

## 日程表 2024年9月16日(月・祝)

日程表

	第1会場	第2会場	第3会場
	1F 特別会議場	1F 大ホールA	1F 大ホールB
8:00			
9:00			
10:00	<p>9:00～11:00 シンポジウム 8 創りゆく未来予想図 ～選出演題による口頭発表～</p>	<p>9:00～10:30 シンポジウム 10 CRC/研究支援者のButterfly Effect ～私たちはどう生きるか、 選択肢溢れる人生の中で 豊かさを見つけよう～</p>	<p>9:00～10:30 AMED RIOネットワーク提供・ シンポジウム 12 データインテグリティって何？ ～何のため、誰のために求められているのか を一緒に考えよう～</p>
11:00			
12:00	<p>12:00～13:00 共催セミナー5 eConsentの導入の促進に向けて、 最新の状況と取り組むべき課題 共催：IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社</p>	<p>12:00～13:00 共催セミナー6 シングルIRBと電磁化が切り開く 日本の治験の未来 共催：アガサ株式会社</p>	
13:00			
14:00	<p>13:15～14:45 シンポジウム 9 新たな医療技術に触れるCRCのミチシルベ</p>	<p>13:15～14:45 シンポジウム 11 適正な治験費用算定への取り組み</p>	<p>13:15～14:45 AMED RIOネットワーク提供・ シンポジウム 13 ICH E6 (GCP) R3時代の審査意見業務 ～Central / Local のPros &amp; Consと PPI的アプローチ～</p>
15:00	<p>15:00～15:30 表彰式・閉会式</p>		
16:00			
17:00			

<2日目>

日程表

第4会場	第5会場	第6会場	ポスター会場
1F 中ホールAB	1F 107+108	2F 204	1F 大ホールC
			8:00
			9:00
9:00~11:00 シンポジウム 14 知られざる監査の世界 ～品質保証の今と近未来～	9:00~10:30 シンポジウム 15 (公募) 研究倫理コンサルタントもできる CRCになるには？ ～研究倫理相談の基礎から 研究倫理コンサルタントの役割～	9:00~11:00 ワークショップ 3 コミュニケーションのスキルを 磨こう！ ～イメージを共有する～	9:00~9:50 一般演題 (口頭発表) 22~28
			10:10~11:00 一般演題 (口頭発表) 29~35
			10:00
			11:00
			12:00
12:00~13:00 共催セミナー7 リモートアクセスモニタリング ～達人に聞いてみよう～ 共催：一般社団法人日本CRO協会	12:00~13:00 共催セミナー8 セントラルIRBの活用を考える ～日本が治験の国際競争力を 取り戻すために～ 共催：R&D Head Club	12:00~13:00 共催セミナー9 イノベーションの先にある、 臨床試験の未来地図 - Value-drivenなDCTの推進 共催：TransCelerate Biopharma Inc.	
			13:00
			14:00
13:15~14:45 座談会 3 どうしていますか？ 製造販売後の調査における インフォームド・コンセントと 倫理審査 ～患者中心の製造販売後の調査に 向けた未来予想図を 描いてみよう～	13:15~14:45 座談会 4 本当に分かっていますか？ 医師を知り、CRCを知り、 そしてCRAも知れば 百戦危うからず。 ～良いコミュニケーションを行う にはまず相手のことを 知ってみよう～	13:15~14:45 ワークショップ 4 その逸脱、再発のリスク 無いですか？ ～RCAやってみよう！	13:15~14:05 一般演題 (口頭発表) 36~42
			15:00
			16:00
			17:00