:35~13:55 | 基調講演(1)「医師主導研究を支援する立場から」
今村恭子(一般財団法人 日本製薬医学会) |
| 13:55~14:15 | 基調講演(2)「臨床研究実施のガイドライン案について」
北川雅一(株式会社 ACRONET 開発本部 業務推進部) |
| 14:15~14:30 | パネラー講演(1)「東京大学が実施主体となることが可能な臨床研究の支援
体制」
荒川義弘(東京大学医学部附属病院 臨床研究支援センター) |
| 14:30~14:45 | パネラー講演(2)「国立循環器病研究センターの臨床研究支援組織につい
て」
山本晴子(国立循環器病研究センター 研究開発基盤センター) |
| 14:45~14:55 | 休 憩 |
| 14:55~16:30 | パネルディスカッション |

お問い合わせ 一般社団法人日本臨床試験研究会 事務局
TEL: 03-5256-7475 FAX: 03-5256-7480
e-mail : staff@j-sctr.org
Website : <http://www.j-sctr.org/>