

## 「平成 23 年度 治験推進地域連絡会議」開催のご案内

各地区における中核病院・拠点医療機関等とその他の医療機関との連携強化や意見交換の場の提供および治験実施医療機関へ国の施策や依頼企業のニーズの伝達を目的とし、本年度も「治験推進地域連絡会議」を以下の通り開催することと致しました。本年度は、新たな治験活性化 5 か年計画の最終年度であり、中核病院・拠点医療機関から他の医療機関の参考となるような具体的事例の発表を公募で選定しています。

### 1. 開催日・開催地区

【福岡】平成 24 年 2 月 25 日（土） [レソラ NTT 夢天神ホール](#)（定員 200 名）

【大阪】平成 24 年 3 月 10 日（土） [大阪 YMCA 国際文化センター](#)（定員 250 名）

【東京】平成 24 年 3 月 17 日（土） [日本医師会館 大講堂](#)（定員 380 名）

※内容はプログラムをご覧ください。

### 2. 対象

医療機関、企業、一般の方等制限はありません。

### 3. 主催

社団法人日本医師会 治験促進センター

### 4. 参加費

無料

### 5. 取得可能な単位

日本医師会 生涯教育制度（4 単位）

日本臨床薬理学会 認定 CRC 制度（5 点）

### 6. 参加申込

以下の URL からお申し込みください。

URL : <https://dbcentre2.jmacct.med.or.jp/webdesk/ev/mcnf2011/entry.aspx>

※ 申込の際に入力いただいたメールアドレス宛に、「申込受付完了メール（兼参加証）」を送信いたしますので、印刷し当日受付にご提出ください。

※ 上記 URL からの参加申込は、各会場とも開催日 3 日前の 17 時までとなります。

※ 定員になり次第、申込を締め切らせていただきます。

### 【照会先】

日本医師会治験促進センター 治験推進地域連絡会議担当

TEL : 03-5319-3781(代表) FAX : 03-5319-3790

E-mail : [kaigi@jmacct.med.or.jp](mailto:kaigi@jmacct.med.or.jp)

## 平成23年度 治験推進地域連絡会議 プログラム

<日時・会場>

福岡会場 (レソラNTT夢天神ホール)	平成24年2月25日 (土)	13:00~17:15
大阪会場 (大阪YMCA国際文化センター)	平成24年3月10日 (土)	13:00~17:15
東京会場 (日本医師会館大講堂)	平成24年3月17日 (土)	13:00~17:15

福岡 (2/25)	大阪 (3/10)	東京 (3/17)
13:00-13:25		
<b>① わが国の臨床研究・治験の活性化・推進に向けた取り組み</b>		
厚生労働省 医政局研究開発振興課 治験推進室 森下 典子	厚生労働省 医政局研究開発振興課 治験推進室 森下 典子	厚生労働省 医政局研究開発振興課 治験推進室 山田 雅信
13:25-13:55		
<b>② 文部科学省の取り組み</b>		
文部科学省 研究振興局 ライフサイエンス課 高等教育局 医学教育課 大学病院支援室 泉 愛子、島居 剛志	文部科学省 研究振興局 ライフサイエンス課 高等教育局 医学教育課 大学病院支援室 彦惣 俊吾、早川 慶	文部科学省 研究振興局 ライフサイエンス課 高等教育局 医学教育課 大学病院支援室 西内 大祐、早川 慶
13:55-14:20		
<b>③ GCP運用通知改正について ～日本の新薬創出におけるプレゼンス向上を目指して～</b>		
厚生労働省 医薬食品局審査管理課 楠元 晃任	厚生労働省 医薬食品局審査管理課 宮田 俊男	厚生労働省 医薬食品局審査管理課 宮田 俊男
14:20-14:45		
<b>④ 治験推進に向けた欧州製薬団体連合会 (EFPIA) の取り組み</b>		
欧州製薬団体連合会 (EFPIA) 技術委員会 臨床部会 河野 浩一	欧州製薬団体連合会 (EFPIA) 技術委員会 臨床部会 青野 寛之	欧州製薬団体連合会 (EFPIA) 技術委員会 臨床部会 塚原 喜久男
14:45-15:00		
前半の質疑・討論 (15分)		
15:00-15:15		
休憩 (15分)		
15:15-15:40		
⑤-1 中国地区治験拠点病院連絡協議会の活動成果 ⑤-2 国際競争力のある治験実施体制の整備 —治験薬の温度管理—	⑤-1 三重県下での治験啓発キャンペーン ⑤-2 臨床試験を支援するシステムの開発	⑤ 大阪市立大学医学部附属病院の拠点医療機関としての取り組み
広島大学病院 臨床研究部 池田 博昭	三重大学医学部附属病院 臨床研究開発センター 田丸 智巳	大阪市立大学医学部附属病院 医薬品・食品効能評価センター 藤井 比佐子
15:40-16:05		
⑥ 専門CRC・LDMによるチーム支援体制を目指して	⑥ 症例集積性の向上を目的とした病診連携・病病連携について	⑥ 治験の実施率アップに向けた取り組み
国立精神・神経医療研究センター 治験管理室 玉浦 明美	国立病院機構 大阪医療センター 臨床研究推進室 土井 敏行	日本大学医学部附属板橋病院 治験管理室 榎本 有希子
16:05-16:30		
⑦ 看護師、薬剤師及び臨床検査技師各々の専門性に応じた治験・臨床試験支援システムの確立	⑦ みなし拠点医療機関としての機能拡充に向けた成果と今後の課題	⑦ とおとうみ臨床試験ネットワークの構築について
国立病院機構 四国がんセンター 臨床研究センター 臨床研究推進部 寺山 恵子	国立病院機構 東京医療センター 治験管理室 近藤 直樹	浜松医科大学医学部附属病院 臨床研究管理センター 鈴木 千恵子
16:30-16:55		
⑧ 国立循環器病研究センターにおける治験・臨床研究の啓発活動実施による効果	⑧ 高い教育機能をもつ総合病院での臨床研究基盤整備	⑧ 国立病院機構ネットワークによる治験の実施 ～NH0-CRB、CRC-LogBook (進捗管理システム) 及び治験コストの適正化に焦点を当てて～
国立循環器病研究センター 研究開発基盤センター 先進医療・治験推進部 松川 智洋	国立国際医療研究センター 医療情報解析研究部 新保 卓郎	国立病院機構本部 総合研究センター 治験研究部 治験推進室 吉岡 恭子
16:55-17:15		
後半の質疑・討論 (20分)		

※演者等は変更になる場合もあります