



福岡医発第 2810 号 (総)

平成 29 年 1 月 10 日

各 医 師 会 長 殿

福岡県医師会

会長 松 田 峻一良

(公印省略)

「平成 28 年度治験推進地域連絡会議」の開催について

時下ますますご清栄のこととお慶び申し上げます。

この度、日本医師会治験促進センターより標記会合の開催案内があり、本会に対してもその周知依頼がなされました。

本会合は各地区における実施医療機関間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の国の施策や依頼企業のニーズの伝達を目的として開催されます。詳細は別紙プログラムをご確認ください。

福岡での開催は平成 29 年 2 月 18 日 (土) (於：FFB ホール Aホール) となっておりますので、貴会での周知方につきましてご高配賜りますようお願い申し上げます。

なお、参加申し込みは以下の URL より行ってください。

URL : <https://dbcentre2.jmacct.med.or.jp/webdesk/ev/mcnf2016/entry.aspx>

【本会合に関する問い合わせ先】

公益社団法人日本医師会 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

小郡三井医師会より

地域保健担当理事 淡河喜雄
会長 白石恒明

「平成 28 年度治験推進地域連絡会議」開催のご案内

各地区における実施医療機関間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ので、お知らせいたします。

1.開催日・開催地区（本年度は以下3会場での開催となります。）

【大阪】平成 29 年 2 月 4 日(土)13:00～17:15

場所:大阪府医師会 ホール (定員 270 名)

【福岡】平成 29 年 2 月 18 日(土)13:00～17:15

場所:FFB ホール A ホール (定員 250 名)

【東京】平成 29 年 2 月 25 日(土)13:00～17:15

場所:日本医師会館 講堂 (定員 400 名)

2.対象

臨床研究・治験等に携わられている方

3.主催

公益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(予定)

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/mcnf2016/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。

7.配布資料

本会議では、資料はダウンロードのみとなります。会議の 4 日前を目途に参加申込みの皆様には、ダウンロードサイトの URL をお知らせいたします。

【照会先】

公益社団法人日本医師会 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

平成28年度 治験推進地域連絡会議 プログラム

＜日時・会場＞以下の3会場での開催となります。

大阪会場 大阪府医師会 ホール
福岡会場 FFBホール Aホール
東京会場 日本医師会館 講堂

平成29年2月4日(土)13:00～17:15
平成29年2月18日(土)13:00～17:15
平成29年2月25日(土)13:00～17:15

大阪(2/4)	福岡(2/18)	東京(2/25)
13:00-13:40		
「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」の見直しと臨床研究法制化について		
個人情報保護法の改正に伴う「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」の見直しや、現在、国会にて審議中の臨床研究法案等について		
厚生労働省 医政局研究開発振興課 水谷 玲子	厚生労働省 医政局研究開発振興課 黒部 麻代	厚生労働省 医政局研究開発振興課 加藤 浩晃
13:40-14:20		
医薬品等の審査及び治験に関する動向		
医薬品の承認審査の最近の動向、拡大治験を含む未承認薬に関する取組み及び再生医療等製品の治験などについて		
厚生労働省 医薬・生活衛生局 医薬品審査管理課 渡邊 琢也	厚生労働省 医薬・生活衛生局 医薬品審査管理課 松田 紘美	厚生労働省 医薬・生活衛生局 医薬品審査管理課 鈴 珠季
14:20-14:50		
医療分野の研究開発を促進するためのAMEDの取組み ～橋渡し研究、臨床研究・治験等環境整備などの成果を中心に～		
発足後2年を迎えるAMEDにおける革新的創薬等の実現に向けた取組とその成果を、橋渡し研究、臨床研究・治験等環境整備などの内容を中心に振り返る		
国立研究開発法人 日本医療研究開発機構 臨床研究・治験基盤事業部 吉田 易範		
休憩(15分)		
15:05-15:50		
医療機関の自立に向けて		
医療機関にとって、より効果的な治験環境とその実現に向けた考え方、教育や品質管理について		
日本製薬工業協会 医薬品評価委員会 臨床評価部会 白井利明	日本製薬工業協会 医薬品評価委員会 臨床評価部会 松澤 寛	日本製薬工業協会 医薬品評価委員会 臨床評価部会 田畑 智之
15:50-16:35		
「臨床研究教育ツールの作成に関する研究」について	患者申出療養の事例紹介(仮)	「臨床研究教育ツールの作成に関する研究」について
(演者調整中)	患者申し出療養の制度紹介や相談対応、料金の考え方について	(演者調整中)
	東京大学医学部附属病院 臨床研究支援センター サイト管理ユニット長 渡部 歌織	
16:35-17:00		
治験促進センター 治験業務の電磁化の事例・導入支援ツールについて		
治験業務の効率化・リスクマネジメントの観点から電磁化を実現するための方策及びその導入支援ツールについて		
公益社団法人 日本医師会 治験促進センター 推進事業部		
17:00-17:15		
質疑応答		

※演者等の都合により、演者・内容に変更があることがあります。