## R5 年度 厚生労働省 臨床研究総合促進事業

## 『治験・倫理審査委員会委員養成研修』 プログラム

時間	内容	講師
9:15~9:30	オンライン受付	
9:30~9:40 (10分)	オリエンテーション・開会のあいさつ	浅野 健人 大阪大学医学部附属病院 特任准教授 副センター長
9:40~10:50 (70分)	【講義1】 研究参加の意思決定——何が問題なのか、どうすれば良いのか(仮)	田代 志門 東北大学大学院文学研究科 社会学専攻分野 准教授
10:50~11:00	休 憩	
11:00~12:00 (60分)	【講義2】 治験・臨床研究における患者・市民の視点の重要性	小村 悠 国立がん研究センター東病院 臨床研究支援部門/医薬品開発推進 部門(併任) スタディマネージャー
12:00~13:00	昼休憩	
13:00~13:30 (30分)	【講義3】 患者・市民として、治験・臨床研究で何を大切に してほしいか?	谷島 雄一郎 ダカラコソクリエイト 発起人・世話 人 / カラクリ Lab. オーナー 大阪ガスネットワーク株式会社
13:30~14:30 (60分)	【課題 1】グループワーク 患者・市民視点に立ったうえで審査資料を見るポイントを考える ※聴講者はご参加いただけません	
14:30~14:40	休 憩	
14:40~15:30 (50分)	【講義 4】 製薬企業における患者・市民参画の取り組みと 説明同意文書の統一化への取り組み	北村 篤嗣 ファイザーR&D 合同会社 クリニカルデベロップメント・クオ リティ部
15:30~16:10 (40分)	【課題 2】グループワーク 説明文書の統一化に対して、委員会で出来る全体最適とは何かを考える ※聴講者はご参加いただけません	
16:10~17:00 (50分)	総合討論 ディスカッション Q&A	
17:00~17:10	閉会のあいさつ アンケート回答	