

日本臨床試験学会 教育セミナー

第 17 回臨床試験の Quality Management セミナー ~ICH-E8「臨床試験の一般指針」(R1)とICH-E6「GCP」の理解を深め、 臨床試験のあり方について考え直しませんか~

(JSCTR-ESN. 22-03)

ICH - E8 臨床試験の一般指針は、日本では 1998 年 4 月 2 日に「臨床試験の一般指針」として発出され、24 年が経過しました。R1 が 2021 年 10 月 6 日付で Step4 になっておりますが、日本においては現時点では指針としては発出されておりません。また、ICH - E6 医薬品の臨床試験の実施の基準(GCP)については、1997 年 3 月 27 日に発出され、その後 ICH - E6(2)が取りまとめられ、GCP ガイダンスが 2019 年 7 月 5 日ならびに 2020 年 8 月 31日に改訂されております。

今回の QM セミナーでは、最初に、ICH - E8(R1)ならびに ICH - E6(R2)の基本的な考え方について理解していただくための講義を行います。その後、講義内容を踏まえ、今後どのように臨床試験を行っていくべきなのかについて、グループ討議を行います。最後に、皆さんからの質問に対して議論し、理解を深めるとともに、課題を共有したいと考えております。

本セミナーの対象となる受講者は、臨床試験に携わるすべての職種の方々で、経験は問いません。よりよい臨床試験を実施したい!という意欲のある方の参加を歓迎します。

日 :	程:	2022年3月12日(土) 9:30~17:00
会 :	場:	WEB での開催(Zoom を予定)
対	象:	臨床試験を実施しようとしている研究者、プロジェクトマネージャー、モニター、臨床研究 コーディネーター、データマネジャー、事務局担当者等
定	員:	100 名
参加:	費:	4,000円(会員)、5,000円(非会員) ※賛助会員は一口につき一名を会員価格とさせて頂きます。
参加申:	込:	日本臨床試験学会ホームページよりお申し込みください。 http://www.j-sctr.org/seminar/index.html

プログラム

司会:森 幹雄(日本臨床試験学会 企画研修委員会)

9:30~9:40	オリエンテーション
9:40~10:40 質疑応答を含む	講義 ICH-E8 臨床試験の一般指針の基本的な考え方について(仮) 講師:吉田 浩輔 先生(株式会社リニカル、日本臨床試験学会理事)
10:50~11:50 質疑応答を含む	講義 ICH-E6 GCP の基本的な考え方について(仮) 講師:中村 健一先生 (国立がん研究センター 中央病院 国際開発部長、日本臨床試験学会理事)
11:50~12:00	グループ課題検討の進め方について
12:00~13:00	昼食休憩
13:00~16:30	グループ課題の検討と発表
16:30~17:00	受講者と講師との相互討論ならびに総括

*「グループ課題の検討と発表」の時間等は、受講者人数によって課題数・時間配分を検討します。