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



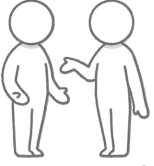
受講管理システムとは?

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。

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。







修

P to

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・研究倫理・生物統計・薬事の基本を理解	
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	
臨床研究プロトコール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	
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)

		E	
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、⑥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

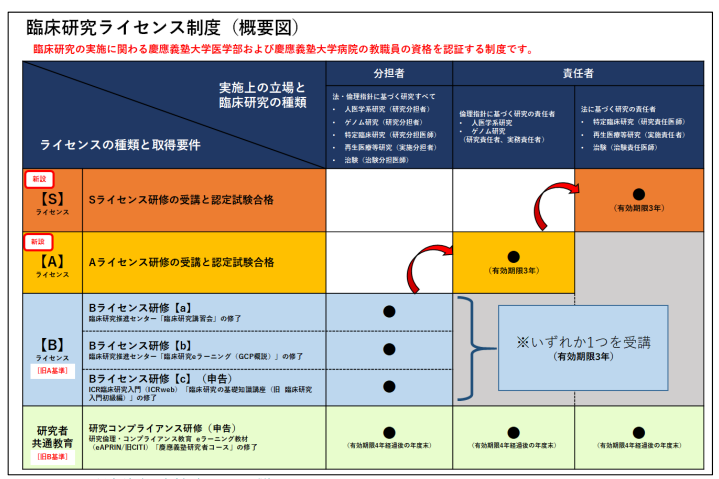
お問い合わせ

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

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。



※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)



はじめに ・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	
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

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。)



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。

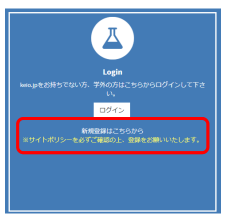


※パスワードを忘れてしまった場合にはこちらより再発行手続きをして下さい。

※ 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。)



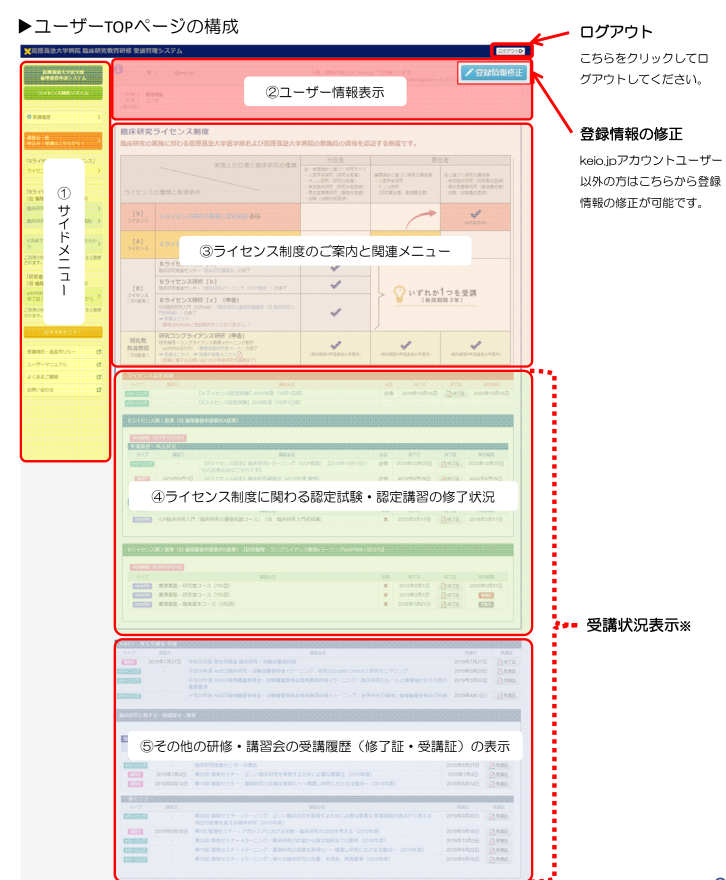




次回より「ログイン」ボタンをクリックしてログインして下さい

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。



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。
- ⑤「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。

ございますので、ご了承ください。

- 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
- 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(IBB基準) 研究倫理・コンプライアンス教育eラーニング eAPRIN(IBCITI)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。

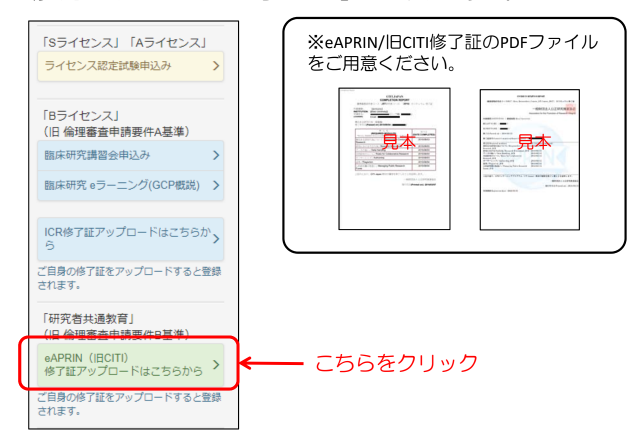
研究者共通教育(倫理審查申請要件 B基準)

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]

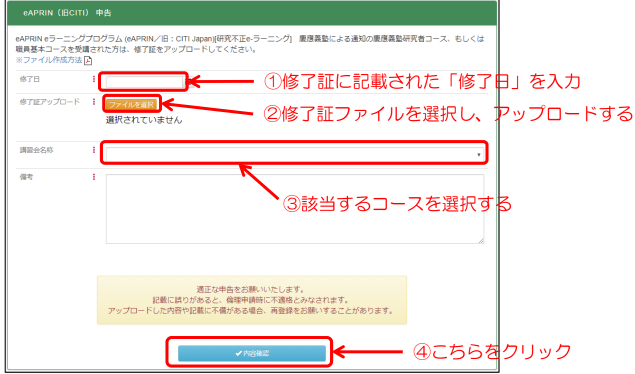
「eAPRIN(IB:CITI)」修了証の登録

 \rightarrow P.12 (1-1 \wedge)

- 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。



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。

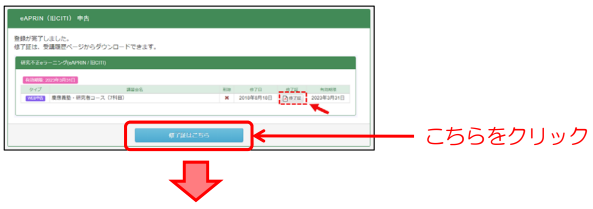


1-3)確認ページで入力内容を確認し、「申請する」ボタンをクリックする。



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。





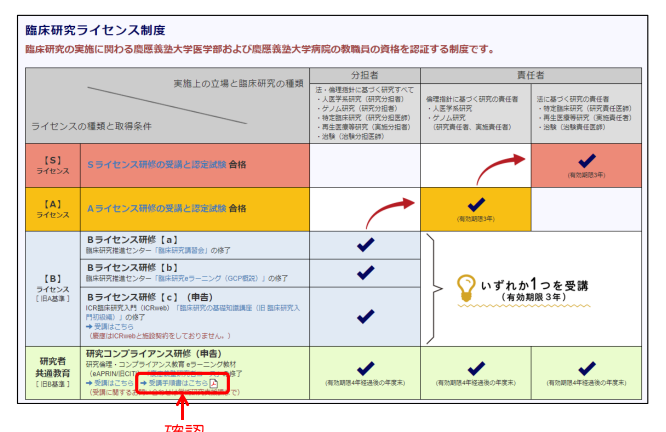
有効期限の確認はこちら

- ※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頂きますので、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。)



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。

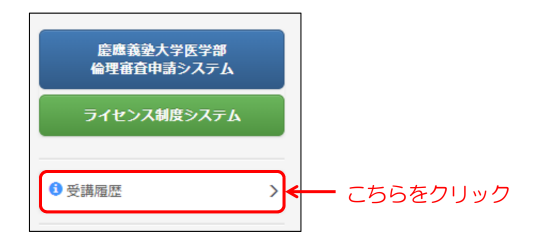
CITI-Japanは2018年3月8日に新サイトへ移行しています。新サイトでは修了証をPDFでダウロードすることも可能です。

※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

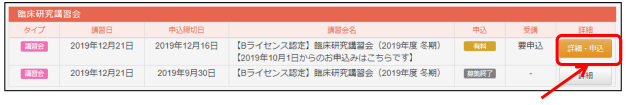
a 「臨床研究講習会」を受講	→ P.17 (4-1^)
b 「臨床研究eラーニング(GCP概説)」を受講	→ P.20 (4-2^)
C 「ICR修了証」を登録	→ P.26 (4-3^)

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



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

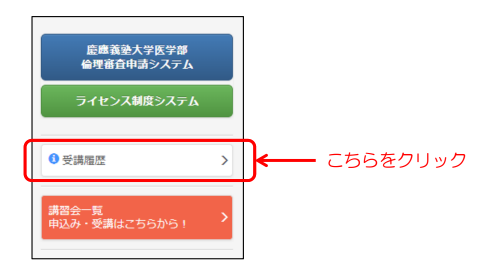


こちらをクリック

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



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) 臨床研究講習会の合否、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。

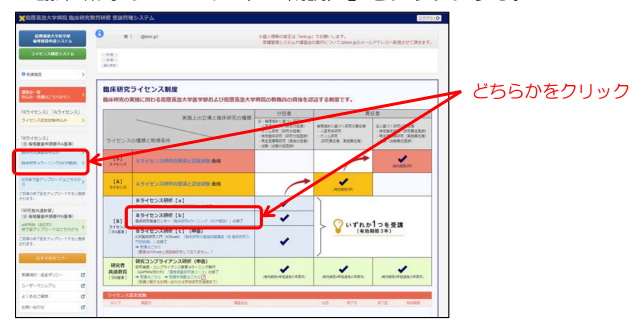


2-2) 合格の場合、以下のように表示され修了証をダウンロードすることができます。

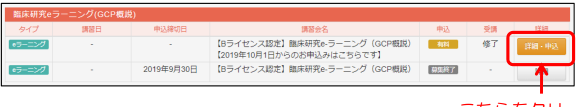


4-2. 臨床研究eラーニング(GCP概説)の受講方法[b]

- 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。



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。



こちらをクリック

20

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。



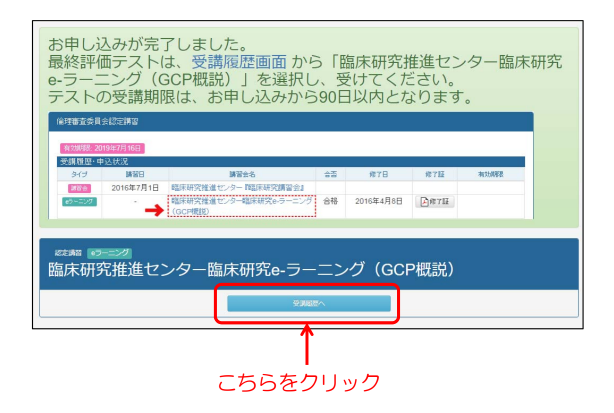
- 2) 「臨床研究eラーニング(GCP概説)」の最終評価テストの受験方法
 - ※「臨床研究eラーニング(GCP概説)」は最終評価テストの 受験・合格をもって修了となります。 受講期限は「お申込みより90日以内」となっております。 90日を過ぎますと再度受験費用が必要となりますので、 未受験・不合格の方は期限内に受験をお願い致します。
 - 2-1)詳細・申込フォームで必要事項入力を確認し、「お申込みへ進む」 ボタンをクリックする。



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。

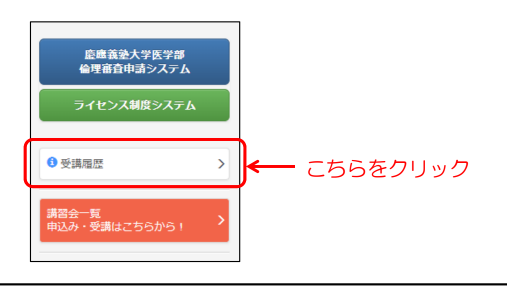
お申し込み	内容	確認	
お申込内容を	きご確	認下さい。	
講習会	:	臨床研究推進センター臨床研究e-ラーコ	ニング(GCP概説)
参加費用	:	慶應義塾に所属の方 4,320 円	こちらをクリック
お支払い方法	:	クレジットカード決済	
	►戻る	5	✔お申し込み

2-3) 申込完了画面の「受講履歴へ」ボタンをクリックする。



※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。



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。



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。



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。

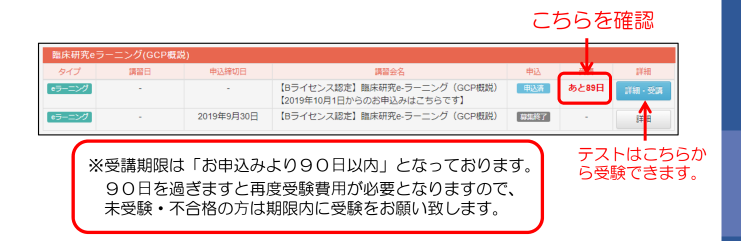


※次の完了ページで採点結果が表示されます。

- 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。



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。



- 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。



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。

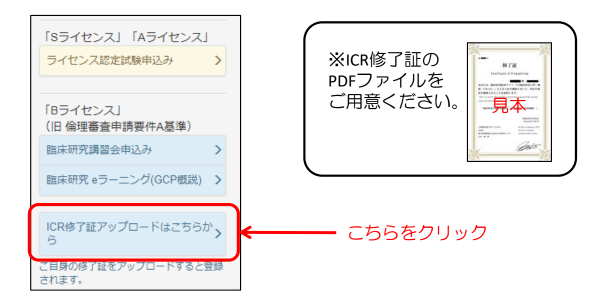


4-3. ICR修了証の登録[c]

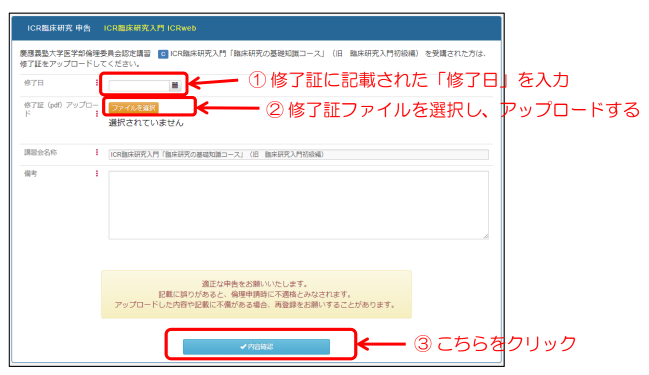
1) ICR修了証の登録方法

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。



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。



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。



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。



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 にてご連絡させて頂きますので、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。



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。



こちらをクリック

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。

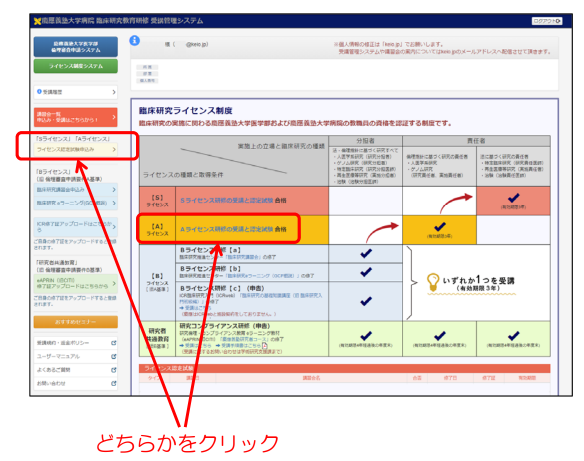
【Aライセンス】倫理指針に基づく研究の責任者に必要なライセンス 【Sライセンス】法に基づく研究の責任者に必要なライセンス

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^)
S ライセンス研修・認定試験を受講	→ P.38 (5-2^)

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。



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。



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。



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。

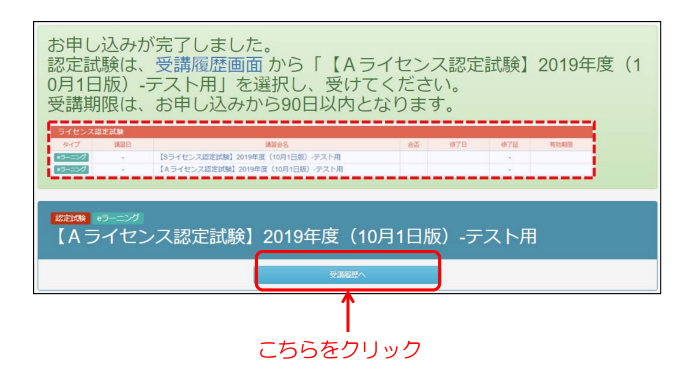
2-1)詳細・申込フォームで必要事項入力を確認し、「お申込みへ進む」 ボタンをクリックする。



- 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。



2-3) 申込完了画面の「受講履歴へ」ボタンをクリックする。



※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。



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。



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。



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。



※次の完了ページで採点結果が表示されます。

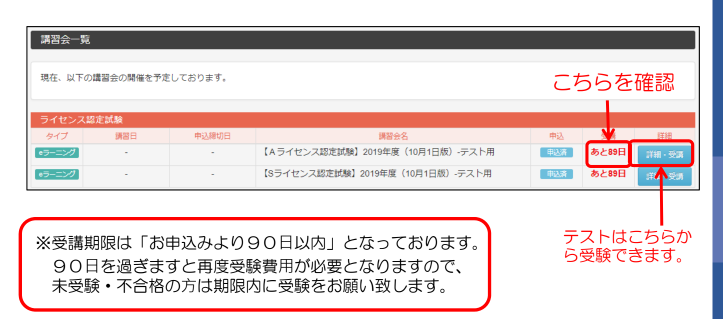
3) 認定試験受講期限の確認方法

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。



- 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。

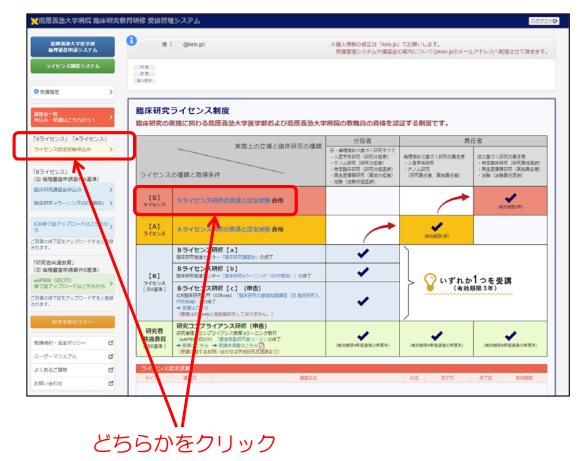


- 4-2) 合格の場合、以下のように表示されます。
 - ※認定試験の結果はライセンス制度システムに反映されます。 なお、修了証の発行はありません。



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。



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。



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。



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。

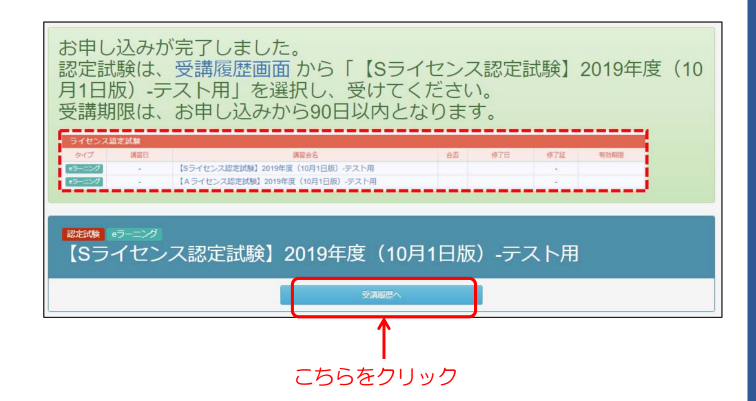
- 90日を過ぎますと再度受験費用が必要となりますので、
- 未受験・不合格の方は期限内に受験をお願い致します。
- 2-1)詳細・申込フォームで必要事項入力を確認し、「お申込みへ進む」 ボタンをクリックする。



- 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。



2-3) 申込完了画面の「受講履歴へ」ボタンをクリックする。



※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。



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。



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。



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。



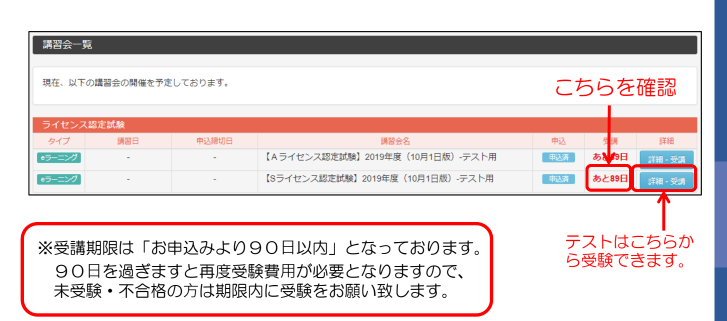
※次の完了ページで採点結果が表示されます。

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。



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。



- 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。



- 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。



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。



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」ボタンをクリックする。



- 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」クリックする。



こちらをクリック