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





• 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。



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	$\rightarrow P2$
・臨床研究に関する教育研修	71.2
・臨床研究ライセンス制度について	

1.受講管理システムへのログイン

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	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	\rightarrow 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.	「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

 \rightarrow P.6

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(<u>https://education.ctr.hosp.keio.ac.jp</u>)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。



<u>※新規ユーザー登録</u>

- 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。)

Δ	KEIO 新規ユーザー登録申請
Login keio.jpをお持ちでない方、学外の方はこちらからログインして下さ い。 ログイン	氏名 <u>姓名のみめ</u> 藻 姓 *必須 Middle rame 名 *必須 メールアドレス *必須
新規登録はごちらから ※サイトポリシーを必ずご確認の上、登録をお願いいたします。	<u>₩</u> 20+
	Copyright@2016 Kelo University. All Rights Reserved.

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 ログアウト 悪義塾大学病院 臨床研究教育研修 受講管理システム 07771C こちらをクリックしてロ ✔ 登録情報修正 連発を大学長学部 学習音中語システム グアウトしてください。 ②ユーザー情報表示 臨床研究ライセンス制度 登録情報の修正 臨床研究の実施に開わる原原藻語大学医学部および原原薬語大学病院の教職員の資格を認証する制度です。 keio.ipアカウントユーザー 保護務計に取つく研究の発告者 ・1年来を研究 以外の方はこちらから登録 ・ゲノム研究 (研究業任務、業務業任務) 1 情報の修正が可能です。 サイドメニュ ******************* 1 (19) ③ライセンス制度のご案内と関連メニュー 0c## 89-72 10 日 代表 日 信用 Bライセンス研修 (b) -【8】 ライセンス (旧A旅家) ○ いずれか1つを受講 (有効期限3平) 8ライセンス研修 (c) (中告) 10.00 d 研究コンプライアンス研修(申告) 研究者 共遊政府 4M 1 1 đ C đ M-800 C 合稿 2019年10月16日 [] 時丁醛 2022年10月16日 C.C.C.S.C.C.C.S. 1 648 2019#10月28日 P#71E 2022#10月28日 -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 ICR認味研究入門「認味研究の基礎知識コース」(旧 認味研究入門初級編) × 2015年5月17日 日報7日 2018年5月17日 (74日) (74日) 東連義塾・研究者コース (74日) Site Site Site 2015#5月1日 ▲ STE 2020#3月3 2019年2月1日 ▲ STE 2020#3月3 2019年2月1日 ▲ STE 2013#3 ×× 東京高島・南京基本コース (3日日 2 受講状況表示※ 2018年4月12日 (2) 党第日 1 1 ⑤その他の研修・講習会の受講履歴(修了証・受講証)の表示 0.32323 2019年8月27日 於東國語 2019年7月4日 知辺感 御発せさナー:正しい地区研究を実施するために必要な要素。(2019年度) 2019年6月14日 新15回 傍発セミナー:基礎研究の成果を実用化へへ構建し研究における注意点~ (2018年度) and a state of the 調整合ち 調整合ち 第10回 勝敗ゼミナー・9ラーニング : 正しい個体研究を実施するために必要な要素を 新業結発の成点力 明日の高度を完える高級研究 (2019年度) 第1回 監視セミナー(アカデミアにおける活動。6月19日 - **6**11 - 7 2019年9月20日 2019年9月20日 **1** E3323323 第20回 務策セミナー eラーニング: 臨床研究の計画から論文採択まての影所(2018年度) 第19回 啓発セミナー eラーニング:基礎研究の点果を実用化へ一価濃し研究における注意点 第19回 啓発セミナー eラーニング:様々な加床研究の注意、手続き、実施基準(2010年度) A SAU

Copyright@2016 Keio University. All Rights Reserved.

<u>参考:サイドメニュー詳細</u>

《慶應義塾大学病院 臨床研究 1 慶應義塾大学医学部 倫理審査申請システム 2 ライセンス制度システム 3 > (4) 講習会一覧 申込み・受講はこちらから! (5) 「Sライセンス」「Aライセンス」 ライセンス認定試験申込み > 6 「Bライセンス」 (旧 倫理審查申請要件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、 5 ご自身の修了証をアップロードすると登録 されます。 (7)「研究者共通教育」 (旧倫理審查申請要件B基準) eAPRIN (IECITI) 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 8 9 受講規約・返金ポリシー C ユーザーマニュアル C よくあるご質問 C お問い合わせ C

- 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】

R	豊應義塾大学医学部・病院	院 臨床研究ライセン	シス制度シス	テム				
	ライセンス情報							
D	<現在のライセンス> S RIFD/2019-4 felanate / 202	9-1 1-8-31	個人書号 氏名 所應 職名	999941 CTRテスト教員 生理学 医師		 ライセンス制度の概要 説明 法律の下で行われる臨床研究について、責任者として実施することを認証するライセンス 保護時か下で行われる臨床研究を、研究責任者ならびに実施することを認証するライセンス 	 取得条件 参照 参照 	更新条件 参照 参照
					E	3 法律及び倫理指針に基づいて行われる推床研究を、責任者以外(治験分担医師、研究分割 医師、研究分組者など)として実施することを認証するライセンス	参照	伊照
	関連事項 日付 2019-10-1 ライセンスが 2019-9-1 ライセンスが	「失効しました 「付与されました				內容		
	研究実施状況							
	▲研究職期 再生医壞研究 再生医壞研究 再生医療研究	(28) 研究責任者 実務責任者 分担者	兆認書号 864534 864536 864535	初発肝細胞癌に対する肝切除と 日本外傷データバンク(Traum ナルコレプシー、特発性過度症	ヒラジオ波焼灼が na Registry)へ Eにおける血中の		2007/10/15 2008/1/10 2009/11/30	研究終了日 2020/1/31 2021/5/31 2021/3/31
				Copyright@201	6 Keio Universi	ty. All Rights Reserved.		

 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(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] \rightarrow P.12 (1-1 \wedge) 「eAPRIN(旧:CITI)」修了証の登録

- 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。

eaprin (IBCITI)	申告				
登録が完了しました。 修了証は、受講履歴べ-	ージからダウンロードできます。				
研究不正eラーニング(eA	PRIN / BCITI)				
435周辺 2025年3月31日 タイプ WEBPEI 慶應義登・	講論会会 制漆 命7日 会27年 利約 研究者コース (7科目) × 2019年8月19日 2023年 (7科目)	146년 3月31日			
	標7強はご55		ئ ے	うらをく	フリック
研究者共通教	育(旧 倫理審査申請要件B基準)				
有効期限: 2	020年3月31日	-	登録した修正	了証の確 ■	認はこちら
タイプ	講習会名	削除	修了日	(à III	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
	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
WEB甲音					
WEBI					

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。

<u>※eAPRIN(旧CITI)受講方法</u>

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。)



【注意】

研究者共通教育(旧 倫理審査申請要件B基準)「eAPRIN(IBCITI) 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。

开究者共通教	X育(旧 倫理審査申請要件B基準)				
イコスバータイプ 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)
					·
	#_	ちらを	クリック		

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	青要件 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	\rightarrow P.17 (4-1 \land)
▶ 「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	\rightarrow P.26 (4-3 \land)

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

臨床研究講	智会					
タイプ	講習日	申込締切日	講習会名	申込	受講	詳細
調習会	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日からのお申込みはこちらです】	有料	要申込	詳細・申込
體	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	-	評細

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

axtfatxA、または9フジラトガート決まれに利用いたといます。 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。	
クレジットルート次計の場合、GMUペイメントワートソエイな以当社が強いする次対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。	
海会について	 ・ ・ で会ポリシー
液金に関してけ多年がございます。	- second - s
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。	
「属を選択してください。 ◎ 慶應義整に所属の方(4,000円)	
 医療機関、教育機関、行政機関の方(8,000円) 	
8支払方法を選択してください。 ■ 銀行振り込み	
 カード決済 翻 visa (型) 201 	なったクロ
カード番号	- つりをフロ:
有効期限 🔷 🗘	
	- ALL

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。

日倫理審査申請要	牛A基準)				
0年12月2日 3込状況					
講習日	語音を有	合否	修了日	修了証	有効期限
2017年12月2日	臨床研究講習会(2017年度冬期)				
:	1				
ません					
	日 倫理審査申請要 0年12月2日 国込状況 第四日 2017年12月2日	日 倫理審査申請要件A基準) 0年12月2日	日倫理審査申請要件A基準) 0年12月2日 3込状況 講習日 第日左右 合否 2017年12月2日 臨床研究講習会(2017年度冬期)	日 倫理審査申請要件A基準) 0年12月2日 ■込状況 講習日 時日支名 合否 修了日 2017年12月2日 臨床研究講習会(2017年度冬期)	日 倫理審査申請要件A基準) 0年12月2日 3込状況 講習日 第書会者 合否 修了日 修了証 2017年12月2E 臨床研究講習会(2017年度冬期)

こちらをクリック

※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。

ライセンス	(旧倫理審査申請要任	牛A基準)							
有効期限: 20	020年12月2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	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1	2月2日
CR臨床研	究								
記録はあり)ません								
						+ - + -		_	
			催	影	C	ちちをク	ワック		
						右対	期限に	tこた	55
						1111 記	650	59 °	

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。

繁慶居黃塾大学病院 龍床研究教育	研修 受講管理システム	D7721 ⊙
総理書目中語システム) 111 (@keop) = 個人用紙の 発展型用シー	#王は「Netop」でお願いします。 大学社や講像的の境内についてはNetopのメールアドレスへ配像会せて講座ます。
J-FE-JAMESAFA	88 82 839	
● 美田田 > (田田山 - 町 (田山山) - 安津はごちらから) >	臨床研究ライセンス制度 臨床研究の実施に同わる良愿该急大学医学部および良愿该急大学病院の教職()	юдикана 5 макст. どちらかをクリック
「8ライセンス」「Aライセンス」 ライセンス記書が集中込み > 「8ライセンス」 (8 後年夏食中消費作み基準)	実施上の立場と臨床研究の構成	2日 101-0010 101-0000
間(+10人間最近10000) 3 間(本研究 #ラーニング(GCP数3) 3	151 3+ビンス 55イセンス時代の登録と記録研究 合格	
CR#TETy70-Fac565	【A】 ライセンス研修の登録と認定はな 合格	The second secon
これで、 (研究者用品数項) (日 保護者會中務者の基準) &//10/10/10/10/10/10/10/10/10/10/10/10/10	85イセンス研修(a) 85イセンス研修(b) 8日間の電気シット(BBBの) 9イセンス 10月20日 9イセンス 10月3日 10月4日 11月4日 11月4日	いずれか1つを受課 (有効期限3年)
25750022ナー 受賞用的・道会ポリシー C コーザーフェースト C		1480-1271, (R1681-4-E48-0-1271,). (R1681-4-E48-0-1271,)
2 MMI26624	ライセンス語 さえま タイプ 調用: 満足がら	a5 6773 6732 Woldia

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	『 羊細		
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日からのお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。



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。 <u>90日を過ぎますと再度受験費用が必要となります</u>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に クレジットカード決済の場合、GMOペ 手続きを中断致しますと、正常にお申し	tます。 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。 _ふ 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 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・	● 受講規約・返金ポリシー マ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) 医猿磯睍、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。	 ⑦ カード決済 読録 VISA ● ② ② ● カード番号 ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○	
	お申し込みへ進む	- 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	eご確	認下さい。	
講習会	1	◎疑爾 ●ラーニング 臨床研究推進センター臨床研究e-ラー	ーニング(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

お申し〕 最終評(e-ラーニ テストの	込みが完 両テスト(ニング(C の受講期!	了しました。 は、受講履歴画面 から GCP概説)」を選択し 限は、お申し込みから	5 「臣 、 受 90日	塩床研究 そけてくた 日以内とな	推進セン ごさい。 こります	ッター臨床 -。	₹研究
倫理審査委員	会認定講習						
有効期限:20	119年7月16日						
· 受講履歴・ 年 タイプ	1)込状況 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』					
eನ-==>ಶ		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	修了証		
認定講習 eラ	-=>/				100 - 1/ 1		
臨床研究	究推進セン	ンター臨床研究e-ラー	ニン	ック(GCF	P概説)		
		受满配器	in.				
		こちらをク	IJ	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。



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aラーニング(GCP概説)モジュール	ι− <u>¶</u>		
1 研究倫理ガイドラインの必要性とその別	歷史		
2 GCPの原則			
3 治験責任医師の役割と責務			
A 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 治験審查委員会/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

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。

慶應義塾大学医学部 倫理審査申請システム		横(@keio.jp)			※個人情報の修正は「kelo.jp」 受講管理システムや講習会	でお願いします。 の案内についてはkeio.jpのメール	アドレスへ配信させて頂きます
ライセンス制度システム		所 置 部 署 個人悉号						
受講題歴	>							
■営会一覧 ■込み・受講はごちらから!	>	臨床研究 臨床研究の第	ライセンス制 実施に関わる魔服	 度 張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。	
「Sライセンス」「ALKセン	지			実施上の立場と問	a 床研究の種類	分担者	責	任者
ライセンス認定試験中立り 「Bライセンス」 (旧 倫理審査申請要件A基準	<u>></u>	ライセンス	の種類と取得条件	AMIOINC		 法・倫理相針に基づく研究すべて 人医学系研究(研究分组者) ゲノム研究(研究分组者) 特定臨床研究(研究分組医師) 再生医療等研究(実応分組医師) 治験(治験分指医師) 	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 ・特定額床研究(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)
臨床研究講習会中込み 臨床研究 eラーニング(GCP概2	> E) >	[S] 978>3	Sライセンス研	修の受講と認定試験合相	8			(和於郑陽3年)
CR修了証アップロードはごち う 自身の除了証をアップロードする	らか >	【A】 ライセンス	Aライセンス研	終の受講と認定試験 合格	ñ		(第23483年)	
กรร.			Bライセンス研	修 [a])	•
研究者共通教育」 旧 倫理審查中請要件8基準)		(8)	Bライセンス研	修 [b]	(19) (の体で	, ,		
APRIN(IBCITI) 冬了証アップロードはこちらか 自身の修了証をアップロードする れます。	····································	しち」 ライセンス (旧A基準 〕	B ライセンス研 にR臨床研究入門(00 門初級編)」の修了 + 受損はごちら (復歴はICRwebと施	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	NEC (旧 数序研究入	 ✓ 		1 つを受講 ^{朝限 3年)}
おすすめセミナー		研究者	研究コンプライ 研究倫理・コンプライ	アンス研修(申告) (アレス教育 eラーニング教材				
6調規約・返金ポリシー	C	天道教育 [IEB基本]	(eAPRIN/ECITI) (→ 受講はごちら → (受講に関するお知)	/ 爆鉄監研究者コース」の修了 と調手順書はこちら ♪ \合わせは学術研究支援課事で)		(有効)期間4年経過後の年度末)	(有効期間4年経過後の年度末)	(有効期間4年経過後の年度末)
ユーザーマニュアル	C			2.1. 2. N 7 11 11 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1				1
よくあるご質問	C	ライセンスよ	定試験 (月間日		周留会名		合否 终了日	修了旺 有效期期
が取らられば	C							

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。

こちらを確認 臨床研究eラ ング(GCP概説) タイプ 講習日 申込締切日 講習会名 申込 詳細 【Bライセンス認定】臨床研究e-ラーニング(GCP概説) あと89日 eラーニング 申込済 詳細・受講 _ -【2019年10月1日からのお申込みはこちらです】 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 テストはこちらか ※受講期限は「お申込みより90日以内」となっております。 ら受験できます。 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)「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。

, 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 修了証をアップロードし	委員会認定講習 C 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、 てください。
修了日	●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●
修了証 (pdf) アップロー ド ፤	[ファイルを羅R] ← 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	
	週ピューティンクティング 通知 した しょう こう
	✓Mämee 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	完 申告	1	
传了日	÷	2018年3月1日	
有効期限	÷	2021年3月1日 講習の持了日から3年間	
修了証	I	ファイル名 ICR標了証 (見本).png サイズ(byte) 267293	
講習会名称	1	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	÷		
		適正な中告をお願いいたします。 記載に誤りがあると、倫理中語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償がある場合、再登録をお願いすることがあります。	
•	5 ⊒ ←		✔申請する

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。

ICR難床研究 中告						
「緑か元」しました。 『了証は、受講履歴ページからダウンロードできます 	¢					
ICRE床研究 講習会名 タイプ 講習会名 WEBDE ICRE床研究人門「臨床研究の基礎」の (日 臨床研究人門「防滅通)	前野 修7日 観コース」 X 2016年7月16日	1787日 有効期期 ○1787日日 2019年7月16日				
	修了証はこちら]←		- こち	らをく	フリック
	. ++>x4					
Bライセンス(旧 倫理審査申請要件	A基準) <u>ZX A</u>	乳た肉で試	س۲	2011→ 2	- = = =	
Bライセンス(旧 倫理審査申請要件 有効期限: 2018年4月1日	▲基举) 登乱	录した修了証	መ	審認はさ	こちら	
Bライセンス(旧 倫理審査申請要件 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	▲基準) 登金	录した修了証	ወ	電認はさ	55	
Bライセンス(旧 倫理審査申請要件 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 ICR臨床研究	▲基準) 登金	录した修了証	の む	寉認はこ	556	
Bライセンス(旧 倫理審査申請要件 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 ICR臨床研究 タイプ	A基準) 語習会名 新聞空会名	ました修了証			に ちら 修7証 (を7証	有劝期限
Bライセンス(旧倫理審査申請要件 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 ICR臨床研究 タイプ WEB時告 ICR臨床研究入門「臨床 WEB時告 ICR臨床研究入門「臨床	A基準)	最上のた修了証 臨床研究入門初級編) 臨床研究入門初級編)		を 修 7日 2018年3月1日 2015年4月1日	ちら 修7証 ○修7証	有効期限 更確認 2018年4月1日
Bライセンス(旧倫理審査申請要件 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 ICR臨床研究 タイプ WEB申告 ICR臨床研究入門「臨床 WEB申告 ICR臨床研究入門「臨床	A基準)	 ・ ・	の 削除 × × ×	客認はで 修7日 2018年3月1日 2015年4月1日	5 67 正 ○修 7 証 ○修 7 証 ○ 修 7 証 一	有効期限 (要認) 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 にてご連絡させて頂きますので、そちらをご確認下さい。

<u>※ICR受講方法</u>

「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。



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	\rightarrow P.31 (5-1 \land)					
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。

慶應義徳大学医学部 倫理審査申請システム	日 様	(@kelo.jp)	※個人情報の修正は「keio.jp」 受講管理システムや講習会	I でお願いします。 の案内についてはkelo.jpのメール	レアドレスへ配信させて頂きます
ライセンス制度システム	所開都				
●受調題型 >					
講習会一覧 申込み・受講はこちらから! >	臨床研究 臨床研究の	ライセンス制度 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。	
「Sライセンス」「Aライセンス」			分担者	責	任者
ライセンス認定に触中込み > 「8ライセンス」 (旧 偽理審査申請要作(基準)	ライセンス	実施上の立場と臨床研究の種類の種類と取得条件	法・倫理報針に基づく研究すべて ・人医学系研究(研究分组者) ・ゲノム研究(研究分组者) ・特定国床研究(研究分組書) ・専生医療等研究(実施分組者) ・治験(治験分担医師)	備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 特定額床研究(研究責任医師) 再生医療等研究(実施責任医師) 治験(治験責任医師)
 10.1000 10.1000	[S] ∋⊀e≫⊼	S ライセンス研修の受講と認定試験 合格		-	(利20X5度2年)
CR修了証アップロードはこさらか> ら 自身の修了証をアップロードすると登録	【 A】 ライセンス	ムライセンス研修の受護と認定減算 合格	~	(解約統約3年)	
(153) 研究包4H通数育J III 倫理審選由中購要件6基集) AAPRN (BOTT) 除了E2アップロートはごちらから ♪ 目前の応プE2アップロートすると登録 TUEア・	【 B】 ライセンス 【旧4基準】	Bライセンフボ(a) 国本研究機会シード国本研究機会シックホア Bライセンデ耕修(b) 国本研究機会シーニング(GCP観波)」の修了 Bライセン研修(c)(申告) (CAB転研究)、OGANOD(国本研究の基礎物識構要(回動体研究入 「外回知」)。 が変換してき。 (意思はの)、約62 (意思はの)、約62 (意思はの)、約62 (意思はの)、約62 (意思はの)、約62 (意思はの)、約62 (意思はの)、約62 (意思はの)、約62 (意思はの)、約62 (意思はの)、約62 (意思はの)、約62 (意思はの)、約62 (意思はの)、約62 (意思はの)、約7 (意思はの)、約7 (意思はの)、約7 (意思なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、約7 (意なの)、(5) (意なの)、(5) (5		- 	1つを受講 ^{朝展3年)}
受損視的・返金ポリシー C ユーザーマニュアル C	研究者 共通教育 1990基連〕	研究コンプライアンス研修(中書) 研究毎年-0ンプライアンス研修(中書) (arthon Sott) (環境意味研究ヨース)の時子 ・受規則: (まるお称い合わせは学術研究気温課まで)	(有効期間4年経過後の年度末)	(和記録徳4年経過後の年度末)	(有功期間4年接通後の年業末)
よくあるご質問 び	ライ センスル タイン	8定试験 [月]		合否修了日	修了証 有効期間
お思い合わせ ピ					

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。				
ライセンス講	尼武験					
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ライゼンス認定試験】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	a开和2014-120

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。

▲ ● ● 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。 名数材本学園のト、試験を受けてください。 	指定の教材で学習する (eラーニングなど)
※ eラーニングは受講管理システムで受講できます。 国族本研究★倫理植計1 臨床研究のルールと倫理指計20額床研究のルール(H30AMED研修) [臨床研究★M7条倫理1 臨床研究のルールと倫理指計30その他の重要募項(H30AMED研修) [臨床研究★デークマネジメント 研究のQualityControl 1 データマネジメントの手法(H30AMED研修) [臨床研究★デークマネジメント 研究のQualityControl 1 データマネジメントの手法(H30AMED研修) [臨床研究★デーム] 臨床研究の更加に必要なチームビルディングとコミュニケーション③多職糧連携のポイント(第21回啓発せ [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③多職糧連携のポイント(第21回啓発せ [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③少聞サーチナースの国内外の動向(第2 [臨床研究★K50E] 有着事条の運動を確認すいく自知の行為について(第22回啓発セミナー) [臨床研究★K50E] 有着事条の運動を深めよう(第15回啓発セミナー) [臨床研究★K50E] 有着事条の運動を深めよう(第15回啓発セミナー)	2ミナー) (回啓発ゼミナー)
 制連資料 (倫理指針販達) 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-Daijinkanboukouseikagakuka/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-Daijinkanboukouseikagakuka/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-Daijinkanboukouseikagakuka/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O&A https://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-10600000-Daijinkanboukouseikagakuka/0000162458.pdf 	
<注意> 交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】しないと修了となりませんのでご注意ください。	
[▼] 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	◎ 受護規約・返金ポリシー
返金に関しては条件がごさいます。 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下さい。	
 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。 ③ カード決済 調 VISA ● ② □ カード満号 有効期限 ※ダイナーズをご利用の方は、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	

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。 <u>90日を過ぎますと再度受験費用が必要となります</u>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し クレジットカード決済の増合、GMOペ 手続きを中断致しますと、正常にお申し	ナます。 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。 /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 返金に開しては条件がございます。 詳細は「軟育研修受講成り」内のキ ※e-ラーニングは、お申し込み後(2	● 受護規約・返金ポリシ マンセルポリシーをご確認下さい。 3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下さい。	
所属を選択してください。	 ● 慶應義塾に所属の方(4,400円) ● 医療機制,教育研究機制,行政機制の方(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。	 ⑦ カード洗済 (動) VISA ■ □ カード勝号 有効期限 ▼ ▼	
	お申し込みへ進む 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	S確認	
お申込内容を	eご研	認下さい。	
講習会	1	◎☆☆ ●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	ŧ	慶應義塾に所属の方 4,400 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	
	+ [₹ ð	✔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「【Aラ- 0月1日版)-テスト用」を選択し、受けて 受講期限は、お申し込みから90日以内とな	イセンス認定試験】2019年度(1 ください。 なります。
ライセンス認定試験 第習日 第習会名 タイプ 第習日 第習会名 6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 6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	合否修了日修了証有効期間
	月1日版)-テスト用
こちらをクリ	<u>ック</u>



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。

AREAN AND ALL Y - APPEND BEARS						
慶應義塾大学医学部 倫理審査申請システム	() #	(@keio.jp)		※個人情報の修正は「kelo.jp」 受講管理システムや講習会	I でお願いします。 の案内についてはkeio.jpのメール	アドレスへ配信させて頂きま
ライセンス制度システム	所 置 部 署 個人間可					
2 受講風歴	>					
闇会一覧 心み・受講はこちらから!	> 臨床研究 臨床研究の	フイセンス制度 実施に関わる慶愿義登	大学医学部および慶應義翌	シンデ病院の教職員の資格を認	証する制度です。	
ライセンス」「Aライセンス」				分担者	責任	王者
ライセンス認定試験中込み 8ライセンス」 日 倫理審査申請要(小基準)	> ライセンス	、の種類と取得条件	実施上の立場と確床研究の ¹	 単規則 注・倫理指針に基づく研究すべて 人医学系研究(研究分組書) ケノム研究(研究分組書) 特定部行死(研究分組書) 特定部行死(研究分組書) 再主変優等研究(実地分相書) 治験(治験分相置師) 	倫理指針に基づく研究の責任者 ・人臣学系研究 ・ゲノム研究 (研究責任者、実施責任者)	活に基づく研究の責任者 ・特定国床研究(研究責任医師) ・声生医療研研究(実施責任医師) ・治験(治験責任医師)
i床研究講習会中込み l床研究 eラーニング(GCP UE)	> [S] > =/e>x	5 ライセンス研修の服	開た認定試験合格		~	(有於期限3年)
R修了証アップロードはこちたり 目界の修了証をアップロードすると登	> [A] ライセンス	Aライセンス研修の服	目開と認定試験 合格			
ます。 「究者共通教育」		Bライセンス研修 臨床研究推進センター「加速	開充調習会」の修了	✓		
6理審査申請要件6基準)	(B)	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戦況)」の修了	✓	() () () () () () () () () ()	1った巫謙
マロアップロードはこちらから 身の修了証をアップロードすると言 ます。	ライセンス [旧A基準] 2録	 Bライセンス研修【c ICR臨床研究入門(/:Rweb) 門初級編) 」の修 → 受講はこちら (整理はICRweb) 施設契約3 	:】 (申告) 「臨床研究の基礎知識調座(旧 臨床研 をしておりません。)	R).		■ ノ で 安 調 崩限 3年)
おすすめセミナー	研究者共通政府	研究コンプ・イアンス 研究倫理・コンプライアンス (eAPRIN/ECTI) 「慶應数	、研修 (申告) 教育 eラーニング教村 勤研究者コー <u>ス</u> 」の修了		~	
2日MRF9・20日本ワンー ユーザーマニュアル	C [180251]	 → 受講はこそら → 受講手川 (受講に聞くるお時い合わせ 	費書はこちら ▶ は学術研究支援課まで)	(有効調想4年経過後の年度末)	(有効期間4年経過後の年度末)	(有効期限4年経過後の年度末)
くあるご質問	ご ライセンス	8定試験				
	タイプ	1921	調器会	络	65 67 8	修了証 有効期限

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。

現在、以下の詞	講習会の開催を予定	しております。		こち	ちらを確	記
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		詳細
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
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	Ĵ
《受講期 90日]限は「おE を過ぎます	申込みより	90日以内」となっております。 験費用が必要となりますので、	テら	ストはこ ⁷ 受験できる	ちらか 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。



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。

ライセンス講	忍定試験					
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)			-	
◎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 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。

兴凰愿我塾大学病院 臨床研究教育	育研修 受講管理	ミシステム			ログア
臣應義徳大学医学部 倫理審査申請システム	1 様	@keio.jp)	※個人情報の修正は「kelo.jp. 受講管理システムや講習会	でお願いします。 の案内についてはkeio.jpのメール	アドレスへ配信させて頂きます
ライセンス制度システム	所属部署				
0 受講題四 >					
講習会一覧 申込み・受講はこちらから!	臨床研究 臨床研究の	ライセンス制度 実施に関わる慶應義塾大学医学部および慶應義塾大等	学病院の教職員の資格を認	証する制度です。	
「Sライセンス」「Aライセンス」			分担者	責	任者
 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(小基準) 	ライセンス	実施上の立場と關床研究の種類 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(研究分組者) ・ゲノム研究(研究分組者) ・特定間床研究(研究分組医師) - 再生医療等研究(強か分組者) ・治験(治験分指医師)	 ・人医学系研究 ・人医学系研究 ・ゲノム研究 (研究責任者、実施責任者) 	 活に基づく研究の責任者 特定加床研究(研究責任医師) 再生医療等研究(実施責任者) 治験(治験責任医师)
国床研究講習会中込み > 国床研究講習会中込み > 国床研究 eラーニング(GC (間逆) >	[S] ∍re≫⊼	Sライセンス研修の受講と語定試験 合格		~	(相応起意)年)
ICR修了証アップロードはごさらか> ら (自身の伸了証をアップロードすると)様	【A】 ライセンス	Aライセンス Miの変調と認定減強 合格	~	(戦和威徳3年)	
1933 (研究省共通数算) (日 保護審査申請要件6巻集) APRN (日CTT) 将で届かっプロードはごちらから ♪ 1日の応了世をアップロードすると登録 17ます。	【 日】 ライセンス 【IBA基準】	Bライセン 研修(a) 服装研究組よりクー「開送研究場合」の待了 Bライセン人研修(b) 服装研究組まりター「開送研究+ラーニング(GCP組設)」の待了 Bライセンス研修(c)(申告) ICA開設行り入びのCP組設()の待了 (利用時間、の待子 ・予選法()() (開発研究の基礎に開発性()()の行う (開発研究の基礎に開発性()()の行う (開発研究の基礎に開発性()()の方式 ()()の目前にの一般)()の目前に、)() ()()()()()()()()()()()()()()()()()(1つを受講 ^{明限3年)}
受損税約・返金ポリシー C ユーザーマーュアル C	研究者 共通教育 1日0基第1	研究コープライアンス研修(申告) 研究電(コンプライアンス研修(すうニング体所 (artin) その17) 「運動意識研究面	(有効期限4年経過後の年度末)	(有効期限4年経過後の半寛末)	(有功期限4年経過後の年度末)
よくあるご質問 ピ	ライ たくスメ タイン	82左試験 [1] [1] [1] [1] [1] [1] [2] [2] [2] [2] [2] [2] [2] [2] [2] [2		合否 修了日	修了証 有效期限
お開い合わせ 🕑					

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	ごしております。				
ライセンス講	忍定試験					
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
						1
				こち	らを	フリッ

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。

	定試験】2019年度(10月1日版)		
この認定試験は目的 各数材を学習の上、	8研究ライセンス制度-8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。 試験を受けてください。	指定の教材で学習する	3
 数材 (契編管理システム) (平) (中) ((+) ((+)<td>2057-ニング) よ受減管理システムで受損できます。 臨床研究法1位額床研究法の対応 国床研究法1位額床研究に取りる資産費員会 臨床研究法10位認識研究に取りる資産費の提供 ★COI1時起地反マネクメントの態態を保めよう(第15回路発ゼミナー) ★10期1時起時の成果を専用化へへを増減し研究における注意点へ(第15回路発ゼミナー) 発知1新業時発の現点から考える、明日の医療を変える臨床研究(第26回路発ゼミナー)</td><td>(eラーニングなど)</td><td></td>	2057-ニング) よ受減管理システムで受損できます。 臨床研究法1位額床研究法の対応 国床研究法1位額床研究に取りる資産費員会 臨床研究法10位認識研究に取りる資産費の提供 ★COI1時起地反マネクメントの態態を保めよう(第15回路発ゼミナー) ★10期1時起時の成果を専用化へへを増減し研究における注意点へ(第15回路発ゼミナー) 発知1新業時発の現点から考える、明日の医療を変える臨床研究(第26回路発ゼミナー)	(eラーニングなど)	
■開連資料 【葉機法(GCP省/ ・医東品/医療8 https://www.pn	会) 映画] 編録/再生医策等製品GCP mds.go.jp/review-services/inspections/gcp/0007.html		
「臨床研究法與通道」 ・臨床研究法に、「 https://www.ml ・臨床研究法部「 https://www.ml ・臨床研究法部「 https://www.ml ・臨床研究法で知られていた。 ・ 間に、研究に用い ・ この、「 ・ 、 ・ 、 ・ 、 ・ 、 ・ 、 ・ 、 ・ 、 ・ 、 ・ 、 ・	F成29年法律第16号) Mit go jp/lie/06-Setsakujouhou-10800000-Iselkyoku/0000163413 pdf 7規則(平成2000000000000000000000000000000000000	1228第1号局研究騎先振興總長送知) 石騎先振興線長送知) 局研究競先振興課長通知)	
https://www.ml 「再生医康爱命の 」 https://www.ml - 再生医康命の https://www.ml - 再生医废命の https://www.ml - 「再生医废毒吗 - https://www.ml	3Mg og jufflet/G-Seisakupuuhou-10800000-Iseikyoku/0000196145.pdf 主種保護課題】 安全性の確保等に関する法律(平成二十五番法律第八十五号) 料金 og jufile/G-Seisakupuuhou-1080000-Iseikyoku/0000030847.pdf 安全性の確保等に関する法律性行規則(現在労働合業110.号) ドルタ og jufile/G-Seisakupuuhou-10800000-Iseikyoku/000006532.pdf 安全性の確保等に関する法律性行規則及び期床研究法能行規則の一部を改正する省合(平成30年厚生労働 hwg og jufile/G-Seisakupuuhou-10800000-Iseikyoku/000065606.pdf 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能行会」及び「再生医引 hwg og jufile/G-Seisakupunhou-10800000-Iseikyoku/000056506.pdf	衡省会第140号:平成30年11月30日公布) 漫等の安全性の確保等に関する法律指行規則」の取扱いについて 廃等の安全性の確保等に関する法律指行規則」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)
 <注意> 受験期間は8単込き 回試験は6割以上の ※料金をお支払い1 が市 『認定試験の受験は4 で入金の確認が取 	9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 i正解を以って合格となります。 見いた後、認定妊娠に【合格】しないと様了となりませんのでご注意ください。 有料です。 本ページ下部 より、お申し込みを行って下さい。 12次第、本ページから受護を開始できます。 ご入金の確認がどれ次第、本ページから受験を行うことが	71走守) ⁽ 出来来考。	
 慶應義塾に所属の7 医療機関、教育研3 企業、その他の方 	5: 4.400 円 死編M: 行政強制の方: 4.400 円 : 4.400 円		
窓定試験を受けるにはお申) 認識験のお申込みはこちらから	込みが必要です。		
Pし込みは有料です。 /ジットカード決済がご利用いただ /ジットカード決済の場合、GMO/ ききを中断致しますと、正常にお申	灯ます。 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。 い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 変金に関しては条件がございます。 洋細は「教育研修受講規約」内のキ ※e-ラーニングは、お申し込み後	ヤンセルボリシーをご確認下さい。 (お支払い後) のキャンセル及びご波金はできませんのでご注意下さい。	● 受購規約,並	bポリシ-
「蜀を選択してください。	 ・ 酸高高払に所属の方(4,400円) ● 医療細胞(数容研細胞)(行致機関の方(4,400円) ● 企業(-その地の方(4,400円)) 		

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。 <u>90日を過ぎますと再度受験費用が必要となります</u>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ごちらから 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に クレジットカード決済の場合、GMOペ 手続きを中断致しますと、正常にお申し	tます。 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。 A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 返金に開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・ ※e-ラーニングは、お申し込み後(3	● 受講規約・返金ポリシー マンセルポリシーをご確認下さい。 次払い後)のキャンセル及びご返金はできませんのでご注意下さい。
所属を選択してください。	 ● 慶應義塾に所属の方(4,400円) ● 医療強制,教育研究编制,行政機制の方(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。	 ⑦ カード決済 類 VISA ■ 2000 ⑦ カード時号 有効期限 ▼ ▼
	☆#しごみへ進む 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	S推設	
お申込内容を	टल	館形さい。	
講習会	:		
参加費用	:	慶應義塾に所属の方 4,400 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	
	+	反 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ライク 月1日版)-テスト用」を選択し、受けてくた 受講期限は、お申し込みから90日以内とな	センス認定試験】2019年度(10 ださい。 ります。
ライセンス認定試験 タイプ 講習台 講習台名 セラーニング - 【Sライセンス認定試験】2019年度(10月1日版)-テスト用 セラーニング - 【Aライセンス認定試験】2019年度(10月1日版)-テスト用	合否修7日 修7証 有効期間
ISライセンス認定試験】2019年度(10月)	1日版)-テスト用
受講题歴へ	
↓ こちらをクリッ	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。



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。

BBI(けんの)の文単を読んで、正しい場合は、、 酬達っている場合は、 を強用してください、正法単4部以上で合格となります。	1 2	◎ ライセンス認定試験】2019年月 	度(10月1日版)	-テスト用	
	19間((20)の文章を読んで、正しい場合は ○、願違っている場合は × を選択して	こください。正答率8割以上で合格と	こなります。	
	1.8				
	2.8				
** ** ** ** こちら					
	3.3				
■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■	17.				
× × 255	18.				
■ ■ ■ = = = = = = = = = = = = =					
■ ■ = = = = = = = = = = = = =	19.				
	20.				
■ ##T3 ■ C59					
			展点する	■	- こちら

※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。

医尿病这八子病院 臨床研究的						
慶應義徳大学医学部 倫理審査申請システム	3 様	(@keio.jp)		※個人情報の修正は「kelo.jp」 受講管理システムや講習会の	ーでお願いします。 の案内についてはkelo.jpのメール	アドレスへ配信させて頂きま
ライセンス制度システム	所属部署					
そ 四期間受						
福会一覧 込み・受講はこちらから! →	臨床研究 臨床研究の	ライセンス制度 実施に関わる慶愿義塾大:	学医学部および慶應義塾ス	大学病院の教職員の資格を認	証する制度です。	
Sライセンス」「Aライセンス」				分担者	責	任者
5イセンス認定試験中込み > 185イセンス」 1日 倫理審査申請要件(基準)	ライセンス	実)	加上の立場と編床研究の種	 31 法・倫理指針に基づく研究すべて 人医学系研究(研究分組者) ケノム研究(研究分組者) 特定指件研究(研究分組者) 博士医療等研究(満地分組者) 28棟(治験分組五郎) 	倫理指針に基づく研究の責任者 ・人臣学系研究 ・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 ・特定部床研究(研究責任医師) ・再生医療得研究(実施責任医師) ・治験(治験責任医師)
L朱研究講習会中込み > L朱研究 eラーニング(GCP 取送) >	[S] 94424	Sライセンス研修の受講	と認定試験合格)	~	(和23期間3年)
CR修了証アップロードはこちらい。 5 自身の修了証をアップロードすると登入	【A】 ライセンス	ムライセンス研修の支援	と認定試験合格		(単約第3年)	
明究者共通教育」		Bライセンス研修(a) 臨床研究推進センター 加味研究	調器会」の修了	✓		
旧 備理審査中請費件8巻準) APRIN (旧CITI) 87証アップロードはこちらから >	【B】 ライセンス [IBA基本]	 B ライセンス研F(B) ・回床研究推進センター「臨床研究 ・回床研究 ・回床の ・回床の ・回床の ・回床の ・回床の ・回床の ・回床の ・ ・ ・	eラーニング (GCP戦況) 」の侍了 (申告)	✓		1つを受講 ^{期限3年)}
目身の修了証をアップロードすると登録 れます。		ICR臨床研究入門 CRweb) 「 門初級編)」の修 → 受賞はごちら (資源はICRwet):施設契約をして	1年研究の基礎知識講座(旧 臨床研究) ておりません。)	× 🖌		~~~~~
おすすめセミナー 受護時点・波全ポリシー 「「	研究者 共通政育	研究コンプ 研究	修 (申告) (*ラーニング数村 究者コース)の後了	1	-	•
ユーザーマニュアル ピ	[Heads]	→ 安課はこれら → 安請手順書((受請に関するお問い合わせは学)	まごちち[」] 術研究支援課まで)	(有効期限4年経過後の年業末)	(有応期限4年経過後の半度末)	(有効期限4件接通後の年度末)
よくあるご質問 🕑	ライセンス	8定試験				
	タイプ	182	調器会名		合否 修了日	修了証 有効期限

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。		こだ	うらを	確認
ライセンス語	忍定試験					
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	申込済	ある 19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 90日 未受题	期限は「お 日を過ぎます 険・不合格(申込みより すと再度受! の方は期限(90日以内」となっております。 験費用が必要となりますので、 内に受験をお願い致します。	テら	ストはこ 受験でき	たちらか 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。



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。

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	要申让	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(20 17)	不要	1	詳細・受講
·						

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。

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。	
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	● 受調扼約・返金ポリシー	
返金に関しては条件がございま 詳細は「教育研修受調規約」内	す。 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。	 ・ 慶應務塾に所属の方(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 ウ カード技術 (盤) via ■ ③ ■ カード番号 	

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」クリックする。

	E労働省 研修				
マイプ	調習日	調器会名	受講日		受講師
482£	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2	7日	▲ 修了
-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2	日	📕 🛃
-=>9		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③その他/ 重要事項	の 2019年3月2	B	▶ 受講
-=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計③インフ: ームド・コンセント	* 2019年3月3	日	▶ 受調
A82 4	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義成研修	2019年2月2	18	-
-=>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	9日	受受
-=>1	-	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別	別 2018年4月1	2日	₩ ₩
末研究に関	する一般講習会・	201			
「床研究推	進啓発セミナー	uno?	ilite O	_	Gamer
317	2019年9日42日	調査支合 第26回 政策セミナー・正しい際応期党を実施すえために必要が要要な(2019年度)	2010年0日42日	1	
	2013443月12日	第20回 日光ゼミナー:正しい 編末初光を実施するために 砂模は要素(3)(2013年後) 際に四次推進長い、カー小油会	201949月12日		artenez.
une	2019年7日4日	FBI/TWI7LIBLE L-ンデーVIER 第25回 政務セミナー・下口(小脚定研究を実施するために必要が要要の(2010年度)	2019年0月27日		APPENDER IN
10.000	201941/月4日	第20回 10元ビステー: 正しい 福本明元を天然するために必要な要素(3)(2015年度) 第20回 10歳 10歳 10歳 11月 11月 11月 11月 11月 11月 11月 11月 11月 11	2013年7月4日		
141023	20194-0月0日	第24回 哲光ゼミナー,正しい福祉病理が支先定するために必要な変換で(2013年後) 第33回 政策はシナー,正しい福祉病理が支先にあっために必要が更多少(2013年後)	201340900		TT THE
10.000	201945690	第23回 首先ゼミナー:正しい 編末研究を失意するために必要な要素()(2013年後) 第23回 教教社シナー・研究の公正性を招きが考えてついた(1015年後)	201945690		arrante a
1022	2010年11月6日	第22回 資産セミナー:明先の公正住を通るかりいて フルの打ちについて (2010年度) 第22回 政策セミナー:現在現在の実施にが悪いエー/ビリニアングレコミュニケーション (0040年度)	2010年11月0日		I THE REAL PROPERTY.
10.07	2018年10月4日	第21回 登光ゼミナー:臨床研究の決定に必要なテームビルティングとコミュニケーション(2016年度) 第21回 政府セミナー・臨床研究の計工がご始立ボリまでの販売。生物時計学的展示がご。(2018年度)	2018年10月4日		
181025	2018年6月14日	第20回 啓先セミナー, 編成研究の活躍から備文集代表での期かって生物がお手が映画からっ (2010年度) 第40回 政府セミナー, 算視研究の活躍を実用化人。通道「研究に並ける注意法。(2019年度)	2010年7月3日		N DELLA
Part of the last	TO 10 40 01 14 1		2018年6日14日		
40.0.2.1		第12回2回来ビニナー、間隙前元の加速度を用してく確認し加力についる圧制度へ (2010年度)	2018年6月14日		1 72 IA 112
-般セミナ タイプ		(1991年1月)、1995年1日、1月1日日、1995年11月、1995年11月	2018年6月14日 受講日	3	en e
-絵セミナ タイプ 6 5-ニング		第15回 皆発セミナー・3回2時750,000年と90mmでく904回 0時75に201,402年80日、2016年807 第36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 新薬開発の視点から考える、 明日の店舗を変える臨床研究(2019年度)	2018年6月14日 受調日 2019年9月20日	3) 受講社 19月1日 19 51月1日 19 51月1日
- 絵セミナ タイブ (ラーニング)	— 月2日 - 2019年9月18日	第35回 皆発セミナー・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® 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) 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)	2018年6月14日 受講日 2019年9月20日 2019年9月16日	3)受講証 受講証)受講証)受講証
- 般セミナ タイブ (第二字ング) (第二字) (第二字)		 	2018年6月14日 受調日 2019年9月20日 2019年9月18日 2019年7月10日	3	受講証)受講証)受講証)受講証)受講証
- 絵セミナ タイプ (1日日文) (1日日) (1日) (1			2018年6月14日 受講日 2019年9月20日 2019年9月18日 2019年7月10日 2019年6月14日		(明道) 受講証) 受講証) 受講証) 受講証) 受講証
般セミナ タイブ ラーニング ラーニング ラーニング	一 第3日 2019年9月18日 - -	■1938 日曜ビミナー・運転時行の加速度を発展してや電磁化の時代にとおりる主要度や(2018年度) (第3会) 第25回 啓発セミナー・マラーニング:正しい臨床研究を実施するために必要な要素③ 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) 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) 第26回 啓発セミナー・マラーニング:正しい臨床研究を実施するために必要な要素③ 研究立室時におけるITを活用し たデータの実態的の要要性(2019年度) 第24回 啓発セミナー・マラーニング:正しい臨床研究を実施するために必要な要素③ 研究立室時における研究デザ インとデームの重要性(2019年度) 第23回 啓発セミナー・マラーニング:正しい臨床研究を実施するために必要な要素③ 臨床研究を取り巻く様々な現 状のoverview(2019年度)	2018年6月14日 受調日 2019年9月20日 2019年9月18日 2019年7月10日 2019年6月14日 2019年6月14日		(비원 (비원 (비원 (비원 (비원 (비원 (비원 (비원 (비원 (비원
般セミナ タイブ ラーニング ラーニング ラーニング		■1938 日曜ビミナー・通信前行の活动使を保険用してや電信 OHDにとおりあまままで(2018年度) 「第358 日曜ビミナー・マラーニング:正しい臨床研究を実施するために必要な要素③ 新薬開発の視点から考える。 明日の店舗を変える臨床研究(2019年度) 第4回 監理セミナー・アカデミアにおける油麺・臨床研究のQMSを考える(2019年度) 第4回 監理セミナー・マカデミアにおける油麺・臨床研究のQMSを考える(2019年度) 第4回 監理セミナー・マラーニング:正しい臨床研究を実施するために必要な要素① 研究立室時における研究デザ インとデームの重要性(2019年度) 第23回 特殊セミナー・マラーニング:正しい臨床研究を実施するために必要な要素① 研究立室時における研究デザ インとデームの重要性(2019年度) 第23回 特殊セミナー・マラーニング: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) 臨床研究法裁説 マラーニング: ⑤経過措置についてー平成30年4月1日~平成31年3月31日の間	2018年6月14日 受演日 2019年9月20日 2019年9月18日 2019年7月10日 2019年6月14日 2019年6月14日 2019年4月4日		(明道) (明道) (明道) (明道) (明道) (明道) (明道) (明道)
般セミナ タイナ 第二ング 第二ング 第二ング 第二ング 第二ング	ー 弾器日 2019年9月18日 - - - - -		2018年6月14日 受演日 2019年9月20日 2019年9月18日 2019年7月10日 2019年6月14日 2019年6月14日 2019年4月4日 2019年4月3日		(受講証 受講証)受講証)受講証)受講証)受講証)受講証)受講証)受
般セミナ タイナ 第一二ング 第一二ング 第一二ング 第一二ング 第一二ング 第一二ング	ー 2019年9月18日 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・		2018年6月14日 受測日 2019年9月20日 2019年9月18日 2019年6月14日 2019年6月14日 2019年6月14日 2019年4月3日 2019年4月3日 2019年4月3日)受講証)受講証)受講証)受講証)受講証)受講証)受講証)受講証
- 般セミナ タイブ (第二学) (第二学) (第二学) (第二学) (第二学) (第二学) (第二学)			2018年6月14日 受測日 2019年9月20日 2019年9月18日 2019年7月10日 2019年6月14日 2019年6月14日 2019年4月4日 2019年4月3日 2019年1月7日 2018年11月19日		・ () () () () () () () () () () () () ()
- 般セミナ タイブ ・テーニング ・テーニング ・テーニング ・テーニング ・テーニング ・テーニング ・テーニング	ー 弾器日 2019年9月18日 - - - - - - - - - - - - -	ぼうは 皆死 ビミナ - : 最低的 500 加速度 (2011年) く 400 (2011年) な 20 (2011年) ひ 20 (2011年) ひ 20 (2011年) ひ 20 (2011年) (20	2018年6月14日 受測日 2019年9月20日 2019年9月18日 2019年6月14日 2019年6月14日 2019年4月4日 2019年4月3日 2019年4月3日 2019年1月7日 2018年11月19日 2018年11月19日		(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)
触せミナ タイブ ラーニング ラーニング ラーニング ラーニング ラーニング ラーニング ラーニング		「第338 音楽とミナー・デー、厳酷新分の加速度を発展していて、全体施設し新りにとおりあまた感で「との18年度」 「 「 「 「 「 「 「 「 「 「 「 「 「 「 「 「 「 「	2018年6月14日 交演日 2019年9月20日 2019年9月18日 2019年6月14日 2019年6月14日 2019年6月14日 2019年4月3日 2019年4月3日 2019年1月7日 2018年11月19日 2018年10月5日		
			2018年6月14日 受測日 2019年9月20日 2019年9月20日 2019年9月18日 2019年6月14日 2019年6月14日 2019年4月4日 2019年4月3日 2019年1月7日 2018年10月22日 2018年10月5日 2018年6月5日 2018年6月5日		 ※回目記

こちらをクリック