

# 岡山治験ネットワーク情報交換会演題一覧

	開催月日	演題(1)	演題(2)	演題(3)
第107回	平成26年3月26日	「CRCのキャリアアップを考える」 倉敷成人病センター 治験管理センター 石井 涼子	「CRC業務を振り返って～これからのCRC～」 岡山大学病院 薬剤部 蔵田 靖子	
第106回	平成26年2月10日	第26回臨床研究セミナー 「新医薬品の承認審査」 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 新薬審査第三部 小森 有希子	「医療機器の審査の実際」 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 医療機器審査第三部 竹下 康平	
第105回	平成26年1月22日	「これまでの開発治験、これからの開発治験」 大日本住友製薬株式会社 開発本部 臨床推進部 特定領域第2グループ 篠原 悠		
第104回	平成25年12月12日	倫理講習会 「臨床研究の信頼性確保と利益相反管理－アカデミアとしての取組－」 東京大学医学部附属病院 臨床研究支援センター 副センター長 荒川 義弘		
第103回	平成25年10月23日	「岡山ろうさい病院における治験の現状」 労働者健康福祉機構 岡山労災病院 薬剤部 中西志子	「SMOを取り巻く環境と対策」 ノイエス株式会社 監査室室長 河合 準治	
第102回	平成25年9月25日	「患者さんを対象とした臨床薬理試験を通じて」 東レ株式会社 医薬臨床開発部 飯田 栄治		
第101回	平成25年7月8日	第25回臨床研究セミナー 「臨床研究デザインと生物統計学」 岡山大学病院 新医療研究開発センター 准教授 樋之津 史郎		
第100回	平成25年6月26日	「臨床試験における医師のあり方を考える」 倉敷中央病院 臨床研究センター・コンサルテーション部 医師 徳増 裕宣		
第99回	平成25年5月22日	「治験における臨床検査精度管理のあり方」 グラクソ・スミスクライン(株) 臨床モニタリング部 吉田満美子		
第98回	平成25年4月24日	「薬事法施行規則及びGCP省令の改正について」 サイトサポート・インスティテュート株式会社 クオリティマネジメント本部 大阪オフィス マネージャー 丸山 孝		
第97回	平成25年3月27日	Global Inspection Readiness for Japan 日本イーライリリー株式会社 臨床開発部 木村 武司		
第96回	平成25年1月23日	「書類の電子化・業務の効率化」 社団法人 日本医師会 治験促進センター 若井 修治	「当院の治験実施状況について」 倉敷成人病センター 治験管理センター 石井 涼子	

	開催月日	演題(1)	演題(2)	演題(3)
第95回	平成25年1月18日	第24回臨床研究セミナー 「国立循環器病研究センターにおける早期・探索的臨床試験拠点整備状況」 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 部長 山本 晴子		
第94回	平成24年11月14日	倫理講習会 「日本の医薬品医療機器開発の進む方向性とレギュラトリーサイエンスについて」 (独)医薬品医療機器総合機構 理事長 近藤達也		
第93回	平成24年10月24日	「認知症の臨床治験(薬物効果判定)をするために努力して来たこと」 川崎医科大学附属病院 神経内科 副部長 片山 禎夫		
第92回	平成24年9月26日	「効率的な治験実施に向けて ～治験依頼者の立場からのお願い～」 小野薬品工業株式会社 臨床開発推進二部第四課 池田 佳久	「当院における治験実施体制」 岡山赤十字病院 薬剤部 治験課 棗田 美香	
第91回	平成24年7月20日	第23回臨床研究セミナー 「適正な臨床研究実施のための取り組みについて」岡山大学病院 新医療研究開発センター 教授 那須 保友 「臨床研究保険の概要と諸手続き」(有)国大協サービス 事務部 次長 藤井 昌雄		
第90回	平成24年6月27日	「CRAとして医療機関に求めること ～治験ネットワークに依頼するメリット」 シミック株式会社 臨床開発部 馬庭 詞美	「当院における治験業務の現状報告」 岡山旭東病院 三澤 純	
第89回	平成24年5月23日	「SMOにおける品質管理の取り組み方」 サイトサポート・インスティテュート株式会社 山本謙一		
第88回	平成24年4月25日	「最近のGCP改訂ポイント、統一書式の改訂ポイントとその対応」 ヤンセンファーマ株式会社 クリニカルオペレーションインテリジェンスグループ長 西尾省吾		
第87回	平成24年3月28日	「治験責任医師の急病により責任医師交代となった事例を通して」財団法人 倉敷中央病院 臨床研究センター 天野佳美	「CRCを取り巻く環境について ～SMOから院内CRCへの 転職を経験して～」 財団法人 倉敷中央病院 臨床研究センター 正渡千鶴子	
第86回	平成24年1月23日	第22回臨床研究セミナー 「PMDAの新たな取組み(薬事戦略相談事業)について」医薬品医療機器総合機構 審査マネジメント部 薬事戦略相談室 室長 益山 光一		
第85回	平成24年1月22日	第5回 治験活性化のための中国地区連絡協議会		
第84回	平成23年11月22日	臨床研究セミナー		

	開催月日	演題(1)	演題(2)	演題(3)
第83回	平成23年10月26日	「治験のより早い・円滑な実施のために ～依頼者ができること、医療機関へ要望したいこと～」 大日本住友製薬株式会社 開発本部 臨床開発第1部第3グループ 主任部員 梶原律子 事業戦略本部 医薬戦略部 プロジェクトマネジメント第1グループマネージャー 篠原 格		
第82回	平成23年9月28日	「SMOから見る最近の治験環境の変化と小児科領域の治験トレンド」 サイトサポート・インスティテュート(株)営業推進部兼e-Clinical Coordination グループ部長坂崎孝平		
第81回	平成23年8月3日	第21回臨床研究セミナー		
第80回	平成23年6月22日	「当院の治験実施状況について ～自施設IRBがなく院内CRCもない施設での治験実施～」心臓病センター榑原病院 薬剤部 室山英輝	「効率的な治験実施の為、治験依頼者が望むこと」 株式会社総合臨床サイエンス 営業部 治験推進二課 課長 井村豊二	
第79回	平成23年5月25日	「SMO・SSIにおける品質管理活動」 サイトサポート・インスティテュート株式会社 品質管理部 濱田糸恵様		
第78回	平成23年4月27日	「Global Studyにおいて原資料に期待すること -GSK Auditorの視点-」 グラクソ・スミスクライン株式会社 薬事監査部 GCP監査課課長 渡邊 哲		
第77回	平成23年3月23日	「分子標的治療薬－副作用から見た特徴」 中外製薬(株)広島支店 医薬情報管理室 秦健三		
第76回	平成23年2月15日	第20回臨床研究セミナー 講義内容:「研究と臨床の狭間」岡山大学大学院医歯薬学総合研究科 生命倫理学分野 教授 栗屋 剛 「抗てんかん薬の治験:医師の立場から」岡山大学大学院医歯薬学総合研究科 発達神経病態学(小児神経科)教授 大塚 頌子		
第75回	平成23年1月26日	「国際共同治験の現状と今後の課題」ファイザー(株)第6ク リニカル・トライアル・チーム梨子本 紫保		
第74回	平成22年11月24日	「神経伝達系のしくみ」ファイザー(株) 学術支援部 森恒久	IRB審議の活性化のためにSMOのCRCとしてできること～積極的参加が出来る審議資料の検討～(株)フジ・シー・アール・エス 石井涼子	
第73回	平成22年10月6日	倫理講習会 「臨床研究のデザインーUMIN臨床試験登録の重要性ー」岡山大学大学院医歯薬学総合研究科 血液・腫瘍・呼吸器内科学分野 准教授 木浦勝行	「許されざる臨床研究」岡山大学大学院医歯薬学総合研究科 生命倫理学分野 教授 栗屋 剛	
第72回	平成22年9月22日	「治験ネットワークに期待すること」	「179床の急性期病院における治験と臨床研究のサポート体制」	
第71回	平成22年7月28日	「国際共同試験担当するにあたって私が思ったり悩んだり感じたりした事」	「FTY720の多発性硬化症治療薬としての研究開発」	
第70回	平成22年6月23日	「国際共同治験における院内CRCとしての対応」	「倉敷中央病院における臨床研究の現状」	

	開催月日	演題(1)	演題(2)	演題(3)
第69回	平成22年5月26日	Leadership Style -状況に応じた使い分け-		
第68回	平成22年4月22日	第19回医療関係者向け治験説明会 倫理講習の義務化、自主臨床研究審査の倫理委員会移行	何が真の倫理か-臨床研究等倫理指針をめぐる-	受託治験の完全実施に向けて
第67回	平成22年3月24日	抗癌剤の開発 ~ガイドライン・RECIST・CTCAEの概要~		
第66回	平成22年2月23日	国際共同治験におけるモニターと施設のあり方		
第65回	平成22年1月27日	院内CRC体制は迅速で柔軟な院内治験実施手順の変更を可能とする	治験依頼者による医療機関選定基準ならびに治験実施に関する治験担当医の意識に関する調査	
第64回	平成21年11月20日	院外で意見交換会		
第63回	平成21年10月28日	はじめての治験ものがたり ~円滑な治験を進めるために~	認定CRCのためのワークショップ開催報告	
第62回	平成21年9月30日	医薬品開発におけるファーマコゲノミクス(PGx)の重要性について		
第61回	平成21年7月31日	第18回医療関係者向け治験説明会 講義内容:治験に対する今後の取り組み方~医療機関へ望むこと~ 欧州製薬団体連合会(EFPIA)谷 典生 臨床研究に関する倫理指針 神戸大学大学院法学研究科 丸山 英二教授		
第60回	平成21年6月24日	倉敷成人病センターの治験業務の取り組み	精神障害治療の海外との比較	
第59回	平成21年5月27日	中小病院における治験業務の悩める環境について	治験を円滑に実施する為のCRCの取り組みと現状	
第58回	平成21年4月22日	津山中央病院IRBの実際	治験における抗リウマチ薬の臨床評価	
第57回	平成21年3月25日	改正GCPへの対応について	急性期感染症で入院の必要な治験でのCRC対応の事例報告	
第56回	平成21年2月20日	第17回医療関係者向け治験説明会 講義内容:臨床研究の倫理指針の改正について 生命倫理学粟屋教授 臨床研究における保険対応について 日本興亜損保株式会社		
第55回	平成21年1月27日	第2回 治験活性化のための中国地区連絡協議会		
第54回	平成20年11月27日	認知症治験における代諾者が死亡した一事例	岡山済生会総合病院における治験事務局の活動と現状	
第53回	平成20年10月22日	日本におけるグローバル試験の現状	モニターが直面している問題点	
第52回	平成20年9月24日	EDCへの対応について	寺岡記念病院における治験実施の現状 ~こうして私たちは治験を始めた~	

	開催月日	演題(1)	演題(2)	演題(3)
第51回	平成20年7月25日	院外で意見交換会		
第50回	平成20年6月26日	第16回医療関係者向け治験説明会 講義内容: 治験経費請求(出来高方式)への移行 治験センター川上恭弘 新しいがん分子標的医薬品開発の試み～国産ウイルス製剤の米国での臨床試験への道程～ 遺伝子・細胞治療センター准教授 藤原俊義		
第49回	平成20年5月28日	「統一書式」について	GCP省令および薬事法施行規則の改正について	
第48回	平成20年4月23日	治験における心電図中央測定の意義および現状	平成19年度LDM(ローカルデータマネージャー)研修参加報告	
第47回	平成20年3月26日	「治験のあり方」を考える		
第46回	平成20年2月20日	第15回医療関係者向け治験説明会 講義内容: 自主臨床研究CRC支援について(西原)臨床試験をはじめる前に(京都大学大学院医学研究科 社会健康医学系専攻 医療統計学分野教授 佐藤俊哉)		
第45回	平成20年1月23日	平成19年度CRC養成研修(上級者コース)参加報告	製造販売後調査へのCRC支援業務の現状	
第44回	平成19年11月21日	今だからこそ、「治験効率化」について真剣に考えようー 治験依頼者の立場よりー		
第43回	平成19年10月24日	「治験における保険外療養費制度」について	治験拠点医療機関の役割	
第42回	平成19年9月26日	オランダにおける臨床研究の現状ー日本臨床薬理学会海外研修報告ー	認定CRC試験について	
第41回	平成19年7月25日	製薬企業における臨床データマネジメント業務について		
第40回	平成19年6月27日	セントラルラボサービスの現状とグローバルスタディへの参加に向けて		
第39回	平成19年5月30日	第14回医療関係者向け治療説明会 講義内容: 自主臨床取り扱いについて(川上), 治験と臨床研究のWHYとHOW TO: 国立循環器病センター 臨床研究開発部 臨床試験室長 山本 晴子		
第38回	平成19年4月25日	治験の終了・中止に当たりCRCとしての対応	倉敷中央病院臨床研究センターのルーツ～将来展望 倉敷中央病院 臨床研究センター 桐田 泰三・長木	
第37回	平成19年3月28日	医療機関ネットワークに期待するものー治験依頼会社の立場から、施設選定の方法と役割分担を中心にー(グラクソ・スミスクライン(株) 臨床開発部5部 何俊郎先生		

	開催月日	演題(1)	演題(2)	演題(3)
第36回	平成19年2月23日	院外で意見交換会		
第35回	平成19年1月31日	第13医療関係者向け治験説明会 講演内容: e-ラーニングについて(黒田), 臨床試験と賠償責任(損保ジャパン: 中村 毅司, 自主臨床研究のありかた(中央検査部: 小出 典男)		
第34回	平成18年11月22日	SoCRA日本支部スモールセミナー2006年9月9日(於京都大学)報告	治験実施における事前ヒアリングの分析 ～逸脱防止に向けて～	
第33回	平成18年10月25日	岡山赤十字病院の最近の治験受け入れ状況	治験コーディネーターを導入した治験実施状況	中小病院における治験業務の現状と問題点
第32回	平成18年9月27日	がん領域における治験の特徴と評価について		
第31回	平成18年7月26日	治験施設支援機関(SMO)の現状と将来	川崎医科大学附属病院における治験実施の現状と課題について	岡山治験ネットワークでのWebの活用について
第30回	平成18年6月28日	ノバルティスファーマ㈱におけるEDCの概略	EFPIA Japan EDC分科会より	
第29回	平成18年5月24日	治験コーディネーター(crc)の役割～治験施設支援機関(smo)のcrcの場合～		
第28回	平成18年3月15日	事例発表	岡山医療センターにおける治験の実施状況②事例報告	
第27回	平成18年2月22日	依頼者からの事例発表「CRAからCRCに望むこと」	臨床薬理学会報告	
第26回	平成18年1月25日	事例発表	CRCと臨床試験のあり方を考える会議2005報告	
第25回	平成17年11月16日	被験者の望む治験薬および服薬状況	治験の実施の現状	
第24回	平成17年10月26日	治験における逸脱防止について	治験の実施の現状	
第23回	平成17年9月28日	改正薬事法について	治験の補償・賠償事例2 「一有害事象例を中心として一」	
第22回	平成17年7月27日	岡山治験ネットワークへの期待	CRC派遣側から見た医療機関における治験実施	
第21回	平成17年6月22日	個人情報保護法と治験	製薬企業からみた治験ネットワークへの期待	
第20回	平成17年5月25日	医薬品安全性監視の方向性	治験における補償・賠償事例1	
第19回	平成17年3月23日	治験の円滑な実施に向けての協力体制	データマネジメント ーEDCについてー	
第18回	平成17年2月23日	被験者スクリーニング	データマネジメント ーDMとCRFの観点からー	

	開催月日	演題(1)	演題(2)	演題(3)
第17回	平成17年1月26日	被験者ケアにおけるCRC	大規模臨床試験とCa拮抗薬	
第16回	平成16年11月24日	治験における有害事象報告	有害事象発現とCRCの対応	治験を推進するために治験依頼者との対応を中心に、治験管理室の視点から
第15回	平成16年10月27日	治験管理への電算化への対応とセキュリティの確保	治験ネットワーク支援システムについて	
第14回	平成16年9月22日	監査の重要性とCRCの役割	GCP監査について	
第13回	平成16年7月28日	治験とGCP	GCPからみた治験実施施設の問題点	
第12回	平成16年5月26日	治験におけるCRCの役割	治験とインフォームド・コンセント	
第11回	平成16年4月28日	平成15年度活動報告	平成16年度活動計画	
第10回	平成16年1月28日	効率的な被験者スクリーニングとその事例	治験管理の電子化への対応とセキュリティの確保	
第9回	平成15年11月26日	治験における有害事象報告	治験実施体制の整備と治験ネットワーク	
第8回	平成15年10月22日	治験責任医師の役割(2)	有害事象発現とCRCの対応	
第7回	平成15年9月24日	治験事務局の業務とその役割	症例報告書とCRCによる転記補助	
第6回	平成15年7月23日	治験薬の管理	治験の円滑な実施に向けての協力体制	
第5回	平成15年6月25日	治験スケジュール管理	治験と臨床検査(外注検査を含めて)	
第4回	平成15年5月28日	治験責任医師の役割(1)	監査の重要性とCRCの役割	
第3回	平成15年4月23日	治験とインフォームド・コンセント	モニタリングとCRC	
第2回	平成15年3月26日	治験とGCP(ICH-GCP)	被験者ケアにおけるCRC	
第1回	平成15年2月26日	臨床研究と治験	治験におけるCRCの役割	





「CRAとし  
て医療機  
関に求め  
ること～治







