

臨床研究教育研修 受講管理システム

利用の手引き



慶應義塾大学病院 臨床研究推進センター
教育研修事務局

はじめに

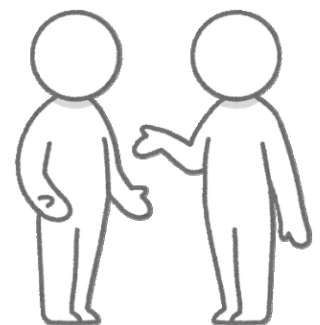


- 受講管理システムとは？

臨床研究に関するセミナーへの申込やeラーニングコンテンツを受講するための、臨床研究に関する生涯学習・研修支援システムです。

※学内の方（要 keio.jp認証）は臨床研究ライセンス制度の研修および認定試験を受けることができます。また、ライセンス制度システムではライセンス情報の確認ができます。

URL⇒<https://education.ctr.hosp.keio.ac.jp/>



臨床研究に関する教育研修

臨床研究推進センターでは研究者・医療職の方を対象とした臨床研究に関するセミナーや研修を開催しております。

※最新の情報は臨床研究推進センターホームページにてご確認ください。

▶▶ 慶應義塾大学病院臨床研究推進センター ◀◀

教育研修プログラム

慶應義塾大学病院臨床研究推進センター教育研修部門では臨床研究に関する様々な教育研修プログラムの提供を行っております。



研修



ワークショップ



セミナー

医師など研究者を対象とした研修

タイトル	実施	概要
臨床研究講習会 (倫理委員会認定講習)	1日コース×年2回 ※難易度:初級～中級	臨床研究・研究倫理・生物統計・薬事の基本を理解
臨床研究eラーニング(GCP概説) (倫理委員会認定講習)	e-learning[随時] ※難易度:初級～中級	GCPの基本を理解
臨床研究プロトコルworkshop	1日コース×年1回 ※難易度:中級	臨床研究プロトコルの立案を演習形式で習得
臨床研究project management workshop	1日コース×年1回 ※難易度:中級	臨床研究を実施するためのスケジュール作成のスキルを習得
臨床研究デザイン・生物統計workshop	半日コース×年2回 ※難易度:中級	統計ソフトを用いた統計解析スキルを習得
AMED臨床研究・治験従事者等に対する研修	1日コース×年2回 ※難易度:初級～中級	AMED事業としてH29年度には「臨床研究・治験従事者研修」、 「倫理審査委員会・治験審査委員会委員養成研修」を実施

病院職員を対象とした研修(メディカルスタッフ・事務員なども含む)

タイトル	実施	概要
臨床研究推進啓発セミナー	1時間×年6回以上 ※難易度:初級～中級	臨床研究の8つのコア・コンピテンシーの理解促進

*:①研究立案における科学的コンセプトとデザイン、②研究倫理と被験者の安全性確保、③医薬品開発と関連規制、④GCP・倫理指針、⑤研究管理とサイト管理、⑥データ管理と情報処理、⑦リーダーシップと専門性、⑧チームワークとコミュニケーション

お申込み受付

研修の最新のご案内は臨床研究推進センターホームページに随時掲載しています。

※各研修のお申込みは受講管理システム
(<https://education.ctr.hosp.keio.ac.jp/>)にて受付けております。



慶應義塾大学病院臨床研究推進センター Keio University Hospital Clinical and Translational Research Center

お問い合わせ

慶應義塾大学病院臨床研究推進センター教育研修事務局
電話●03-5363-3961 Mail●keio-edu-tra@adst.keio.ac.jp

※このプログラムの内容は2018年度版です。

臨床研究ライセンス制度について

2019年9月1日より「慶應義塾大学医学部・病院 臨床研究ライセンス制度」が施行されました。これは、臨床研究の実施に係わる慶應義塾大学医学部及び慶應義塾大学病院の教職員の資格を認証する制度です。

ライセンス制度の概要は下記の通りです。ライセンスの取得にあたっては該当するライセンス研修の受講・修了と認定試験合格が必要となります。それぞれのライセンス研修・認定試験は受講管理システム上でお申込み・受講可能となります。

臨床研究ライセンス制度（概要図）

臨床研究の実施に関わる慶應義塾大学医学部および慶應義塾大学病院の教職員の資格を認証する制度です。

実施上の立場と臨床研究の種類 ライセンスの種類と取得要件		分担者	責任者	
		法・倫理指針に基づく研究すべて ・ 人医学系研究（研究分担者） ・ ゲノム研究（研究分担者） ・ 特定臨床研究（研究分担医師） ・ 再生医療等研究（実施分担者） ・ 治験（治験分担医師）	倫理指針に基づく研究の責任者 ・ 人医学系研究 ・ ゲノム研究 （研究責任者、実務責任者）	法に基づく研究の責任者 ・ 特定臨床研究（研究責任医師） ・ 再生医療等研究（実施責任者） ・ 治験（治験責任医師）
新設 【S】 ライセンス	Sライセンス研修の受講と認定試験合格			● (有効期限3年)
新設 【A】 ライセンス	Aライセンス研修の受講と認定試験合格		● (有効期限3年)	
【B】 ライセンス [旧A基準]	Bライセンス研修【a】 臨床研究推進センター「臨床研究講習会」の修了	●	} ※いずれか1つを受講 (有効期限3年)	
	Bライセンス研修【b】 臨床研究推進センター「臨床研究eラーニング（GCP概説）」の修了	●		
	Bライセンス研修【c】（申告） ICR臨床研究入門（ICRweb）「臨床研究の基礎知識講座（旧 臨床研究入門初級編）」の修了	●		
研究者 共通教育 [旧B基準]	研究コンプライアンス研修（申告） 研究倫理・コンプライアンス教育 eラーニング教材 （eAPRIN/旧CITI）「慶應義塾研究者コース」の修了	● (有効期限4年経過後の年度末)	● (有効期限4年経過後の年度末)	● (有効期限4年経過後の年度末)

※ライセンス認定試験は有料（4,000円+税）となります。

【Sライセンス】 法に基づく研究の責任者に必要なライセンス

【Aライセンス】 倫理指針に基づく研究の責任者に必要なライセンス

【Bライセンス】 法・倫理指針に基づく研究すべての分担者に必要なライセンス（旧A基準）

【研究者共通教育】 慶應義塾で研究活動を行うものを対象とした研究コンプライアンスに関する教育研修です。研究者はS・A・Bライセンスを取得する前段階として「研究者共通教育」を修了する必要があります。（旧B基準）

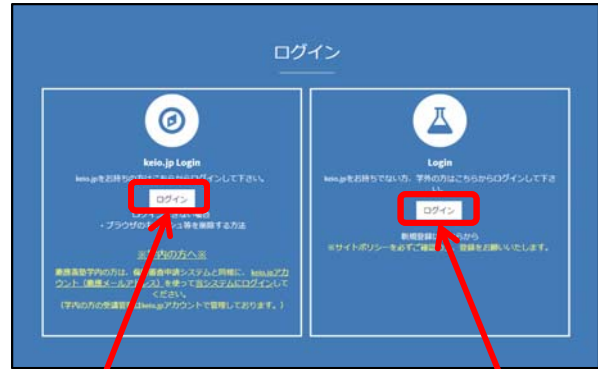
目次



はじめに <ul style="list-style-type: none"> ・ 受講管理システムとは ・ 臨床研究に関する教育研修 ・ 臨床研究ライセンス制度について 	→ P.2
1. 受講管理システムへのログイン	→ P.6
2. 受講状況の確認（ユーザーTOPページの構成について）	→ P.8
3. 研究者共通教育（旧 倫理審査申請要件B基準） 研究倫理・コンプライアンス教育eラーニング (eAPRIN/旧:CITI)	→ P.11
4. Bライセンス研修（旧 倫理審査申請要件A基準）	→ P.16
4-1. a 「臨床研究講習会」の受講	→ P.17
4-2. b 「臨床研究eラーニング（GCP概説）」の受講	→ P.20
4-3. c 「ICR修了証」の登録	→ P.26
5. Aライセンス、Sライセンス研修・認定試験 ※臨床研究に責任者として携わる方	→ P.30
5-1. Aライセンス用研修・認定試験	→ P.31
5-2. Sライセンス用研修認定試験	→ P.38
6. その他の臨床研究に関する各種研修会の受講方法	→ P.45

1. 受講管理システムへのログイン

臨床研究教育研修 受講管理システム(<https://education.ctr.hosp.keio.ac.jp>)にアクセスし、該当するログインメニューを選択し、ログイン画面でID（メールアドレス）とパスワードを入力してください。



① Keio.jp アカウント
をお持ちの方

② 学外の方（Keio.jp
アカウントをお持ち
でない方）

① keio.jp アカウントをお持ちの方

keio.jp ログイン画面よりご自分のkeio.jp アカウントでログインして下さい。
（倫理審査申請システムでの申請にはkeio.jp アカウントでのログインが必要となります。）

※教職員の方は、教職員用のkeio.jp アカウントを使用してログインをお願いします。

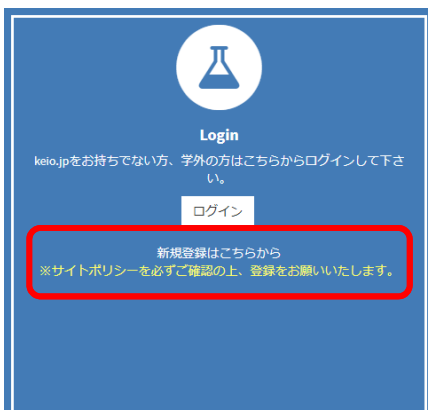
②keio.jpアカウントをお持ちでない方、慶應義塾所属ではない方

ログイン画面より新規ユーザー登録※時に登録したメールアドレスとパスワードを入力の上、ログインして下さい。

※パスワードを忘れてしまった場合にはこちらより再発行手続きをして下さい。

※ 新規ユーザー登録

1. ログインメニューの「新規登録はこちらから」より、新規ユーザー登録申請フォーム画面を開き、必要事項を入力・確認後に送信する。
2. 送信後に届く確認メールを受信し、メールに記載されているURLをクリックし、本登録フォームで登録する。
(keio-edu-tra@adst.keio.ac.jpからのメールを受信出来るようにして下さい。)



次回より「ログイン」ボタンをクリックしてログインして下さい

2. 受講状況の確認

ログイン後のユーザーTOPページにて受講状況を確認する。

▶ユーザーTOPページの構成

① サイドメニュー

② ユーザー情報表示

③ ライセンス制度のご案内と関連メニュー

④ ライセンス制度に関わる認定試験・認定講習の修了状況

⑤ その他の研修・講習会の受講履歴（修了証・受講証）の表示

ログアウト

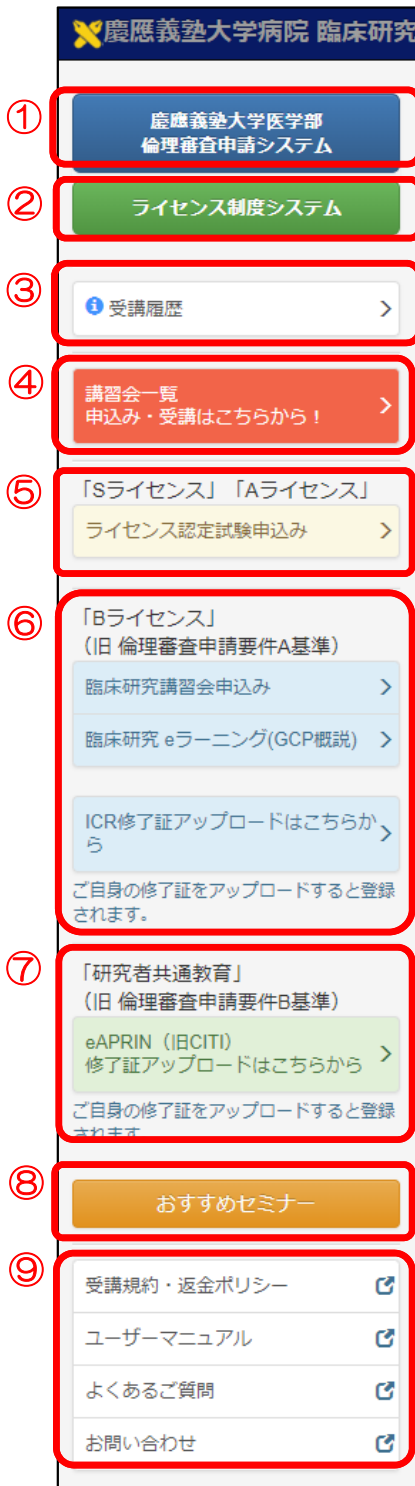
こちらをクリックしてログアウトしてください。

登録情報の修正

keio.jpアカウントユーザー以外の方はこちらから登録情報の修正が可能です。

受講状況表示※

参考：サイドメニュー詳細



- ① 倫理審査申請システムに遷移します。
- ② 臨床研究ライセンス制度システム画面に遷移します。
ご自身のライセンス情報、研究実施状況等を確認できます。
※こちらはkeio.jpアカウントユーザー向けメニューです。
- ③ お申込み済みの講習会、過去に受講した認定試験、講習会、eラーニング、ご登録済のICR修了証、eAPRIN(旧CITI)修了証の履歴ページに遷移します。
- ④ 現在受付中の認定試験、講習会、eラーニング、直近で開催された講習会、eラーニングの一覧ページに遷移します。
- ⑤ ライセンスを取得するために必要な研修・認定試験の一覧ページに遷移します。
- ⑥ Bライセンス (旧 倫理申請要件A基準)取得に必要な講習会、eラーニングの一覧ページ、ICR申告ページに遷移します。
- ⑦ 研究者共通教育 (旧 倫理申請要件B基準) を満たすために必要なeAPRIN(旧CITI)申告ページに遷移します。
- ⑧ eラーニング「おすすめセミナー」の受講画面に遷移します。
- ⑨ 「ユーザーマニュアル」や「よくあるご質問」を確認できます。

※慶應義塾大学医学部・病院 臨床研究ライセンス制度システム

<こちらはkeio.jpアカウントユーザー向けメニューです。>

【ライセンス制度システム画面】

①

②

③

④

研究種別	役割	承認番号	課題名	研究開始日	研究終了日
再生医療研究	研究責任者	864534	初発肝細胞癌に対する肝切除とラジオ波焼灼療法の有効性に関する前向きコホート研究	2007/10/15	2020/1/31
再生医療研究	実務責任者	864536	日本外傷データバンク (Trauma Registry) への参画	2008/1/10	2021/5/31
再生医療研究	分担者	864535	ナルコレプシー、特発性過眠症における血中オレキシン濃度の測定	2009/11/30	2021/3/31

- ① 現在保持している現在のライセンスおよびご自身の所属等の情報が表示されます。
- ② ライセンス制度事務局からの連絡事項等が表示されます。
- ③ ご自身の研究実施状況が表示されます。
一部の実施状況は手動で更新いたします。情報にタイムラグが生じる可能性がございますので、ご了承ください。
- ④ ライセンスの説明やライセンスを取得・維持するために必要な条件が表示されます。

3. 研究者共通教育（旧 B基準） 研究倫理・コンプライアンス教育eラーニング eAPRIN（旧CITI）修了証の登録

慶應義塾で研究活動を行うものを対象とした研究コンプライアンスに関する教育研修です。

研究者はS・A・Bライセンスを取得する前段階として「研究者共通教育」を修了する必要があります。（旧B基準）

研究者共通教育はeAPRIN(旧CITI)「慶應義塾・研究者コース（7科目）」です。コースを受講・修了した方は次の手順で修了証を登録してください。

研究者共通教育（倫理審査申請要件 B基準）

研究倫理・コンプライアンス教育eラーニング
(eAPRIN／旧:CITI Japan)[慶應義塾研究者コース]

「eAPRIN（旧:CITI）」修了証の登録

→ P.12（1-1へ）

1) eAPRIN (旧CITI) 修了証の登録方法

1-1) ユーザーTOPページのサイドメニューにある「eAPRIN (旧CITI) 修了証アップロードはこちらから」をクリックする。

「Sライセンス」「Aライセンス」
ライセンス認定試験申込み >

「Bライセンス」
(旧 倫理審査申請要件A基準)
臨床研究講習会申込み >
臨床研究 eラーニング(GCP概説) >

ICR修了証アップロードはこちらから >
ご自身の修了証をアップロードすると登録されます。

「研究者共通教育」
(旧 倫理審査申請要件B基準)
**eAPRIN (旧CITI)
修了証アップロードはこちらから >** ← こちらをクリック
ご自身の修了証をアップロードすると登録されます。

※eAPRIN/旧CITI修了証のPDFファイルをご用意ください。



1-2) eAPRIN (旧CITI) 申告ページで必要事項を入力、修了証をアップロードし、「内容確認」ボタンをクリックする。

eAPRIN (旧CITI) 申告

eAPRIN eラーニングプログラム (eAPRIN/旧 : CITI Japan)[研究不正e-ラーニング] 慶應義塾による通知の慶應義塾研究者コース、もしくは職員基本コースを受講された方は、修了証をアップロードしてください。
※ファイル作成方法 [🔗](#)

修了日 : ← ①修了証に記載された「修了日」を入力

修了証アップロード : ← ②修了証ファイルを選択し、アップロードする
選択されていません

講習会名称 : ← ③該当するコースを選択する

備考 :

適正な申告をお願いいたします。
記載に誤りがあると、倫理申請時に不適格とみなされます。
アップロードした内容や記載に不備がある場合、再登録をお願いすることがあります。

← ④こちらをクリック

1-3) 確認ページで入力内容を確認し、「申請する」ボタンをクリックする。

eAPRIN (旧CITI) 申告

修了日: 2019年3月1日
有効期限: 2023年3月31日
コース修了日より4年経過後の年度末まで

修了証: ファイル名 慶應義塾-JST事業受講者コース(1) (生命医学系) 修了証.pdf
サイズ[byte] 161605

講習会名称: 慶應義塾・研究者コース (7科目)

備考:

適正な申告をお願いいたします。
記載に誤りがあると、倫理申請時に不選格とみなされます。
アップロードした内容や記載に不備がある場合、再登録をお願いすることがあります。

←戻る

申請する

←こちらをクリック

1-4) 修了証、有効期限の確認

登録完了画面の「修了証はこちら」ボタンをクリックして表示される画面より、登録した修了証と有効期限の確認ができます。

eAPRIN (旧CITI) 申告

登録が完了しました。
修了証は、受講履歴ページからダウンロードできます。

研究不正eラーニング(eAPRIN / 旧CITI)

有効期限	タイプ	講習会名	削除	修了日	修了証	有効期限
2023年3月31日	WEB申告	慶應義塾・研究者コース (7科目)	×	2019年3月1日	修了証	2023年3月31日

修了証はこちら

←こちらをクリック

研究者共通教育 (旧 倫理審査申請要件B基準)

有効期限: 2020年3月31日

登録した修了証の確認はこちら

タイプ	講習会名	削除	修了日	修了証	有効期限
WEB申告	慶應義塾・研究者コース (7科目)	×	2015年5月1日	修了証	2020年3月31日
WEB申告	慶應義塾・研究者コース (7科目)	×	2019年2月1日	修了証	要確認
WEB申告	慶應義塾・職員基本コース (3科目)	×	2018年1月21日	修了証	対象外

有効期限の確認はこちら

※アップロードした修了証や登録内容に不備があった場合には、有効期限に「要確認」と表示されます。その際は別途メールにてご連絡させていただきますので、そちらをご確認下さい。

※「慶應義塾・職員基本コース (3科目)」は倫理審査申請要件B基準ではなく、対象外となりますので、ご登録頂いても有効期限は「対象外」となり年月日は表示されません。

※eAPRIN(旧CITI)受講方法

keio.jpのApplicationメニュー「すべて」内の「研究倫理・コンプライアンス教育eラーニングアカウント申請」をクリックし表示される「アカウント申請画面」のリンクより受講をお願いいたします。

(受講方法はユーザーTOPページの「受講手順書はこちら」からもご確認頂けます。)

実施上の立場と臨床研究の種類		分担者	責任者	
ライセンスの種類と取得条件		法・倫理指針に基づく研究すべて ・人医学系研究 (研究分担者) ・ゲノム研究 (研究分担者) ・特定臨床研究 (研究分担医師) ・再生医療等研究 (実施分担者) ・治験 (治験分担医師)	倫理指針に基づく研究の責任者 ・人医学系研究 ・ゲノム研究 (研究責任者、実施責任者)	法に基づく研究の責任者 ・特定臨床研究 (研究責任医師) ・再生医療等研究 (実施責任者) ・治験 (治験責任医師)
[S] ライセンス	Sライセンス研修の受講と認定試験 合格			 (有効期限3年)
[A] ライセンス	Aライセンス研修の受講と認定試験 合格		 (有効期限3年)	
[B] ライセンス [旧B基準]	Bライセンス研修【a】 臨床研究推進センター「臨床研究講習会」の修了		 いずれか1つを受講 (有効期限3年)	
	Bライセンス研修【b】 臨床研究推進センター「臨床研究eラーニング (GCP概説)」の修了			
	Bライセンス研修【c】 (申告) ICR臨床研究入門 (ICRweb) 「臨床研究の基礎知識講座 (旧 臨床研究入門初級編)」の修了 → 受講はこちら (慶應はICRwebと施設契約をしておりません。)			
研究者 共通教育 [旧B基準]	研究コンプライアンス研修 (申告) 研究倫理・コンプライアンス教育 eラーニング教材 (eAPRIN/旧CITI) 受講済み → 受講はこちら → 受講手順書はこちら (受講に関するお問い合わせは学術研究支援課にて)	 (有効期限4年経過後の年度末)	 (有効期限4年経過後の年度末)	 (有効期限4年経過後の年度末)

確認

【注意】

研究者共通教育 (旧 倫理審査申請要件B基準) 「eAPRIN(旧CITI) 慶應義塾研究者コース」は以下の「慶應義塾・研究者コース」カリキュラム (7科目) です。

「責任ある研究行為について」、「研究における不正行為」、「公的研究資金の取扱い」、「データの扱い」、「共同研究のルール」、「オーサーシップ」、「盗用」

また、臨床研究推進センター教育研修事務局において研究者共通教育 (旧 B基準) につきましては、皆様より受講管理システム (<https://education.ctr.hosp.keio.ac.jp/>) にご登録頂いた「修了証」の管理・確認のみを行っております。

「eAPRIN(旧CITI) 慶應義塾研究者コース」受講方法についてのお問い合わせは【学術研究支援部もしくは信濃町キャンパス学術研究支援課】までお願い致します。

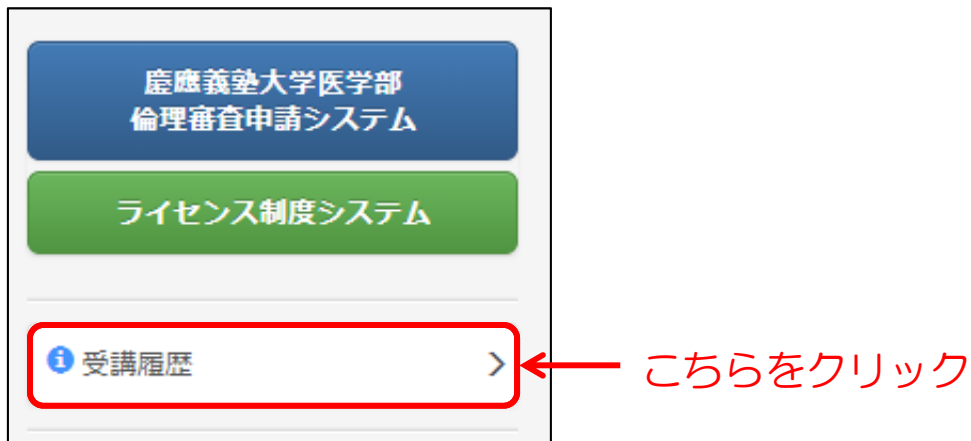
CITI-Japanは2018年3月8日に新サイトへ移行しています。新サイトでは修了証をPDFでダウンロードすることも可能です。

※旧サイト (<https://edu.citiprogram.jp/defaultjapan.asp?language=Japanese>) で2018年3月6日以前に受講完了された方はこのページに記載の手順をご参照下さい。

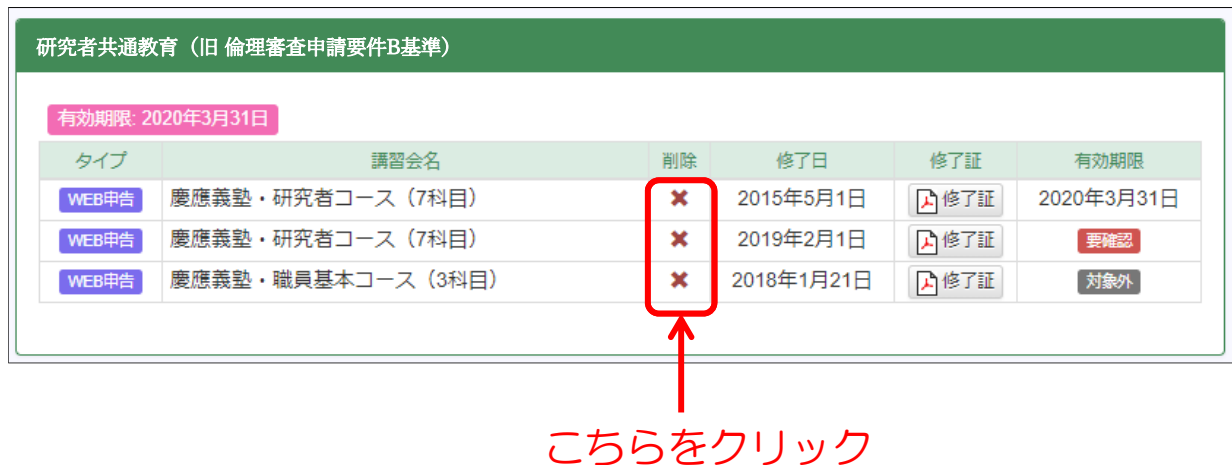
2) eAPRIN(旧CITI)修了証登録後の削除方法

修了証登録後、削除もしくは再登録を希望する場合は、以下の手順にて、手続きを行ってください。

2-1) ユーザーTOPページのサイドメニューにある「受講履歴」をクリックする。



2-2) 登録したeAPRIN(旧CITI)申告内容の削除「×」ボタンをクリックする。



4. Bライセンス研修の受講（旧 A基準）

Bライセンス（旧A基準）は法・倫理指針に基づく研究すべての分担者に必要なライセンスです。

Bライセンス研修である、[a][b][c]いずれか1つの講習を受講・修了する必要があります。

受講する講習を決めたら、該当する講習の受講方法に従い受講・修了してください。

Bライセンス研修（旧 倫理審査申請要件 A基準）

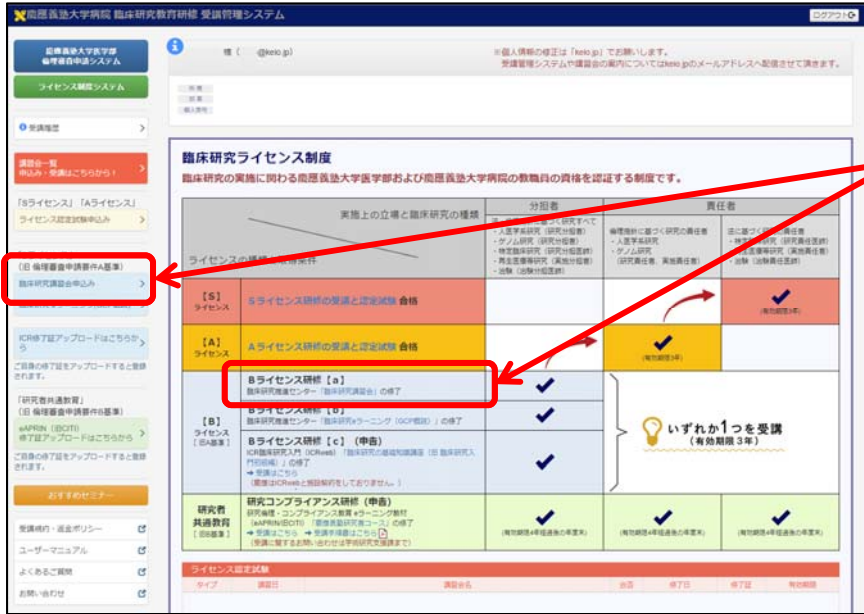
Bライセンス用 認定講習

a	「臨床研究講習会」を受講	→ P.17（4-1へ）
b	「臨床研究eラーニング（GCP概説）」を受講	→ P.20（4-2へ）
c	「ICR修了証」を登録	→ P.26（4-3へ）

4-1. 臨床研究講習会の受講 [a]

1) 臨床研修講習会の申込方法

1-1) ユーザーTOPページのサイドメニューにある「臨床研究講習会申込み」をクリック



どちらかをクリック

1-2) 受講する「臨床研究講習会」の「詳細・申込」ボタンをクリック

臨床研究講習会						
タイプ	講習日	申込締切日	講習会名	申込	受講	詳細
講習会	2019年12月21日	2019年12月16日	【Bライセンス認定】臨床研究講習会（2019年度 冬期） 【2019年10月1日からの申込みはこちらです】	有料	要申込	詳細・申込
講習会	2019年12月21日	2019年9月30日	【Bライセンス認定】臨床研究講習会（2019年度 冬期）	募集終了	-	詳細

こちらをクリック

1-3) 詳細・申込フォームで必要事項入力を確認し、「お申込みへ進む」ボタンをクリック

講習会への参加はこちらから

お申し込みは有料です。
銀行振込、またはクレジットカード決済がご利用いただけます。
クレジットカード決済の場合、GMOペイメントゲートウェイ株式会社提供する決済サービスを利用します。
手続きを中断致しますと、正常にお申し込みが出来ない場合がございますので、必ず最後まで行うようにして下さい。

返金について ● 受講規約・返金ポリシー
返金に関しては条件がございます。
詳細は「教育研修受講規約」内のキャンセルポリシーをご確認下さい。

所属を選択してください。

- 慶應義塾に所属の方 (4,000 円)
- 医療機関、教育機関、行政機関の方 (8,000 円)
- 企業、その他の方 (10,000 円)

お支払方法を選択してください。

- 銀行振り込み
- カード決済

カード番号

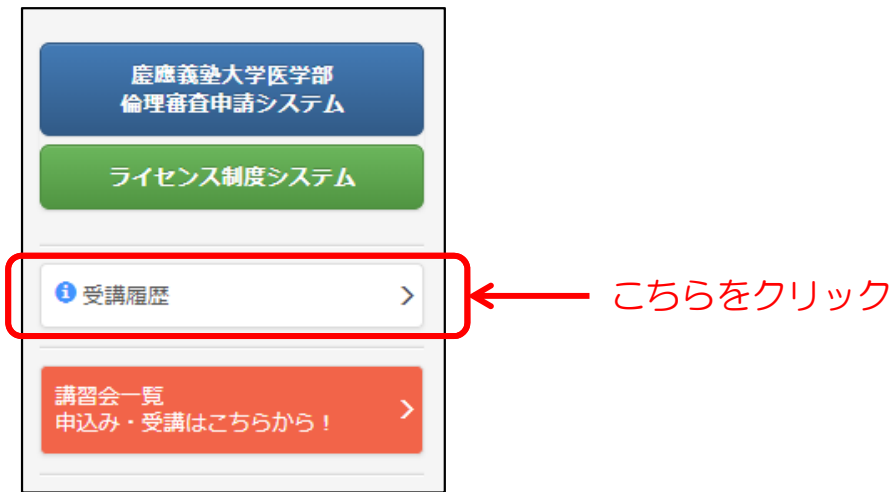
有効期限

※ダイナズをご利用の方は、3つの枠に入力をし、最後の枠は空にしてください

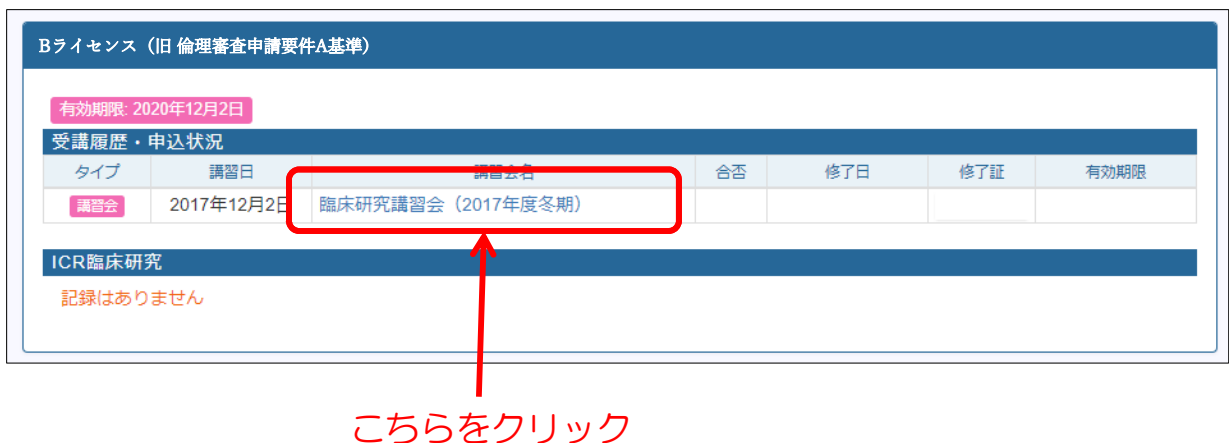
お申し込みへ進む

こちらをクリック

- 1-4) お申込み後、ユーザーTOPページのサイドメニューにある「受講履歴」をクリックする。



- 1-5) 登録された講習会名が表示されていること確認し、講習会名をクリックし、講習会の詳細情報を確認する。



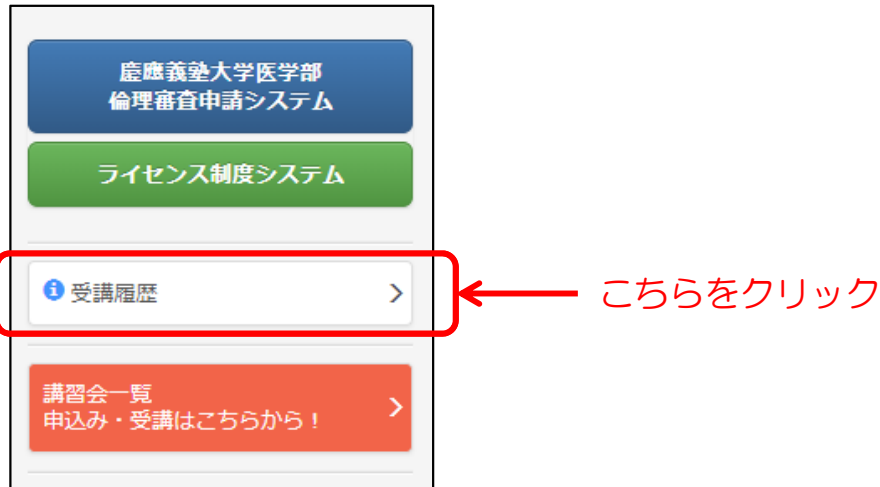
※銀行振込の入金確認はお振込み完了の翌営業日となります。

銀行振込を選択された方は、銀行振込が事務局で確認できるまでの間、「入金確認中です」と表示されます。

- 1-6) 講習を受講し、確認テストを受ける。
テストの合否は後日、メールにて通知されます。

2) 臨床研究講習会の可否、修了証確認方法

2-1) TOPページのサイドメニューにある「受講履歴」をクリックする。



2-2) 合格の場合、以下のように表示され修了証をダウンロードすることができます。

Bライセンス (旧 倫理審査申請要件A基準)

有効期限: 2020年12月2日

受講履歴・申込状況

タイプ	講習日	講習会名	可否	修了日	修了証	有効期限
講習会	2017年12月2日	臨床研究講習会 (2017年度冬期)	合格	2017年12月2日	修了証	2020年12月2日

ICR臨床研究
記録はありません

確認

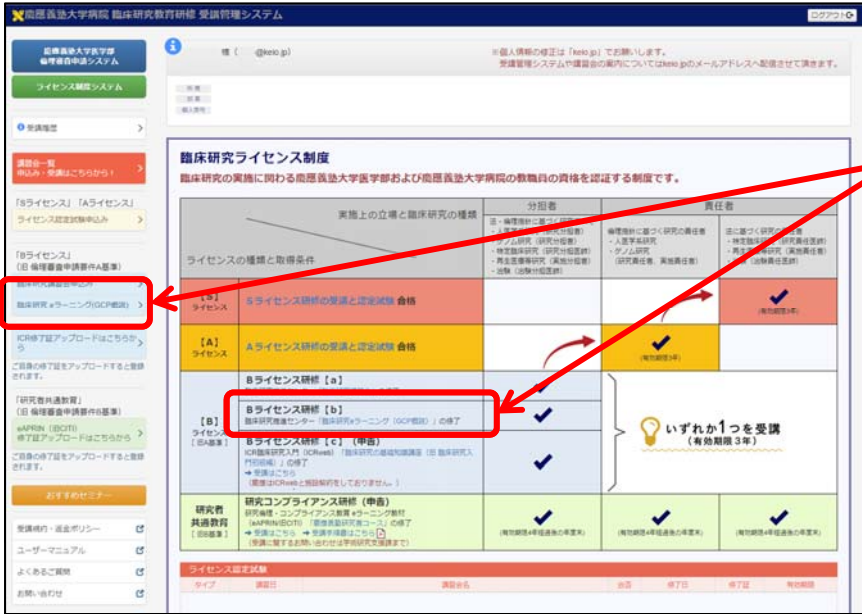
こちらをクリック

有効期限はこちらで確認できます。

4-2. 臨床研究eラーニング（GCP概説）の受講方法 [b]

1) 「臨床研究eラーニング（GCP概説）」の受講・申込方法

1-1) ユーザーTOPページのサイドメニューにある「臨床研究eラーニング（GCP概説）」をクリックする。



どちらかをクリック

1-2) 「臨床研究eラーニング（GCP概説）」の「詳細・申込」ボタンをクリックする。

臨床研究eラーニング(GCP概説)						
タイプ	講習日	申込締切日	講習会名	申込	受講	詳細
eラーニング	-	-	【Bライセンス認定】臨床研究e-ラーニング（GCP概説） 【2019年10月1日からの申込みはこちらです】	有料	修了	詳細・申込
eラーニング	-	2019年9月30日	【Bライセンス認定】臨床研究e-ラーニング（GCP概説）	募集終了	-	

こちらをクリック

1-3) 詳細・申込フォームにあるモジュール一覧の各モジュール名をクリックし、モジュールを履修する。

臨床研究eラーニング（GCP概説）モジュール一覧	
1	研究倫理ガイドラインの必要性とその歴史
2	GCPの原則
3	治験責任医師の役割と責務
4	治験依頼者の役割と責務
5	治験実施計画書と治験薬概要書
6	治験審査委員会/独立倫理委員会
7	治験実施のための必須文書
オプション	治験実施環境の確立

各モジュールをクリック

2) 「臨床研究eラーニング（GCP概説）」の最終評価テストの受験方法

※「臨床研究eラーニング（GCP概説）」は最終評価テストの受験・合格をもって修了となります。
 受講期限は「お申込みより90日以内」となっております。
90日を過ぎますと再度受験費用が必要となりますので、未受験・不合格の方は期限内に受験をお願い致します。

2-1) 詳細・申込フォームで必要事項入力を確認し、「お申込みへ進む」ボタンをクリックする。

最終評価テストの受験お申し込み

お申し込みは有料です。
 クレジットカード決済がご利用いただけます。
 クレジットカード決済の場合、GMOペイメントゲートウェイ株式会社が提供する決済サービスを利用します。
 手続きを中断致しますと、正常にお申し込みが出来ない場合がございますので、必ず最後まで行うようにして下さい。

返金について [受講規約・返金ポリシー](#)

返金に関しては条件がございます。
 詳細は「教育研修受講規約」内のキャンセルポリシーをご確認下さい。

所属を選択してください。

- 慶應義塾に所属の方 (4,320 円)
- 医療機関、教育研究機関、行政機関の方 (4,320 円)
- 企業、その他の方 (4,320 円)

カード情報を入力してください。

カード決済

カード番号

有効期限 /

※ダイナースをご利用の方は、3つの枠に入力をし、最後の枠は空にしてください

お申込みへ進む

こちらをクリック

2-2) お申込み内容を確認し、「お申し込み」ボタンをクリックする。

※決済完了後には、決済完了画面が表示され、申込完了のお知らせメールが届きます。

お申し込み内容確認

お申込内容をご確認下さい。

講習会 **認定講習 eラーニング**
 臨床研究推進センター臨床研究eラーニング（GCP概説）」

参加費用 **慶應義塾に所属の方 4,320 円**

お支払い方法 **クレジットカード決済**

← 戻る

お申し込み

こちらをクリック

2-3) 申込完了画面の「受講履歴へ」ボタンをクリックする。

お申し込みが完了しました。
最終評価テストは、**受講履歴画面** から「臨床研究推進センター臨床研究e-ラーニング（GCP概説）」を選択し、受けてください。
テストの受講期限は、お申し込みから90日以内となります。

倫理審査委員会認定講習

有効期限: 2019年7月16日

受講履歴・申込状況

タイプ	講習日	講習会名	合否	修了日	修了証	有効期限
講習会	2016年7月1日	臨床研究推進センター『臨床研究講習会』				
e-ラーニング	-	臨床研究推進センター臨床研究e-ラーニング (GCP概説)	合格	2016年4月8日		

認定講習 e-ラーニング

臨床研究推進センター臨床研究e-ラーニング（GCP概説）

受講履歴へ

こちらをクリック

※別日に最終評価テストを受講する場合

申込当日ではなく別の日に「臨床研究e-ラーニング（GCP概説）」の最終評価テストを受験する場合は、ユーザーTOPページのサイドメニューにある「受講履歴」をクリックする。

産院義塾大学医学部
倫理審査申請システム

ライセンス制度システム

受講履歴 >

講習会一覧
申込み・受講はこちらから！ >

こちらをクリック

2-4) 講習会一覧にある「臨床研究e-ラーニング（GCP概説）」をクリックする。

受講履歴・申込状況							
タイプ	講習日	講習名	可否	修了日	修了証	有効期限	
e-ラーニング	-	臨床研究e-ラーニング（GCP概説）					

↑
こちらをクリック

2-5) 詳細ページの「最終評価テストを受ける（修了証発行）」をクリックする。

臨床研究e-ラーニング（GCP概説）モジュール一覧	
1	研究倫理ガイドラインの必要性とその歴史
2	GCPの原則
3	治験責任医師の役割と責務
4	治験依頼者の役割と責務
5	治験実施計画書と治験薬塚要書
6	治験審査委員会／独立倫理委員会
7	治験実施のための必須文書
オプション	治験実施環境の確立

← 最終評価テストを受ける（修了証発行） ← こちらをクリック

2-6) 修了証確認テストの各項目に解答し、「採点する」ボタンをクリックする。

修了証確認テスト

設問(1)-(15)に回答して下さい。全問正解で合格となります。

1. []

2. []

3. []

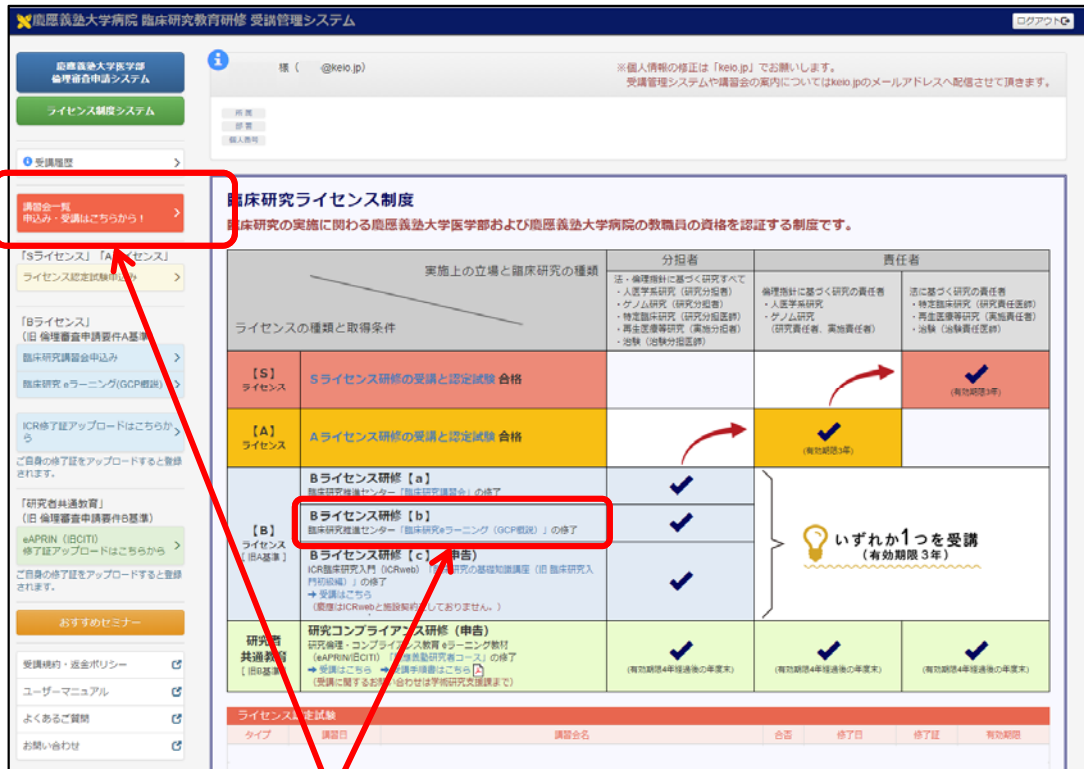
4. []

← 採点する ← こちらをクリック

※次の完了ページで採点結果が表示されます。

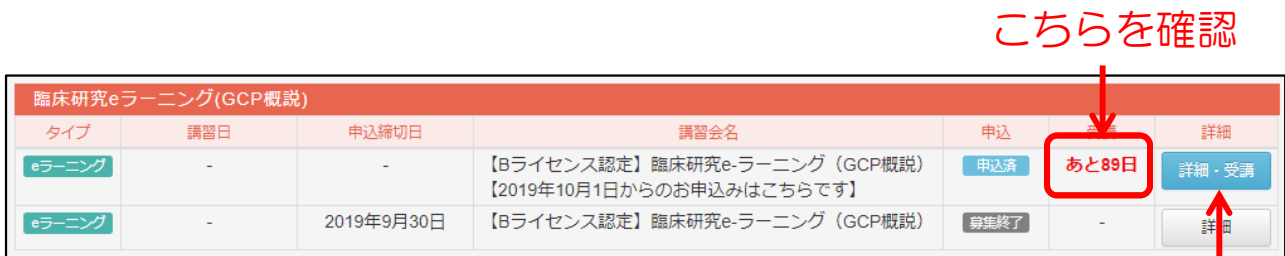
3) 最終評価テスト受講期限の確認方法

3-1) ユーザーTOPページの「講習会一覧」か「臨床研究推進センター 臨床研究e-ラーニング (GCP概説)」のリンクをクリックしてください。



どちらかをクリック

3-2) 「臨床研究e-ラーニング (GCP概説)」の受講欄に受講期限が表示されていますので、その期限内にテストを受験してください。



※受講期限は「お申込みより90日以内」となっております。90日を過ぎますと再度受験費用が必要となりますので、未受験・不合格の方は期限内に受験をお願い致します。

テストはこちらから受験できます。

4) 「臨床研究eラーニング（GCP概説）」の合否、修了証確認方法

4-1) TOPページのサイドメニューにある「受講履歴」をクリックする。



←こちらをクリック

4-2) 合格の場合、以下のように表示され、修了証をダウンロードすることができます。

Bライセンス (旧 倫理審査申請要件A基準)						
有効期限: 2020年11月28日						
受講履歴・申込状況						
タイプ	講習日	講習会名	合否	修了日	修了証	有効期限
eラーニング	-	臨床研究e-ラーニング (GCP概説)	合格	2017年11月28日	修了証	2020年11月28日

確認

こちらをクリック

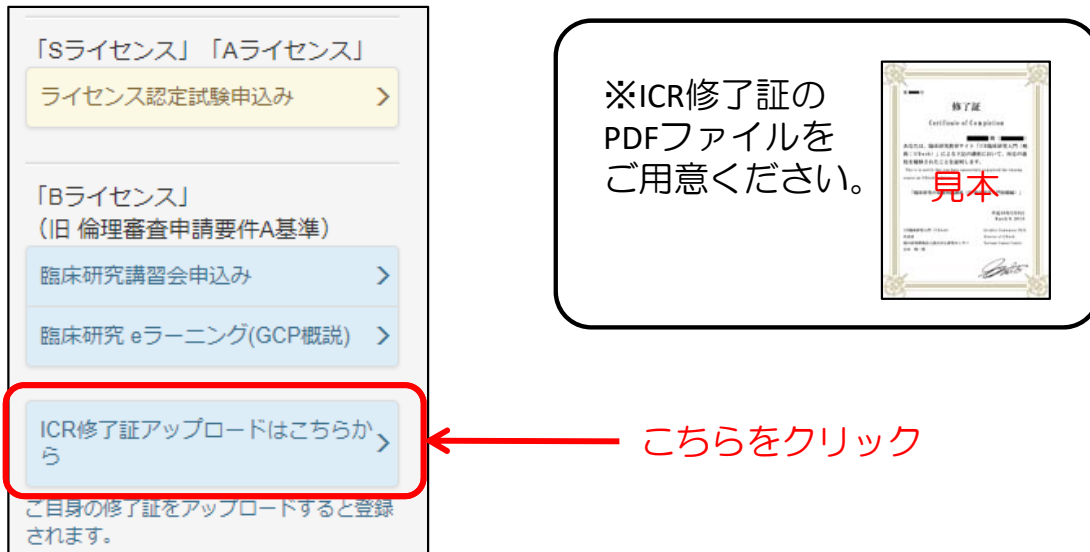
有効期限はこちらで確認できます。

4-3. ICR修了証の登録[c]

1) ICR修了証の登録方法

ICRwebのICR臨床研究入門「臨床研究の基礎知識コース」（旧臨床研究入門初級編）を受講・修了した方は以下の手順で修了証を登録してください。

1-1) TOPページのサイドメニューにある「ICR修了証アップロードはこちらから」をクリックする。



「Sライセンス」「Aライセンス」
ライセンス認定試験申込み >

「Bライセンス」
(旧 倫理審査申請要件A基準)
臨床研究講習会申込み >
臨床研究 eラーニング(GCP概説) >

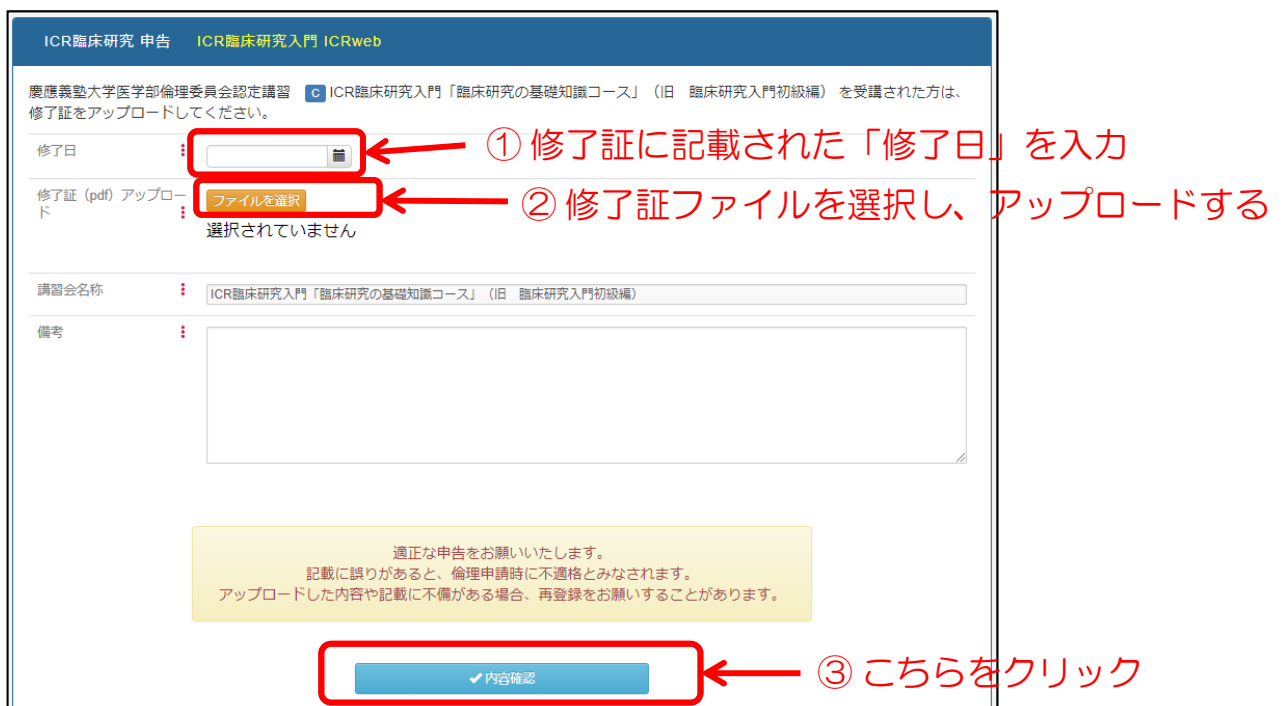
ICR修了証アップロードはこちらから >

ご自身の修了証をアップロードすると登録されます。

※ICR修了証のPDFファイルをご用意ください。
見本

こちらをクリック

1-2) ICR申告ページで必要事項を入力、修了証をアップロードし、「内容確認」ボタンをクリックする。



ICR臨床研究 申告 ICR臨床研究入門 ICRweb

慶應義塾大学医学部倫理委員会認定講習 ICR臨床研究入門「臨床研究の基礎知識コース」（旧 臨床研究入門初級編）を受講された方は、修了証をアップロードしてください。

修了日 ① 修了証に記載された「修了日」を入力

修了証 (pdf) アップロード ② 修了証ファイルを選択し、アップロードする
選択されていません

講習会名称 : ICR臨床研究入門「臨床研究の基礎知識コース」（旧 臨床研究入門初級編）

備考 :

適正な申告をお願いいたします。
記載に誤りがあると、倫理申請時に不適合とみなされます。
アップロードした内容や記載に不備がある場合、再登録をお願いすることがあります。

③ こちらをクリック

1-3) 確認ページで入力内容を確認し、「申請する」ボタンをクリックする。

ICR臨床研究 申告

修了日 : 2016年3月1日

有効期限 : 2021年3月1日
講習の修了日から3年間

修了証 : ファイル名 ICR修了証 (見本).png
サイズ(バイト) 267293

講習会名称 : ICR臨床研究入門「臨床研究の基礎知識コース」(旧 臨床研究入門初級編)

備考 :

適正な申告をお願いいたします。
記載に誤りがあると、倫理申請時に不適合とみなされます。
アップロードした内容や記載に不備がある場合、再登録をお願いすることがあります。

←戻る

✓申請する

こちらをクリック

1-4) 修了証、有効期限の確認

登録完了画面の「修了証はこちら」ボタンをクリックして表示される画面より、登録した修了証と有効期限の確認ができます。

ICR臨床研究 申告

登録が完了しました。
修了証は、受講履歴ページからダウンロードできます。

タイプ	講習会名	削除	修了日	修了証	有効期限
WEB申込	ICR臨床研究入門「臨床研究の基礎知識コース」(旧 臨床研究入門初級編)	×	2016年7月16日	修了証	2019年7月16日

修了証はこちら

こちらをクリック

Bライセンス (旧 倫理審査申請要件A基準)

有効期限: 2018年4月1日

受講履歴・申込状況

記録はありません

登録した修了証の確認はこちら

タイプ	講習会名	削除	修了日	修了証	有効期限
WEB申告	ICR臨床研究入門「臨床研究の基礎知識コース」(旧 臨床研究入門初級編)	×	2018年3月1日	修了証	要確認
WEB申告	ICR臨床研究入門「臨床研究の基礎知識コース」(旧 臨床研究入門初級編)	×	2015年4月1日	修了証	2018年4月1日

有効期限の確認はこちら

※アップロードした修了証や登録内容に不備があった場合には、有効期限に「要確認」と表示されます。その際は別途メールにてご連絡させていただきますので、そちらをご確認下さい。

※ICR受講方法

「ICR臨床研究入門「臨床研究の基礎知識コース」(旧 臨床研究入門初級編)」を受講する場合は、ユーザーTOPページの「ICR臨床研究入門ICRweb(受講はこちら)」をクリックしてICRwebのサイトにて受講してください。

臨床研究ライセンス制度
臨床研究の実施に関わる慶應義塾大学医学部および慶應義塾大学病院の教職員の資格を認証する制度です。

実施上の立場と臨床研究の種類		分担者	責任者		
ライセンスの種類と取得条件		法・倫理指針に基づく研究すべて ・人医学系研究(研究分担者) ・ゲノム研究(研究分担者) ・特定臨床研究(研究分担医師) ・再生医療等研究(実施分担者) ・治験(治験分担医師)	倫理指針に基づく研究の責任者 ・人医学系研究 ・ゲノム研究 (研究責任者、実施責任者)	法に基づく研究の責任者 ・特定臨床研究(研究責任医師) ・再生医療等研究(実施責任者) ・治験(治験責任医師)	
【S】 ライセンス	Sライセンス研修の受講と認定試験 合格			✓ (有効期限3年)	
【A】 ライセンス	Aライセンス研修の受講と認定試験 合格		✓ (有効期限3年)		
【B】 ライセンス [旧A基準]	Bライセンス研修【a】 臨床研究推進センター「臨床研究講習会」の修了	✓	} ichever one you take いづれか1つを受講 (有効期限3年)		
	Bライセンス研修【b】 臨床研究推進センター「臨床研究eラーニング(GCP概説)」の修了	✓			
	Bライセンス研修【c】(申告) ICR臨床研究入門(ICRweb)「臨床研究の基礎知識講座(旧 臨床研究入門初級編)」の修了 → 受講はこちら (慶應はICRwebと施設契約をしておりません。)	✓			
研究者 共通教育 [旧B基準]	研究コンプライアンス研修(申告) 研究倫理・コンプライアンス教育 eラーニング教材 (eAPRIN/ICCTI)「慶應義塾研究者コース」の修了 → 受講はこちら → 受講手順書はこちら (受講に関する問い合わせは学術研究支援課まで)	✓ (有効期限4年経過後の年度末)	✓ (有効期限4年経過後の年度末)	✓ (有効期限4年経過後の年度末)	

こちらをクリック

【注意】

慶應はICRwebと施設契約をしておりません。

「ICR臨床研究入門「臨床研究の基礎知識コース」(旧 臨床研究入門初級編)」はICRwebにてユーザー登録を行っていただくことで、受講できるeラーニングとなります。

このICRwebでのeラーニング受講につきましては、施設として契約はしておらず各個人での受講となりますので、臨床研究推進センターでは施設専用講座の指定等も行っておらず、施設コードもありません。

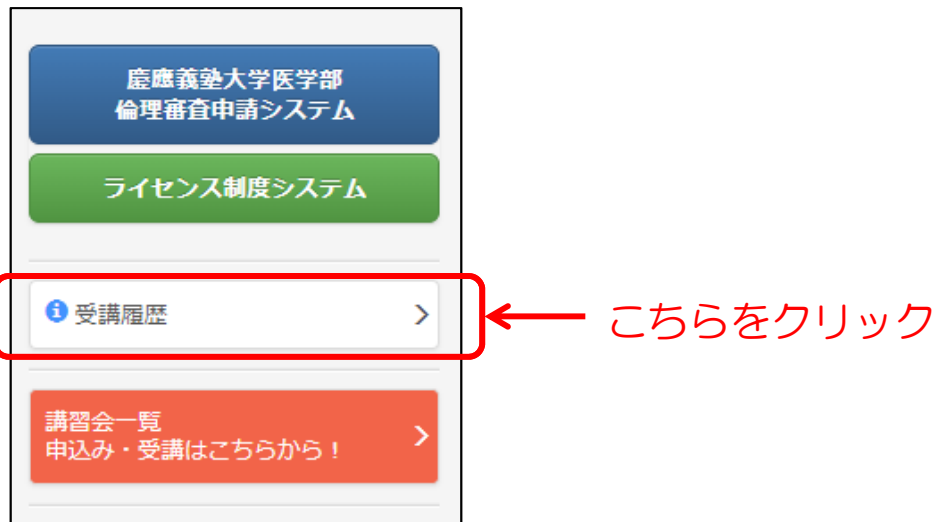
また、臨床研究推進センター教育研修事務局においてA基準のcにつきましては、ユーザーにて受講管理システム(<https://education.ctr.hosp.keio.ac.jp/>)へ登録頂いた「修了証」の管理・確認のみを行っております。

ICRwebでのeラーニング受講に関するお問い合わせにつきましては、ICRweb(https://www.icrweb.jp/icr_index.php)の「お問い合わせ」よりお願い致します。

2) ICR登録後の削除方法

ICR登録後、削除もしくは再登録を希望する場合は、以下の手順で手続きを行ってください。

2-1) TOPページのサイドメニューにある「受講履歴」をクリックする。



2-2) 登録したICR臨床研究申告内容の削除「×」ボタンをクリックする。



5. ライセンス研修・認定試験の受講

Aライセンス、sライセンスは以下に該当する研究者に必要なライセンスです。

該当するライセンス研修の受講および認定試験の合格する必要があります。

該当するライセンス研修・認定試験の受講方法に従い研修受講の上、認定試験に合格してください。

【Aライセンス】倫理指針に基づく研究の責任者に必要なライセンス

【sライセンス】法に基づく研究の責任者に必要なライセンス

ライセンス研修・認定試験

A ライセンス研修・認定試験を受講	→ P.31 (5-1へ)
S ライセンス研修・認定試験を受講	→ P.38 (5-2へ)

5-1. Aライセンス研修・認定試験

1) 「Aライセンス認定試験」の受講・申込方法

1-1) ユーザーTOPページのサイドメニューにある「ライセンス認定試験申込み」をクリックする。

The screenshot shows the '臨床研究ライセンス制度' (Clinical Research License System) page. The left sidebar has a menu with 'Aライセンス」 「Aライセンス」 ライセンス認定試験申込み' highlighted in a red box. The main content area is a table with columns for '実施上の立場と臨床研究の種類' (Implementation position and type of clinical research), '分担者' (Contributor), and '責任者' (Responsible person). The table lists various license types and their requirements. A red box highlights the 'Aライセンス' row, and a red arrow points to the '詳細・申込' (Details/Apply) button in the bottom right corner of the table.

実施上の立場と臨床研究の種類	分担者	責任者
<ul style="list-style-type: none"> 法・倫理指針に基づく研究すべて ・人文学系研究 (研究分担者) ・ゲノム研究 (研究分担者) ・特准臨床研究 (研究分担者) ・基盤支援等研究 (実施分担者) ・試験 (試験分担者) 	<ul style="list-style-type: none"> 倫理指針に基づく研究の責任者 ・人文学系研究 ・ゲノム研究 (研究責任者、実施責任者) 	<ul style="list-style-type: none"> 法に基づく研究の責任者 ・特准臨床研究 (研究責任者) ・基盤支援等研究 (実施責任者) ・試験 (試験責任者)
<ul style="list-style-type: none"> [S] ライセンス [A] ライセンス 	<ul style="list-style-type: none"> [S] ライセンス研修の受講と認定試験 合格 [A] ライセンス研修の受講と認定試験 合格 	<ul style="list-style-type: none"> (有効期限3年) (有効期限3年)
<ul style="list-style-type: none"> [B] ライセンス 	<ul style="list-style-type: none"> Bライセンス研修【a】臨床研究推進センター「臨床研究講習会」の修了 Bライセンス研修【b】臨床研究推進センター「臨床研究eラーニング(GCP概説)」の修了 Bライセンス研修【c】(申告)ICR臨床研究員 (ICRweb)「臨床研究の基礎知識講座 (臨床研究入門知識)」の修了 	<ul style="list-style-type: none"> (有効期限3年) (有効期限3年) (有効期限3年)
<ul style="list-style-type: none"> 研究者 共通教育 (B2基準) 	<ul style="list-style-type: none"> 研究コンプライアンス研修 (申告) 研修修了、コンプライアンス教育eラーニング教材 (eAPRN/SGTI)「慶應義塾研究者コース」の修了 	<ul style="list-style-type: none"> (有効期限4年経過後の年度末) (有効期限4年経過後の年度末) (有効期限4年経過後の年度末)

どちらかをクリック

1-2) 「臨床研究eラーニング (GCP概説)」の「詳細・申込」ボタンをクリックする。

The screenshot shows the '講習会一覧' (Seminar List) page. The 'ライセンス認定試験' (License Certification Exam) section is highlighted. A table lists upcoming exams with columns for 'タイプ' (Type), '講習日' (Seminar Date), '申込締切日' (Application Deadline), '講習会名' (Seminar Name), '申込' (Apply), '受講' (Attend), and '詳細' (Details). The '詳細・申込' button for the 'A License Certification Exam' is highlighted in a red box.

タイプ	講習日	申込締切日	講習会名	申込	受講	詳細
eラーニング	-	-	【Aライセンス認定試験】2019年度 (10月1日版) -テスト用	有料	要申込	詳細・申込
eラーニング	-	-	【Sライセンス認定試験】2019年度 (10月1日版) -テスト用	有料	要申込	詳細・申込

こちらをクリック

1-3) 詳細・申込フォームの概要に記載されている研修を履修する。

認定試験 eラーニング

【Aライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）

概要 ! この認定試験は臨床研究ライセンス制度Aライセンス用（倫理指針に基づく研究の責任者対象）の認定試験です。各教材を学習の上、試験を受けてください。

■教材
【受講管理システムeラーニング】
 ※ eラーニングは受講管理システムで受講できます。
 [臨床研究★倫理指針] 臨床研究のルールと倫理指針②臨床研究のルール（H30AMED研修）
 [臨床研究★IC] 臨床研究のルールと倫理指針③インフォームド・コンセント（H30AMED研修）
 [臨床研究★研究倫理] 臨床研究のルールと倫理指針④その他の重要事項（H30AMED研修）
 [臨床研究★データマネジメント] 研究のQualityControl 1.データマネジメントの手法（H30AMED研修）
 [臨床研究★モニタリング] 研究のQualityControl 2.研究モニタリング（H30AMED研修）
 [臨床研究★研究チーム] 臨床研究の実施に必要なチームビルディングとコミュニケーション①多職種連携のポイント（第21回啓発セミナー）
 [臨床研究★研究チーム] 臨床研究の実施に必要なチームビルディングとコミュニケーション②リサーチナースの国内外の動向（第21回啓発セミナー）
 [臨床研究★FFP研究公正] 研究の公正性を揺るがすいくつかの行為について（第22回啓発セミナー）
 [臨床研究★研究デザイン] 臨床研究の計画から論文採択までの勘所（第20回啓発セミナー）
 [臨床研究★SAE] 有害事象の理解を深めよう（第15回啓発セミナー）
 [臨床研究★データマネジメント（RWD）] 臨床研究におけるITを活用したデータ収集戦略の重要性（第25回啓発セミナー）

■関連資料
【倫理指針関連】
 ・人を対象とする医学系研究に関する倫理指針（平成29年2月28日一部改正）
<https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-10600000-Dajinkanboukouseikagakuka/0000153339.pdf>
 ・人を対象とする医学系研究に関する倫理指針 ガイダンス
<https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-10600000-Dajinkanboukouseikagakuka/0000166072.pdf>
 ・ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針（平成29年2月28日一部改正）
<https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-10600000-Dajinkanboukouseikagakuka/0000153405.pdf>
 ・「ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針」についてのQ&A
<https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-10600000-Dajinkanboukouseikagakuka/0000162458.pdf>

<注意>
 受験期限はお申込み後90日以内となっておりますので、期限内に受験をお願いいたします。（不合格の方の再受験も含まれます）

※試験は8割以上の正解を以って合格となります。
 ※料金をお支払い頂いた後、認定試験に【合格】しないとい修了となりませんのでご注意ください。

受 認定試験を受けるにはお申込みが必要です。

費用 ! 慶應義塾に所属の方：4,400円
 医療機関、教育研究機関、行政機関の方：4,400円
 企業、その他の方：4,400円

認定試験を受けるにはお申込みが必要です。

認定試験のお申込みはこちらから

お申し込みは有料です。
 クレジットカード決済をご利用いただけます。
 クレジットカード決済の場合、GMOペイメントゲートウェイ株式会社から提供する決済サービスを利用します。
 手続きを中断致しますと、正常にお申し込みが出来ない場合がございますので、必ず最後まで行うようにして下さい。

返金について ▶ 受講規約・返金ポリシー

返金に関しては条件がございます。
 詳細は「教育研修受講規約」内のキャンセルポリシーをご確認下さい。
 ※eラーニングは、お申し込み後（お支払い後）のキャンセル及び返金できませんのでご注意ください。

所属を選択してください。

- 慶應義塾に所属の方 (4,400円)
- 医療機関、教育研究機関、行政機関の方 (4,400円)
- 企業、その他の方 (4,400円)

カード情報を入力してください。

カード決済

カード番号

有効期限 /

※ダイナースをご利用の方は、3つの枠に入力をし、最後の枠は空にしてください

お申し込みへ進む

32

2) 「認定試験」の受験方法

※Aライセンス研修・認定試験は「認定試験」の受験・合格をもって修了となります。

受講期限は「お申込みより90日以内」となっております。

90日を過ぎますと再度受験費用が必要となりますので、未受験・不合格の方は期限内に受験をお願い致します。

2-1) 詳細・申込フォームで必要事項入力を確認し、「お申込みへ進む」ボタンをクリックする。

認定試験のお申込みはこちらから

お申し込みは有料です。
クレジットカード決済がご利用いただけます。
クレジットカード決済の場合、GMOペイメントゲートウェイ株式会社提供する決済サービスを利用します。
手続きを中断しますと、正常にお申し込みが出来ない場合がございますので、必ず最後まで行うようにして下さい。

返金について [受講規約・返金ポリシー](#)

返金に関しては条件がございます。
詳細は「教育研修受講規約」内のキャンセルポリシーをご確認下さい。
※e-ラーニングは、お申し込み後（お支払い後）のキャンセル及びご返金はできませんのでご注意ください。

所属を選択してください。

- 慶應義塾に所属の方 (4,400 円)
- 慶應機関、教育研究機関、行政機関の方 (4,400 円)
- 企業、その他の方 (4,400 円)

カード情報を入力してください。

- カード決済

カード番号

有効期限

※ダイナースをご利用の方は、3つの枠に入力をし、最後の枠は空にしてください

お申込みへ進む ← **こちらをクリック**

2-2) お申込み内容を確認し、「お申し込み」ボタンをクリックする。

※決済完了後には、決済完了画面が表示され、申込完了のお知らせメールが届きます。

お申し込み内容確認

お申込内容をご確認下さい。

講習会 **認定試験** **e-ラーニング**
【Aライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用

参加費用 **慶應義塾に所属の方 4,400 円**

お支払い方法 **クレジットカード決済**

← 戻る

お申し込み ← **こちらをクリック**

2-3) 申込完了画面の「受講履歴へ」ボタンをクリックする。

お申し込みが完了しました。
認定試験は、[受講履歴画面](#) から「【Aライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用」を選択し、受けてください。
受講期限は、お申し込みから90日以内となります。

ライセンス認定試験							
タイプ	講習日	講習会名	合否	修了日	修了証	有効期限	
eラーニング	-	【Sライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用					
eラーニング	-	【Aライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用					

認定試験 eラーニング

【Aライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用

受講履歴へ

こちらをクリック

※別日に最終評価テストを受講する場合

申込当日ではなく別の日に「臨床研究eラーニング（GCP概説）」の最終評価テストを受験する場合は、ユーザーTOPページのサイドメニューにある「受講履歴」をクリックする。

産應義塾大学医学部
倫理審査申請システム

ライセンス制度システム

i 受講履歴 >

講習会一覧
申込み・受講はこちらから！ >

こちらをクリック

2-4) 講習会一覧にある「Aライセンス認定試験」をクリックする。

ライセンス認定試験							
タイプ	講習日	講習会名	合否	修了日	修了証	有効期限	
eラーニング	-	【Aライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用			-		

↑
こちらをクリック

2-5) 詳細ページの「認定試験を受ける」ボタンをクリックする。

認定試験 eラーニング

【Aライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用

概要

この認定試験はライセンス制度-Aライセンス用（倫理指針に基づく研究の責任者対象）の認定試験です。

出題の範囲は以下の通りです。
各教材を受講の上、試験を受けてください。
但し、

- 教材一覧・Aライセンス用「000」
https://education.cfr.hosp.keio.ac.jp/edu/pd/modules/GCP-Module-01.pdf
（※クリックするとテキストPDFが表示される。ダウンロード可能）
- ・臨床研究法概論 eラーニング①～⑥
 - ①臨床研究法の解説
 - ②臨床研究法における利益相反管理
 - ③認定臨床研究審査委員会
 - ④臨床研究に関する資金等の提供

※ eラーニング①～⑥は講義管理システム画面一覧より受講可能です。

<注意>
受験期限はお申込み後90日以内となっておりますので、期限内に受験をお願いします。（不合格の方の再受験も含まれます）

※テストは8割以上の正解を以って合格となります。
※料金をお支払い頂いた後、最終評価テストに【合格】しないと修了となりませんのでご注意ください。

受講方法

下部の **認定試験を受ける** から受験を開始して下さい。

費用

- 医療機関に所属の方：4,400円
- 医療機関、教育研究機関、行政機関の方：4,400円
- 企業、その他の方：4,400円

認定試験を受けるにはお申込みが必要です。

認定試験を受ける

←こちらをクリック

2-6) 修了証確認テストの各項目に解答し、「採点する」ボタンをクリックする。

認定試験 eラーニング

【Aライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用

設問(1)-(20)の文章を読んで、正しい場合は○、間違っている場合は×を選択してください。正答率8割以上で合格となります。

1. 1

2. 1

3. 1

17.

18.

19.

20.

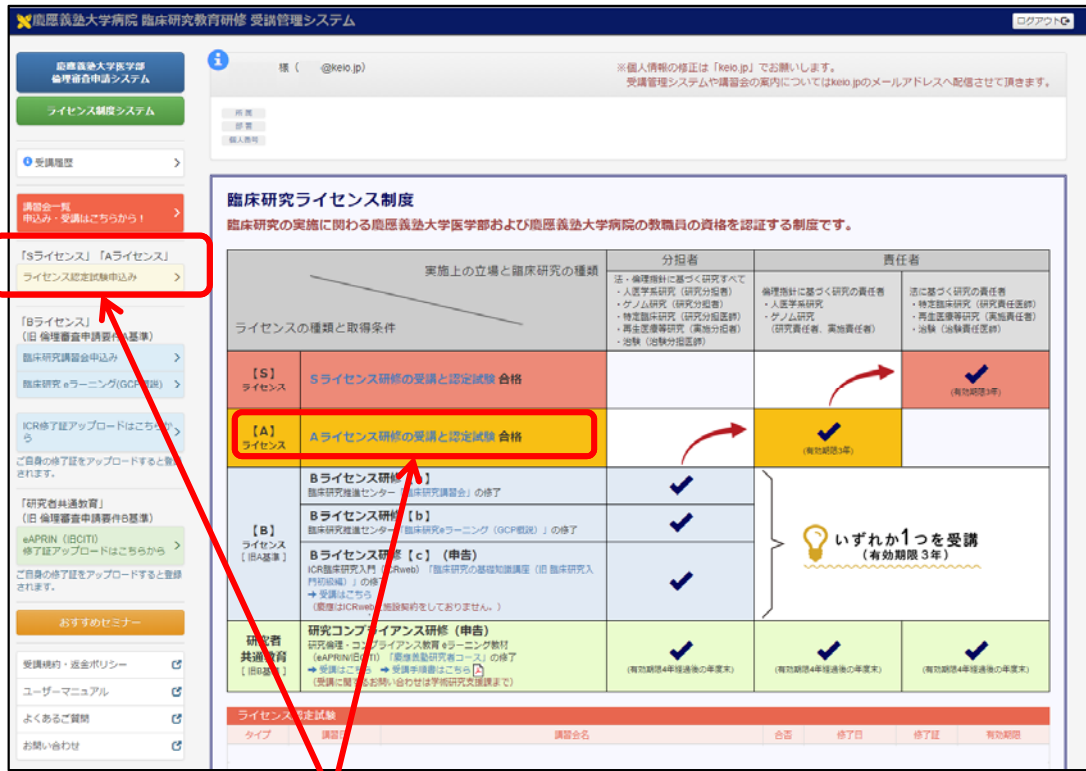
採点する

←こちらをクリック

※次の完了ページで採点結果が表示されます。

3) 認定試験 受講期限の確認方法

3-1) ユーザーTOPページの「ライセンス認定試験の申込み」か「Aライセンス研修の受講と認定試験」のリンクをクリックしてください。



どちらかをクリック

3-2) 「ラセンス認定試験」の受講欄に受講期限が表示されていますので、その期限内にテストを受験してください。

講習会一覧						
現在、以下の講習会の開催を予定しております。						
ライセンス認定試験						
タイプ	講習日	申込締切日	講習会名	申込	受講期限	詳細
eラーニング	-	-	【Aライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用	申込済	あと89日	詳細・受講
eラーニング	-	-	【Sライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用	申込済	あと89日	詳細・受講

こちらを確認



テストはこちらから受験できます。

※受講期限は「お申込みより90日以内」となっております。90日を過ぎますと再度受験費用が必要となりますので、未受験・不合格の方は期限内に受験をお願い致します。

4) 「Aライセンス認定試験」の合否、修了証確認方法

4-1) TOPページのサイドメニューにある「受講履歴」をクリックする。



←こちらをクリック

4-2) 合格の場合、以下のように表示されます。

※認定試験の結果はライセンス制度システムに反映されます。

なお、修了証の発行はありません。

ライセンス認定試験							
タイプ	講習日	講習会名	合否	修了日	修了証	有効期限	
eラーニング	-	【Sライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）			-		
eラーニング	-	【Aライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）	合格	2019年10月16日	-	2022年10月16日	

↑
確認

↑
有効期限はこちらで
確認できます。

5-2. sライセンス研修・認定試験

1) 「sライセンス認定試験」の受講・申込方法

1-1) ユーザーTOPページのサイドメニューにある「ライセンス認定試験申込み」をクリックする。

臨床研究ライセンス制度

臨床研究の実施に関わる慶應義塾大学医学部および慶應義塾大学病院の教職員の資格を認証する制度です。

実施上の立場と臨床研究の種類		分担者	責任者
【S】ライセンス	sライセンス研修の受講と認定試験合格	法・倫理資料に基づく研究すべて ・人文学系研究 (研究分担者) ・ゲノム研究 (研究分担者) ・特殊臨床研究 (研究分担者) ・再生医療等研究 (実施分担者) ・造験 (造験分担者)	倫理指針に基づく研究の責任者 ・人文学系研究 (研究責任者) ・ゲノム研究 (研究責任者、実施責任者)
【A】ライセンス	Aライセンス研修の受講と認定試験合格		法に基づく研究の責任者 ・特定臨床研究 (研究責任者) ・再生医療等研究 (実施責任者) ・造験 (造験責任者)
【B】ライセンス	Bライセンス研修【a】 臨床研究推進センター「臨床研究講習会」の修了 Bライセンス研修【b】 臨床研究推進センター「臨床研究eラーニング (GCP概説)」の修了 Bライセンス研修【c】(申告) ICR臨床研究入門 (ICRweb)「臨床研究の基礎知識講座 (即臨床研究入門初級編)」の修了 → 受講はこちら (慶應はICRwebと協賛契約をしております。)	✓ ✓ ✓	いずれか1つを受講 (有効期限3年)
研究者 共通教育	研究コンプライアンス研修 (申告) 研究倫理・コンプライアンス教育eラーニング教材 (eAPRIL/EGIT)「慶應義塾研究者コース」の修了 → 受講はこちら (受講手帳簿はこちら) (受講に関するお問い合わせは学術研究支援課まで)	✓	

どちらかをクリック

1-2) 「臨床研究eラーニング (GCP概説)」の「詳細・申込」ボタンをクリックする。

講習会一覧

現在、以下の講習会の開催を予定しております。

ライセンス認定試験						
タイプ	講習日	申込締切日	講習会名	申込	受講	詳細
eラーニング	-	-	【Aライセンス認定試験】2019年度 (10月1日版) -テスト用	有料	要申込	詳細・申込
eラーニング	-	-	【Sライセンス認定試験】2019年度 (10月1日版) -テスト用	有料	要申込	詳細・申込

こちらをクリック

1-3) 詳細・申込フォームの概要に記載されている研修を履修する。

認定試験
eラーニング

【Sライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）

概要

この認定試験は臨床研究ライセンス制度（Sライセンス用（法に基づく研究の責任者対象）の認定試験です。各教材を学ぶの上、試験を受けてください。

■教材

【受講管理システムeラーニング】

- ※ eラーニングは受講管理システムで受講できます。
- [特定臨床研究★臨床研究法] ①臨床研究法の解説
- [特定臨床研究★臨床研究法] ②臨床研究法における利益相反管理
- [特定臨床研究★臨床研究法] ③認定臨床研究審査委員会
- [特定臨床研究★臨床研究法] ④臨床研究に関する資金等の提供
- [特定臨床研究★COI] 利益相反マネジメントの理解を深めよう（第13回開発セミナー）
- [特定臨床研究★知財] 基盤研究の成果を高度化へ～推進し研究における注意点を～（第19回開発セミナー）
- [治験★医薬品開発] 新薬開発の視点から考える、明日の医療を変える臨床研究（第26回開発セミナー）

■関連資料

【薬機法（GCP省令）関連】

- ・ 医薬品 / 医療機器 / 再生医療等製品GCP
- <https://www.pmda.go.jp/itview/services/inspections/gcp/0007.html>

【臨床研究法関連】

- ・ 臨床研究法（平成29年法律第16号）
- <https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-10800000-iseikyoku/0000163413.pdf>
- ・ 臨床研究法施行規則（平成30年厚生労働省令第17号）
- <https://www.mhlw.go.jp/content/10800000/000524508.pdf>
- ・ 臨床研究法施行規則の施行等について（平成30年2月28日医政経発0226第1号厚生労働省医政局経済課長/医政研究0226第1号研究開発部課長通知）
- <https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-10800000-iseikyoku/0000202843.pdf>
- ・ 臨床研究法における臨床研究の利益相反管理について（平成30年11月30日医政研究1130第17号厚生労働省医政局研究開発部課長通知）
- <https://www.mhlw.go.jp/content/10800000/000422858.pdf>
- ・ 臨床研究に用いる医薬品等の品質の確保に必要な措置について（平成30年3月2日医政研究0302第6号厚生労働省医政局研究開発部課長通知）
- <https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-10800000-iseikyoku/0000196145.pdf>

【再生医療等安全性確保法関連】

- ・ 再生医療等の安全性の確保等に関する法律（平成二十五年法律第八十五号）
- <https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-10800000-iseikyoku/0000030847.pdf>
- ・ 再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行規則（厚生労働省令第110号）
- <https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-10800000-iseikyoku/0000065532.pdf>
- ・ 再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行規則及び臨床研究法施行規則の一部を改正する省令（平成30年厚生労働省令第140号；平成30年11月30日公布）
- <https://www.mhlw.go.jp/content/000452630.pdf>
- ・ 「再生医療等の安全性の確保等に関する法律」・「再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行令」及び「再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行規則」の取扱いについて
- <https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-10800000-iseikyoku/0000063606.pdf>
- ・ 「再生医療等の安全性の確保等に関する法律」・「再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行令」及び「再生医療等の安全性の確保等に関する法律施行規則」の取扱いについて」の一部改正について（平成30年11月30日公布）
- <https://www.mhlw.go.jp/content/000430498.pdf>

＜注意＞

受験期間はお申込み後90日以内となっておりますので、期間内に受験をお願いいたします。（不合格の方の再受験も含まれます）

※試験は8割以上の正解を以て合格となります。

※料金をお支払い頂いた後、認定試験に【合格】しないと修了となりませんのでご注意ください。

受講方法

認定試験の受験は有料です。本ページ下部より、お申し込みを行って下さい。

ご入金の確認が取れ次第、本ページから受講を開始できます。ご入金の確認が取れ次第、本ページから受験を行うことが出来ます。

費用

医療機器に所属の方：4,400円
 医薬品、教育研究機関、行政機関の方：4,400円
 企業、その他の方：4,400円

認定試験を受けるにはお申し込みが必要です。

認定試験のお申込みはこちらから

お申し込みは有料です。

クレジットカード決済がご利用いただけます。

クレジットカード決済の場合、GMOペイメントゲートウェイ株式会社提供の決済サービスを利用します。

手続きを中断致しますと、正常にお申し込みが出来ない場合がございますので、必ず最後まで行うようにして下さい。

返金について ● 受講規約・返金ポリシー

返金に関しては条件がございます。

詳細は「教育研修受講規約」内のキャンセルポリシーをご確認ください。

※eラーニングは、お申し込み後（お支払い後）のキャンセル及び返金はできませんのでご注意ください。

所属を選択してください。

- ◎ 医療機器に所属の方 (4,400円)
- ◎ 医薬品、教育研究機関、行政機関の方 (4,400円)
- ◎ 企業、その他の方 (4,400円)

カード情報を入力してください。

◎ カード決済

カード番号

有効期限

※ダイナースをご利用の方は、3つの枠に入力をし、最後の枠は空にしてください

お申し込みへ進む

39

2) 「認定試験」の受験方法

※sライセンス研修・認定試験は「認定試験」の受験・合格をもって修了となります。

受講期限は「お申込みより90日以内」となっております。

90日を過ぎますと再度受験費用が必要となりますので、未受験・不合格の方は期限内に受験をお願い致します。

2-1) 詳細・申込フォームで必要事項入力を確認し、「お申込みへ進む」ボタンをクリックする。

認定試験のお申込みはこちらから

お申し込みは有料です。
クレジットカード決済がご利用いただけます。
クレジットカード決済の場合、GMOペイメントゲートウェイ株式会社提供する決済サービスを利用します。
手続きを中断致しますと、正常にお申し込みが出来ない場合がございますので、必ず最後まで行うようにして下さい。

返金について ● 受講規約・返金ポリシー

返金に関しては条件がございます。
詳細は「教育研修受講規約」内のキャンセルポリシーをご確認下さい。
※e-ラーニングは、お申し込み後（お支払い後）のキャンセル及びご返金はできませんのでご注意ください。

所属を選択してください。

- 慶應義塾に所属の方 (4,400 円)
- 医療機関、教育研究機関、行政機関の方 (4,400 円)
- 企業、その他の方 (4,400 円)

カード情報を入力してください。

● カード決済

カード番号

有効期限

※ダイナースをご利用の方は、3つの枠に入力をし、最後の枠は空にしてください

お申込みへ進む ← **こちらをクリック**

2-2) お申込み内容を確認し、「お申し込み」ボタンをクリックする。

※決済完了後には、決済完了画面が表示され、申込完了のお知らせメールが届きます。

お申し込み内容確認

お申込内容をご確認下さい。

講習会 : 認定試験 e-ラーニング
【Sライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用

参加費用 : 慶應義塾に所属の方 4,400 円

お支払い方法 : クレジットカード決済

こちらをクリック

← 戻る **お申し込み**

2-3) 申込完了画面の「受講履歴へ」ボタンをクリックする。

お申し込みが完了しました。
認定試験は、[受講履歴画面](#) から「【Sライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用」を選択し、受けてください。
受講期限は、お申し込みから90日以内となります。

ライセンス認定試験						
タイプ	講習日	講習会名	合否	修了日	修了証	有効期限
eラーニング	-	【Sライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用			-	
eラーニング	-	【Aライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用			-	

認定試験 eラーニング

【Sライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用

受講履歴へ

こちらをクリック

※別日に最終評価テストを受講する場合

申込当日ではなく別の日に「臨床研究eラーニング（GCP概説）」の最終評価テストを受験する場合は、ユーザーTOPページのサイドメニューにある「受講履歴」をクリックする。

産應義塾大学医学部
倫理審査申請システム

ライセンス制度システム

i 受講履歴 >

講習会一覧
申込み・受講はこちらから！ >

こちらをクリック

2-4) 講習会一覧にある「sライセンス認定試験」をクリックする。

ライセンス認定試験						
タイプ	講習日	講習会名	可否	修了日	修了証	有効期限
eラーニング	-	【Sライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用			-	

↑
こちらをクリック

2-5) 詳細ページの「認定試験を受ける」ボタンをクリックする。

認定試験 eラーニング

【Sライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用

概要

この認定試験はライセンス制度-Sライセンス用（法に基づく研究の責任者対象）の認定試験です。

出題の範囲は以下の通りです。
各教材を受講の上、試験を受けてください。

■教材一覧・Sライセンス用「000」
<https://education.cir.hosp.keio.ac.jp/edu/pdf/modules/GCP-Module-01.pdf>
 【※クリックするとテキストPDFが表示される。ダウンロード可能】

- ①臨床研究法概説 eラーニング①～③
- ②臨床研究法における利益相反管理
- ③認定臨床研究審査委員会
- ④臨床研究に関する資金等の提供

※ eラーニング①～③は講義管理システム画面一覧より受講可能です。

<注意>
 受験期限はお申込み後90日以内となっておりますので、期限内に受験をお願いいたします。（不合格の方の再受験も含まれます）

※テストは8割以上の正解を以って合格となります。
 ※料金をお支払い頂いた後、最終評価テストに【合格】しないと修了となりませんのでご注意ください。

受講方法

下部の **認定試験を受ける** から受験を開始して下さい。

費用

- 医療機関に所属の方：4,400円
- 医療機関、教育研究機関、行政機関の方：4,400円
- 企業、その他の方：4,400円

認定試験を受けるにはお申込みが必要です。

認定試験を受ける

こちらをクリック

2-6) 修了証確認テストの各項目に解答し、「採点する」ボタンをクリックする。

認定試験 eラーニング

【Sライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用

設問(1)-(20)の文章を読んで、正しい場合は○、間違っている場合は×を選択してください。正答率8割以上で合格となります。

1. 1

2. 1

3. 1

17.

18.

19.

20.

採点する

こちらをクリック

※次の完了ページで採点結果が表示されます。

3) 認定試験 受講期限の確認方法

3-1) ユーザーTOPページの「ライセンス認定試験の申込み」か「sライセンス研修の受講と認定試験」のリンクをクリックしてください。

臨床研究ライセンス制度

臨床研究の実施に関わる慶應義塾大学医学部および慶應義塾大学病院の教職員の資格を認定する制度です。

実施上の立場と臨床研究の種類	分担者	責任者
<p>ライセンスの種類と取得条件</p> <p>【S】ライセンス</p> <p>S ライセンス研修の受講と認定試験 合格</p>	<p>法・倫理指針に基づく研究すべて</p> <ul style="list-style-type: none"> ・人文学系研究（研究分指書） ・ケム研究（研究分指書） ・特定臨床研究（研究分指書） ・再生医療等研究（実施分指書） ・治験（治験分指書） 	<p>倫理指針に基づく研究の責任者</p> <ul style="list-style-type: none"> ・人文学系研究 ・ケム研究 ・研究責任者、実施責任者
<p>【A】ライセンス</p> <p>A ライセンス研修の受講と認定試験 合格</p>	<p>臨床研究推進センター「臨床研究eラーニング（GCP取組）」の修了</p>	<p>法に基づく研究の責任者</p> <ul style="list-style-type: none"> ・特定臨床研究（研究責任医師） ・再生医療等研究（実施責任者） ・治験（治験責任医師）
<p>【B】ライセンス</p> <p>B ライセンス研修【a】 臨床研究推進センター「臨床研究講習会」の修了</p> <p>B ライセンス研修【b】 臨床研究推進センター「臨床研究eラーニング（GCP取組）」の修了</p> <p>B ライセンス研修【c】（申告） ICR臨床研究入門（ICRweb）「臨床研究の基礎知識講座（旧臨床研究入門知識講座）」の修了 → 受講はこちら （原簿はICRwebに掲載されておりません。）</p>	<p>臨床研究推進センター「臨床研究講習会」の修了</p> <p>臨床研究推進センター「臨床研究eラーニング（GCP取組）」の修了</p> <p>ICR臨床研究入門（ICRweb）「臨床研究の基礎知識講座（旧臨床研究入門知識講座）」の修了 → 受講はこちら （原簿はICRwebに掲載されておりません。）</p>	<p>いずれか1つを受講 （有効期限3年）</p>
<p>研究者 共済教育</p> <p>研究コンプライアンス研修（申告） 研究倫理・コンプライアンス教育 eラーニング教材（APRIN/IBIT）「慶應義塾研究者コース」の修了 → 受講はこちら （受講に際しお問合わせは事前研究支援課まで）</p>	<p>研究倫理・コンプライアンス教育 eラーニング教材（APRIN/IBIT）「慶應義塾研究者コース」の修了 → 受講はこちら （受講に際しお問合わせは事前研究支援課まで）</p>	<p>研究倫理・コンプライアンス教育 eラーニング教材（APRIN/IBIT）「慶應義塾研究者コース」の修了 → 受講はこちら （受講に際しお問合わせは事前研究支援課まで）</p>

どちらかをクリック

3-2) 「ラセンス認定試験」の受講欄に受講期限が表示されていますので、その期限内にテストを受験してください。

講習会一覧

現在、以下の講習会の開催を予定しております。

こちらを確認

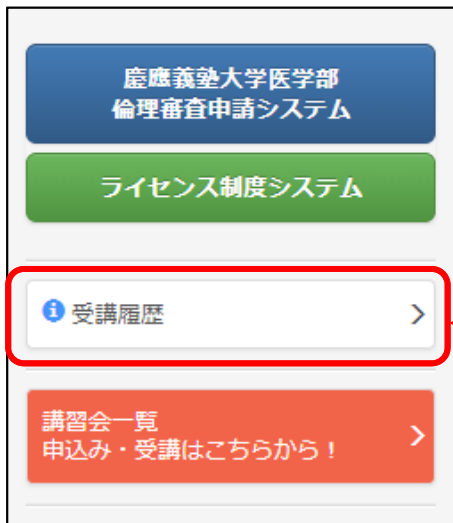
タイプ	講習日	申込締切日	講習会名	申込	受講	詳細
eラーニング	-	-	【Aライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用	申込済	あと99日	詳細・受講
eラーニング	-	-	【Sライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用	申込済	あと89日	詳細・受講

※受講期限は「お申込みより90日以内」となっております。90日を過ぎますと再度受験費用が必要となりますので、未受験・不合格の方は期限内に受験をお願い致します。

テストはこちらから受験できます。

4) 「sライセンス認定試験」の合否、修了証確認方法

4-1) TOPページのサイドメニューにある「受講履歴」をクリックする。



←こちらをクリック

4-2) 合格の場合、以下のように表示されます。

※認定試験の結果はライセンス制度システムに反映されます。

なお、修了証の発行はありません。

ライセンス認定試験						
タイプ	講習日	講習会名	合否	修了日	修了証	有効期限
eラーニング	-	【Aライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用			-	
eラーニング	-	【Sライセンス認定試験】2019年度（10月1日版）-テスト用	合格	2019年11月18日	-	2022年11月18日

確認

有効期限はこちらで確認できます。

6. 臨床研究その他各種研修会の受講方法

1) 受講申込方法

- 1-1) ユーザーTOPページのサイドメニューにある「講習会一覧」をクリックする。



- 1-2) 臨床研究に関するその他講習会の対象となる講習会の「詳細・申込」ボタンをクリックする。

臨床研究に関する一般講習会・教育						
タイプ	講習日	申込締切日	講習会名	申込	受講	詳細
講習会	2018年2月3日	2018年1月26日	第9回 臨床研究デザイン・医学統計WS (2018観察)	有料	要申込	詳細・申込
講習会	2018年1月20日	2018年1月17日	第2回臨床研究プロジェクトマネジメントワークショップ	有料	要申込	詳細・申込
eラーニング	-	-	14. 治験・臨床試験参加への同意取得に必要な18項目 (2017)	不要	済	詳細・受講

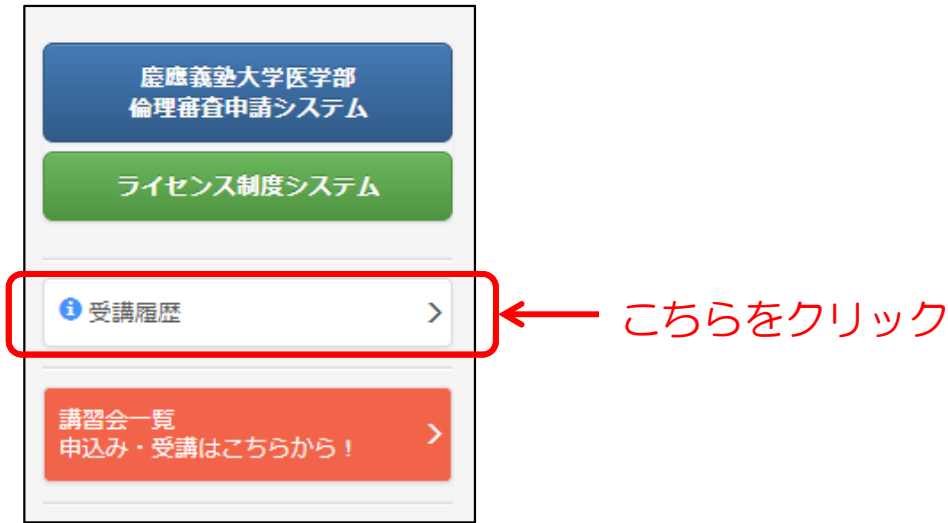
こちらをクリック

- 1-3) 詳細・申込フォームで必要事項入力を確認し、「お申し込みへ進む」ボタンをクリックする。

こちらをクリック

2) 各種研修会参加後の「修了証」、「受講証」確認方法

2-1) ユーザーTOPページのサイドメニューにある「受講履歴」をクリックする。



2-2) 参加した講習会の「受講証」をクリックする。

タイプ	講習日	講習会名	受講日	受講証
講習会	2019年7月27日	令和元年度 厚生労働省 臨床研究・治験従事者研修	2019年7月27日	修了証
eラーニング	-	平成30年度 AMED臨床研究・治験従事者研修 eラーニング：研究のQuality Control 2.研究モニタリング	2019年5月29日	受講証
eラーニング	-	平成30年度 AMED倫理審査委員会・治験審査委員会委員養成研修 eラーニング：臨床研究のルールと倫理指針⑥その他の重要事項	2019年3月20日	受講証
eラーニング	-	平成30年度 AMED倫理審査委員会・治験審査委員会委員養成研修 eラーニング：臨床研究のルールと倫理指針⑤インフォームド・コンセント	2019年3月20日	受講証
講習会	2019年2月24日	平成30年度 倫理審査委員会・治験審査委員会委員養成研修	2019年2月24日	-
eラーニング	-	平成30年度 AMED臨床研究・治験従事者研修 eラーニング：研究のQuality Control 1.データマネジメントの手法	2018年12月19日	受講証
eラーニング	-	平成29年度 AMED倫理審査委員会・治験審査委員会委員養成研修 eラーニング：医学研究の倫理と倫理審査委員会の役割	2018年4月16日	受講証

タイプ	講習日	講習会名	受講日	受講証
講習会	2019年9月12日	第26回 啓発セミナー：正しい臨床研究を実施するために必要な要素④（2019年度）	2019年9月12日	受講証
eラーニング	-	臨床研究推進センターの使命	2019年8月27日	受講証
講習会	2019年7月4日	第25回 啓発セミナー：正しい臨床研究を実施するために必要な要素③（2019年度）	2019年7月4日	受講証
講習会	2019年6月6日	第24回 啓発セミナー：正しい臨床研究を実施するために必要な要素②（2019年度）	2019年6月6日	受講証
講習会	2019年5月9日	第23回 啓発セミナー：正しい臨床研究を実施するために必要な要素①（2019年度）	2019年5月9日	受講証
講習会	2018年11月8日	第22回 啓発セミナー：研究の公正性を揺るがすいくつかの行為について（2018年度）	2018年11月8日	受講証
講習会	2018年10月4日	第21回 啓発セミナー：臨床研究の実施に必要なチームビルディングとコミュニケーション（2018年度）	2018年10月4日	受講証
講習会	2018年7月5日	第20回 啓発セミナー：臨床研究の計画から論文採択までの勘所～生物統計学的側面から～（2018年度）	2018年7月5日	受講証
講習会	2018年6月14日	第19回 啓発セミナー：基礎研究の成果を実用化へ～精選し研究における注意点～（2018年度）	2018年6月14日	受講証

タイプ	講習日	講習会名	受講日	受講証
eラーニング	-	第26回 啓発セミナー eラーニング：正しい臨床研究を実施するために必要な要素④ 新薬開発の視点から考える、明日の医療を変える臨床研究（2019年度）	2019年9月20日	受講証
講習会	2019年9月18日	第1回 監理セミナー：アカデミアにおける治験・臨床研究のQMSを考える（2019年度）	2019年9月18日	受講証
eラーニング	-	第25回 啓発セミナー eラーニング：正しい臨床研究を実施するために必要な要素③ 臨床研究におけるITを活用したデータ収集戦略の重要性（2019年度）	2019年7月10日	受講証
eラーニング	-	第24回 啓発セミナー eラーニング：正しい臨床研究を実施するために必要な要素② 研究立案時における研究デザインとチームの重要性（2019年度）	2019年6月14日	受講証
eラーニング	-	第23回 啓発セミナー eラーニング：正しい臨床研究を実施するために必要な要素① 臨床研究を取り巻く様々な現状のoverview（2019年度）	2019年6月14日	受講証
eラーニング	-	臨床研究法概説 eラーニング：⑤経過措置について～平成30年4月1日～平成31年3月31日の間	2019年4月4日	受講証
eラーニング	-	第21回 啓発セミナー eラーニング：臨床研究の実施に必要なチームビルディングとコミュニケーション②リサーチナースの国内外の動向（2018年度）	2019年4月3日	受講証
eラーニング	-	臨床研究法概説 eラーニング：④臨床研究法の解説	2019年1月7日	受講証
eラーニング	-	第22回 啓発セミナー eラーニング：研究の公正性を揺るがすいくつかの行為について（2018年度）	2018年11月19日	受講証
eラーニング	-	第21回 啓発セミナー eラーニング：臨床研究の実施に必要なチームビルディングとコミュニケーション①多職種連携のポイント（2018年度）	2018年10月22日	受講証
eラーニング	-	第20回 啓発セミナー eラーニング：臨床研究の計画から論文採択までの勘所（2018年度）	2018年10月5日	受講証
eラーニング	-	第19回 啓発セミナー eラーニング：基礎研究の成果を実用化へ～精選し研究における注意点～（2018年度）	2018年6月14日	受講証
eラーニング	-	第18回 啓発セミナー eラーニング：様々な臨床研究の定義、手続き、実施基準（2018年度）	2018年5月16日	受講証

こちらをクリック