

「臨床研究・治験従事者等に対する研修プログラム」

令和7年度 治験・倫理審査委員会 事務局研修

S-IRB
について



治験において、IRBのシングル化(S-IRB)が進められようとしています。

「治験が、実施医療機関の受け入れ方針に適合しているかの審査」から「治験の倫理的/科学的側面の審査」へと変革をもたらす可能性があり、私たち事務局員はそれらに対応する必要があります。

ですが、そもそもS-IRBとはどのようなものなのでしょうか。事務局員として治験実施医療機関の体制整備に今後必要となると考えられるポイントを学びます。

2025年 **12** 月 **5** 日(金)
15:00～17:00

募集人数

100名程度

事後アンケートにご回答
いただいた方に修了証を
発行いたします

会 場

Web開催 (Zoomウェビナー)

申込期日

2025年 **11** 月 **14** 日(金)

応募方法

募集要項は
こちら



<http://osku.jp/d0375>

参加申込は
こちら



<http://osku.jp/n0144>

講義名

S-IRBについて

演習

事前募集した質問への回答や
ディスカッション

演者

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会
審査委員会事務局 菅原 克仁 氏 他

講義・演習の
主な対象法令等

治験(省令GCP)



参加 無料



対象 初級・中級



【主 催】大阪大学医学部附属病院

【問合せ】大阪大学医学部附属病院未来医療開発部臨床研究センター
研修事務局

【E-Mail】kensyujimukyoku@dm.med.osaka-u.ac.jp

