

令和8年度 厚生労働省

臨床研究総合促進事業

臨床研究・治験従事者に対する研修プログラム



臨床研究・ 治験従事者研修

臨床研究法や倫理指針に則って、
介入性を伴う研究のデザインを
考えてみよう！

参加
無料

対象

臨床研究・治験に関わる
医師・歯科医師等

定員

30 名

※臨床研究中核病院以外の
医師・歯科医師を優先的に
対象とします

※医療機関において臨床研究・
治験に関わる業務を行っている
もしくは今後行う予定のある方
※応募者が定員に達しない場合は
医師・歯科医師のほか、疫学
研究者や看護師、薬剤師等
その他の研究者も
受講可能です



2026 年

10/3(土)



9:30am
- 5:30pm



東京大学
医学部附属病院

お申込み方法・
研修内容は裏面を
ご参照ください

主 催
問い合わせ

東京大学医学部附属病院 臨床研究推進センター
E-mail: crescentedu-office@umin.ac.jp

●●●研修プログラム（予定）

午前の部（9:30-12:10）

開講案内 入院棟A1階 レセプションルーム

講義	Quality by Design（QbD）を踏まえた研究計画書作成
講義	First in Human(FIH)試験、早期臨床試験実施の際に必要なこと
講義	生物統計 試験のデザイン・サンプルサイズの立て方

午後の部（13:10-17:15）

入院棟A15階 大会議室

演習	（グループワーク） 研究のアイデアを基にした研究の骨子の作成
演習	全体ディスカッション、講評

閉講案内・アンケート（Googleフォーム）
（17:15-17:30）

●●●受講・申込方法

■集合対面で講義・演習を実施いたします。プログラム終了時にはGoogleフォームを使用したアンケートを行います。全プログラムを受講し、アンケート回答頂いた方に修了証書を発行いたします。

※募集要項・お申込みに係る注意事項を事前にご確認の上、お申込みください。

【申込受付期間】 2026年8月21日(金)～9月28日(月)

■東京大学医学部附属病院 臨床研究推進センターのホームページ「イベントのご案内」に掲載しているGoogleフォームよりお申込みください。**※定員になり次第受付終了**

イベントのご案内

<https://www.ut-crescent.jp/event-seminar/>



■推奨課題▶「臨床研究学習管理システム」CREDITS
(<https://www.uhcta.com/uth/member/>)

ICT教育（eラーニング）[臨床研究者標準化シラバス準拠 倫理・行動規範コース 新規（第1章～3章）](#)[臨床研究実施コース 新規（第4～12章）](#)の他、推奨課題・参考資料をご用意しております。研修受講者専用「情報サイト」（9月初旬OPEN）に掲載いたします。研修内容の理解をより深めるためぜひご活用ください。

CREDITS

