

## 演題名

- 治験用同意説明文書の改善に関する検討～より分かりやすい同意説明文書の効率的な作成に向けて～
- 急性期国際共同治験への当院の取り組み — 治験担当医、他職種、CRCとの連携—
- 看護の現場における治験活性化の試み：ワクチン治験の経験から
- 倫理審査委員会：事務局業務改善とHP情報公開の拡大
- CRC 不在時の治験対応～医師主体で実施する治験における円滑な展開のための CRC の支援のあり方～
- 被験者アンケート調査から推察される治験終了後における情報提供のあり方
- 国際共同治験における問題点と対応策の検討
- 補償対応時の CRC の関わりについて～CRC 用チェックリストの作成～
- 新規治験申請に関する事務の効率化とスピードアップを目指した取り組み
- CRC 少人数下における情報共有の取り組みについて
- 精神疾患患者を対象とした治験における同意説明のあり方
- 治験を円滑に進めるために CRC と CRA に求められる能力 ～CRC・CRA それぞれの視点から～
- 治験コーディネーターが抱えるストレスの要因分析ならびに精神衛生度との関連調査
- CRC 業務におけるリスクマネジメントの重要性～事例を取り入れたイメージトレーニング研修～
- 国際共同治験の支援に必要とされるCRCの能力とは ～国際共同治験に対応できるCRCを目指して～
- 国際共同治験実施のための体制作り
- 新任CRC教育のとりくみ ～チェックリストの作成とその結果～
- 情報通信技術を活用した地域医療機関での臨床試験支援の取り組み
- 外部 CRC による既存クリニカルパスを利用した入院治験実施の工夫
- 国際化した治験薬への医療機関の取り組み～治験薬の国際化は CRC のみならず被験者にも国際化を迫る～
- CRC と CRA へ治験薬保管温度データ(原資料)を添付ファイルでメール自動定期一斉配信する

- 外部検査結果の取り扱いにおける地域医療連携システム紹介状機能の活用
- 大阪大学医学部附属病院臨床試験部における看護師対象臨床研究セミナーへの取り組み
- 院内での治験啓発活動への取り組み ～第二弾！～
- 治験のストレスとその軽減対策－医療スタッフへのアンケート調査から－
- 宮崎大学医学部附属病院におけるSMOとの連携
- 大震災発生 その時、CRC が体験したこと ～総合病院国保旭中央病院における常駐型 SMO-CRC 活動報告～
- 「治験119」に寄せられた治験に関する疑問点・問題点の考察
- 向精神薬の臨床薬効評価に関する研究～治験外来での医師の診察、CRC の面接の抑うつ気分にあぼす影響～
- IRB の会議の記録の概要公開に向けた迅速化への取り組み
- 院内自主研究試験結果から導かれる CRC 関与の意義
- 精神科における外来被験者のための「治験の森 手帳」作成の経緯と活用
- CRC の職業性ストレスに関する全国調査(1)CRC スレッサー尺度の開発と妥当性・信頼性の検証
- CRC の職業性ストレスに関する全国調査(2)CRC のバーンアウトおよび離職意思に関連する要因の検討
- iPad を活用した受託研究審査委員会の効率化と経費削減効果の検討
- 国際共同治験実施における医療現場の実情(熊本大学医学部附属病院の場合)
- 創薬から育薬までの CRC の関わり－“やりがい”につなげるために！－
- C型慢性肝炎治療を対象とした治験におけるタイトスケジュールへの取り組み ～スケジュールシートの活用～
- 製薬企業における治験の現状に関するアンケート調査結果(2006 年度～2010 年度)について
- 看護学生に対する治験教育からの治験啓発の取り組み
- 治験への臨床心理士の関与～神経・精神疾患領域の治験の円滑化へ向けて～
- 進行・再発胃癌患者対象・抗悪性腫瘍薬第 III 相臨床試験の症例登録時の業務の効率化
- 肺癌臨床試験における逸脱防止の取り組みについて
- 治験薬に麻薬製剤を用いた試験でのインフォームドコンセントの工夫

- CRCインシデント・アクシデントレポートの活用とリーダー教育
- 急性期疾患の治験における円滑なエントリーに向けた CRC の取り組み
- 小児治験における被験者日誌の記載不備についての検討
- 第 I 相試験の実施体制の検討と今後の課題
- 原疾患悪化で治験中止となった被験者の精神的ストレス緩和について
- iPad で入力する被験者対応チェックリストの作成と CRC 業務への効果
- 薬学部6年制教育における医薬品開発(臨床開発)の実務実習のあり方について
- 国際共同治験における実施体制の整備と効率化に向けた治験事務局の取り組み
- 紙カルテ廃止後の臨床試験における院外測定検査結果を日常診療に活かすための取り組み
- 1000 人規模の看護師に対する網羅的な院内啓発活動の試みと評価
- 臨床検査技師の卵のために治験実習を実施して ～治験認識向上の取り組み～
- 筑波大学次世代医療研究開発・教育統合(GREIL)センターにおける CRC の臨床研究支援活動
- 臨床研究における CRC 支援の取り組みについて ～対象疾患が重複した場合～
- 当院における「治験業務マニュアル」の整備
- 医療機器の治験実施における CRC 支援業務の検討と課題
- 院内CRCとSMOCRCとのコラボレーション
- 3.11 東日本大震災からみえた有用な緊急時体制の構築 ～ポケット版「初動カード」の作成～
- 第2相試験に続く第3相試験の支援における症例登録促進の取り組み  
～カルテスクリーニングでは対応できない症例を見つけるには～
- 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～
- 特定使用成績調査と CRC の関わりについての検討
- うつ病治験における補助ツールの紹介
- 被験者リクルートのための CRC の役割と可能性

- データマネージャーによる大学病院内治験連絡体制の再構築と課題
- 抗がん剤治験における CRC 業務の留意点について～開発相別チェックツールの作成～
- 薬業連携強化のための治験参加カードに対する保険薬剤師の意識調査
- 入院治験における電子クリティカルパスの導入
- 非常事態発生時における治験実施施設に対する治験依頼者のニーズに関する要因の検討
- 治験薬回収時における情報共有のための工夫 ～治験の信頼性確保の為に～
- 治験管理室と関連部門との密接な連携を目指しての取り組み
- EDC により SDV の効率化は図れたか 第 1 報
- 大阪大学医学部附属病院における治験・臨床研究活性化の取り組み
- 国際共同治験における CRC 業務負担の検証と担当できるプロトコール数に関する考察
- 国際共同治験に対応するための治験薬管理実施体制の整備と改善～薬剤科との連携から～
- レジメンオーダによる抗がん剤治験薬の管理
- 被験者の健康被害の補償について説明した文書の統一化に向けて
- 治験管理室スタッフと SMO-CRC 間のより良い実施体制を目指して
- 治験薬管理における薬剤師 CRC の業務量調査
- 小児ワクチン試験におけるスケジュール管理
- 当院における統合失調症の入院患者を対象とした治験の取り組みについて
- 患者検索システムを導入して
- 遠隔閲覧システム導入によるモニタリング工数軽減への貢献
- 国際共同治験における早期治験開始のための効率的な役割分担
- 災害医療センターにおける治験依頼者の負担軽減と治験啓発の新たな試み
- 業務所要時間から見た CRC 業務の効率化
- 適切な原資料作成のための工夫～有害事象シートの活用～

- 抗悪性腫瘍薬臨床試験の安全性・有効性評価における CRC 支援
- 品質保証部が考える「ALCOACCEA」～原資料の記録の残し方について～
- 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
- 「西部 CRC の会」活動を振り返るとともに、新たな飛躍をめざして
- 電子カルテ導入に伴う治験実施運用の変更
- 医療機関における治験薬の温度管理に関する考察
- 治験審査委員会の充実と活性化を目指して—新規治験審査改善へ向けての現状調査—
- 同意説明文書作成に関する業務効率化の検討
- 痛みの評価尺度のあり方を考える—評価における CRC の役割の重要性—
- 小児ワクチン試験支援の preparedness—「健康乳幼児」と「ワクチン」の特性から—
- 電子カルテシステム内の医薬品情報検索システムを活用した併用禁止・制限薬管理—逸脱防止のための警告表示—
- CRC のストレスについて考える ～アンケート調査からの考察～
- 被験者情報交換ノートの活用による被験者リクルート力の改善
- 緑内障・高眼圧症治療薬の治験における眼圧変動の検討—プロスタグランジン製剤点眼ウォッシュアウトの影響—
- 医療機器治験における治験開始前の注意事項の整備
- 治験業務における臨床検査技師CRCの位置づけ
- 循環器領域の医療機器専門 CRC チームの育成
- 研究者主導型臨床研究における CRC の業務支援と今後の課題  
～業務支援体制の異なる臨床研究のデータ集積率の比較から～
- 臓器診療体制における治験への取り組み ～呼吸器内科編～
- 各種職員の治験に対する意識調査から考察した、当院の治験体制の現状と課題
- 治験薬のボトル管理の問題点とその対応について
- 臨床研究参加協力に対する研究被験者の参加意義を明らかにする

- がん臨床試験に関する看護師教育の取り組み
- 中止となった治験の中で特に対応に苦慮した1試験
- CRC不在時において医師中心で進めた治験の検討～夜間・当直時の緊急患者の組み入れを通して～
- 診療補助録廃止に伴う臨床試験のスケジュール管理方法変更の試み
- 開発中止となった事例よりCRCの役割を考える
- CRCによる症例報告書作成補助業務における現状と効率化に向けて
- 医師の環境を配慮した臨床試験実施に向けての取り組み
- 治験参加カードの活用状況に関する調査と改善策の検討  
～治験参加カードの有効利用に向けて私たちができること～
- 健康小児を対象とするワクチン治験実施の検討 一定期予防接種における治験実施時の取り組みについて
- 医師、外来化学療法室、CRCによる通常診療に沿った臨床研究の支援体制の構築
- サンプリングSDVにおける医療機関の信頼性保証のための取り組みと今後の課題
- 実施医療機関における院内基盤整備について
- アルツハイマー型認知症の被験者に対するCRCの対応について
- 抗悪性腫瘍剤に伴う悪心・嘔吐の予防に対する治験の電子クリティカルパスの作成
- 治験における診療録の複写の外部提供についての検討
- 薬学部実務実習生に対する治験の実習内容の評価
- 花粉症患者を対象とし20症例の組み入れを公募で短期間に実施した治験の検討
- ～真のCRCのあるべき姿とは？～よろず引き受けCRCの悲劇
- 東京医科歯科大学医学部附属病院における過去12年間の未承認薬使用の実態調査
- 6年生薬学教育の病院実務実習における治験・臨床研究教育カリキュラムの評価
- 補償事例に対する治験事務局の関わりとマニュアルの作成
- ALCOAへの取り組み～意識・実態調査と今後の課題～

- ホームページを活用した情報発信の取り組み～治験依頼者に向けた情報発信～
- 当院における臨床研究実施体制の整備と啓発に向けた取り組みーその2ー
- 東日本大震災 その時CRCは・・・ ～福島県郡山市の事例を通して～
- 国際共同試験の CRC 業務における問題点と今後の課題-国際共同試験特有の業務の理解と効率化に向けて-
- ひとり暮らしの被験者に発現した重篤な有害事象症例を経験して
- CRC による製造販売後調査支援(2)
- 臨床研究のプロセス管理 ーリチェルカビューシステムを使用したデータの品質管理についてー
- 信頼性の高い記録作成を目指した原資料電子化の試み
- CRC が抱えるストレスについて
- 医師のやる気をもっと高めるのは～地方中核病院で多領域疾患の治験を実施する A 医師と CRC の関わり～
- 広島県医師会大規模治験ネットワーク(ひろしま治験ネット)の体制整備の自己評価
- 治験外来設置への取り組み
- 薬学生長期実務実習における模擬体験型治験実習の導入と評価
- 電子カルテを治験へ活用する一事例“情報共有と被験者スクリーニングの強化への試み”
- アドバイザーCRCの活動紹介
- 第 1 相試験受託に対する実施体制の構築
- 生活保護受給者の治験継続を考える～IRB の審議を踏まえた CRC の対応～
- 臨床研究の間接的支援の試み
- 治験に付随する遺伝子解析の同意説明文書についての検討
- 当院におけるSMO導入の現状と今後の課題
- 曖昧な認識のまま使用している用語の検討～臨床試験にかかわる問題の調査報告と効率化に向けた提案 5～
- 徳洲会グループで同一治験を実施した際の取り組みと成果
- 統合失調症患者を対象とした持効性筋肉内投与製剤の治験における同意説明の工夫

- 時間的制約の多い治験での治験用クリニカルパスと補助ツールの併用による有用性の検討
- 調剤薬局薬剤師における治験の意識調査と今後の情報提供のあり方
- 「炎症性腸疾患治験におけるCRCの役割とは」
- 治験における電子機器使用について—被験者及びCRCのアンケート調査—
- アルツハイマー型認知症の臨床試験におけるCRCの被験者・介護者との関わり方
- 治験を実施した薬剤が承認された際のCRCの役割  
—新規採用薬ヒュミラ®治療の院内体制の整備に向けた取り組みから—
- CRC間での治験実施に関する情報共有のための工夫と取り組み
- チェックシートを用いた治験業務の標準化
- 緊急入院に至るSAEを経験して
- 小児てんかん治験におけるCRCとの連携による調剤過誤防止への取り組み
- 症例登録の早期完遂を目指した取り組み ～4課題の小児科ワクチン大規模治験を経験して～
- 新規施設及び新規診療科におけるSMO/CRCの立ち上げ業務についての学び—今後活かす事—
- 患者の理解を得るための説明文書概略版のあり方
- 多種混合ワクチンの臨床試験について考える ～小児を対象としたワクチンの治験を経験して～
- 臨床研究倫理審査委員会報告システム(厚生労働省ホームページ)に登録された委員名簿及び会議の記録の概要の比較
- CRAを対象とした病院見学ツアー開催の取り組みと今後の展望
- 外資系製薬会社依頼の治験の中で「契約」協議に苦慮した事例と今後の課題
- 自主臨床試験における重篤な有害事象報告の現状と課題
- 大規模治験ネットワークにおけるCRCの育成～即実践に繋げられる「導入研修」を目指して～
- 小児治験に参加した保護者を対象とした意識調査
- 治験薬管理体制の効率化に関する検討 ～治験薬管理表の標準様式の作成～
- 治験薬の保管についての検討～グローバル化の影響をふまえて



- アセント文書統一フォームの改訂・公開に向けた取り組み
- 治験参加中に生活保護受給申請に至った症例へのアプローチ ～被験者の人権保護、安全保持、福祉の向上を考慮して～
- 熊本大学医学部附属病院における治験依頼者主催の治験関連トレーニングの現状と今後の課題
- 被験者募集活動における国際共同治験の海外事例より～CRC の経験から見た被験者募集活動の課題について～
- 大分大学医学部附属病院における自主臨床研究支援体制の検討ーCRC による支援を中心に
- がん専門病院における第 I 相試験のあり方
- 中国における治験の現状について紹介～日本の治験に不足しているものを考える
- iPad などを使用した治験・臨床研究業務効率化に関する検討
- 臨床研究啓発パンフレットについてのアンケート調査
- 治験から通常診療へ戻る時期の、CRC とがん看護 CNS との連携に関する報告
- 多施設共同研究を通して臨床研究支援のあり方を考える
- 医師主導臨床研究における CRC 業務の現状と課題
- 多職種がん専門レジデント制度における取り組み ～レジデントの立場から～
- 臨床試験のための eTrainingCenterー学習システムとしての効果の検証ー
- CRC 業務におけるインシデント事例とその対策
- 心電図自動解析の QT 時間を採用することの問題点
- 気管支喘息対象治験における患者エントリー状況の評価