

登録番号	プログラム番号	発表日	発表時間	演題名
10001	P2-71	9月19日	11:20-12:20	当院NICUにおける採血量と治験参加による中央測定用採血に係る問題点
10002	P2-72	9月19日	11:20-12:20	認知機能が低下した被験者を対象とする治験におけるインフォームド・コンセント取得の現状
10003	P2-7	9月19日	11:20-12:20	認知機能低下者を対象とした自主臨床試験の症例組み入れにおける工夫
10004	P1-49	9月18日	13:20-14:20	自主臨床試験におけるモニタリング計画書の作成と活用
10006	P2-20	9月19日	11:20-12:20	健常な方を対象とした試験の満了に向けた院内での取り組み
10007	P2-8	9月19日	11:20-12:20	薬剤部への治験薬管理業務の移行に向けた当院の取り組み
10008	P1-7	9月18日	13:20-14:20	医療機関とSMOとの良好なパートナーシップ確立に向けて
10009	P1-59	9月18日	13:20-14:20	臨床試験IC体験研修における模擬患者参画の効果パート2
10010	P2-21	9月19日	11:20-12:20	治験未経験部署と新規治験の実施に至るまでの院内調整を経験して
10012	P2-47	9月19日	11:20-12:20	小児喘息治験に参加した保護者に対する満足度及びアドヒアランスに関する調査
10013	P1-50	9月18日	13:20-14:20	治験依頼者による検査機器の精度管理の確認状況と今後の課題ー精度管理確認に関する治験依頼者へのアンケート調査よりー
10014	P1-60	9月18日	13:20-14:20	CRCユニットにおける実習生受け入れの現状とその効果
10015	P2-60	9月19日	11:20-12:20	新人CRCとプリセプターの相互評価から見えてきたものー新人CRCの思いをNext Stageへ繋ぐためにー
10016	P2-9	9月19日	11:20-12:20	当院の治験における被験者募集システムの構築
10017	P2-75	9月19日	11:20-12:20	広告を媒体とした被験者募集における院内の対応
10018	P1-8	9月18日	13:20-14:20	SMO治験コーディネーター(CRC)導入に向けての業務整備～SMO手順を作成した取り組み～
10019	P1-71	9月18日	13:20-14:20	治験体験ゲームを活用した幼児・学童への啓発
10020	P2-73	9月19日	11:20-12:20	統計解析プログラムにおける最適な解析手法の選択を阻む要因について
10021	P2-31	9月19日	11:20-12:20	被験者アンケートから学ぶ、同意取得率向上のきっかけ
10022	P2-1	9月19日	11:20-12:20	飯塚病院の治験事務効率化ー最小コストで最大の効果をー
10023	P1-74	9月18日	13:20-14:20	治験薬保冷庫の温度逸脱時対応フロー図の作成
10024	P1-51	9月18日	13:20-14:20	Let's High quality!ー医療機関と共に作る品質向上ー
10025	P1-17	9月18日	13:20-14:20	臨床研究支援による症例登録スピードへの効果
10026	P2-48	9月19日	11:20-12:20	印象の変化から、CRCの被験者との関わり方を考える
10027	P2-51	9月19日	11:20-12:20	臨床試験に特化したQuality Management System (QMS)の構築について
10028	P2-10	9月19日	11:20-12:20	再生医療等製品治験と医薬品治験とのCRCの事前調整業務の比較検討
10029	P1-44	9月18日	13:20-14:20	治験薬投与期間中に被験者が転院してきた際の対応
10030	P1-52	9月18日	13:20-14:20	法定停電における非常用電源に接続された治験薬冷蔵庫の停電と今後の課題
10031	P2-11	9月19日	11:20-12:20	病院機能分離移転に伴う治験体制の構築
10032	P2-32	9月19日	11:20-12:20	救命救急センターにおける治験実施体制の構築ー1人でできるもんファイルの活用ー
10033	P1-61	9月18日	13:20-14:20	臨床試験体制整備に伴う新人CRCに対する当院の取り組み
10034	P1-53	9月18日	13:20-14:20	CRCとCRAの協働による治験実施計画書からの逸脱防止に関する取り組みーリスクマネジメントの考えに基づいた業務の推進ー
10035	P2-22	9月19日	11:20-12:20	CRCと病棟スタッフとの連携強化ー責任医師・分担医師による病棟説明会を開催してー
10036	P2-52	9月19日	11:20-12:20	クオリティを担う私たちCRCがすべきこと
10037	P1-28	9月18日	13:20-14:20	引継ぎ業務のクオリティ向上を目指して
10038	P1-29	9月18日	13:20-14:20	急性期治験におけるインシデント事例の共有および防止策の検討
10039	P2-70	9月19日	13:20-14:20	一般市民のための治験啓発イベントを主催する組織アンケートの結果報告
10040	P2-49	9月19日	11:20-12:20	広島大学病院における補償の対応報告および依頼者の補償体制の現状分析と問題点
10041	P2-23	9月19日	11:20-12:20	NHO多施設共同研究(抗がん剤曝露実態調査)におけるチェックシートを活用したCRCの取り組み
10042	P2-24	9月19日	11:20-12:20	自主臨床研究実施に対する関係者への実態調査研究
10043	P1-75	9月18日	13:20-14:20	品質改善を目的とした、ISO9001 2008のSMO業務への導入を通じての効果・課題等の検討
10044	P1-45	9月18日	13:20-14:20	治験への参加に同意を得られなかった理由に関する基礎的調査
10045	P2-25	9月19日	11:20-12:20	治験薬温度管理システムによる治験薬管理体制の構築
10046	P1-9	9月18日	13:20-14:20	臨床研究におけるモニタリングの学内支援体制の現状と課題
10047	P2-53	9月19日	11:20-12:20	疾患データベースを活用した臨床研究CRFの作成の支援ー目指せ、転記0!新人データマネージャーの挑戦ー
10048	P1-10	9月18日	13:20-14:20	当院の重篤な有害事象報告体制の検討(第2報)ースムーズなSAE報告体制の確立に向けてー
10049	P2-2	9月19日	11:20-12:20	当院の統一書式の運用方法に関する検討
10050	P1-54	9月18日	13:20-14:20	Six Sigmaの手法を用いた原資料の分類・保管の品質向上の取り組み
10051	P2-61	9月19日	11:20-12:20	呼吸器内科の臨床研究支援における、研究担当秘書の導入事例

10052	P1-18	9月18日	13:20-14:20	重篤な有害事象報告を円滑に行うための支援体制の整備
10053	P2-68	9月19日	11:20-12:20	「院内職員に対する治験に関するアンケートの結果報告 - 2年間の啓発活動を経て -」
10054	P2-50	9月19日	11:20-12:20	治験参加患者の治験に対する意識調査
10055	P2-33	9月19日	11:20-12:20	外部医療機関等への適切な治験情報の提供に関する検討 - その1「治験参加カード」への記載内容について -
10056	P2-3	9月19日	11:20-12:20	治験に付随する探索研究・ゲノム薬理学研究等の審議を円滑に行うためのツール構築
10057	P1-30	9月18日	13:20-14:20	治験実施の準備段階における確認業務の標準化を目指した取り組み ~これまでの事例を振り返って~
10058	P2-34	9月19日	11:20-12:20	外部医療機関等への適切な治験情報の提供に関する検討 - その2「治験参加カード」の雛形及びその他の工夫 -
10059	P2-77	9月19日	11:20-12:20	個人情報の取扱いに関するアンケート調査 - 情報漏洩対策に向けて -
10060	P1-11	9月18日	13:20-14:20	治験ネットワークフォーラム開催~事前調査と情報交換会の報告~
10061	P2-35	9月19日	11:20-12:20	九州医療センターにおける治験薬温度管理・記録統一までの取り組み
10062	P2-54	9月19日	11:20-12:20	三重大学医学部附属病院における統合指針への対応と取り組み ~モニタリング・監査支援窓口を設置して~
10063	P1-76	9月18日	13:20-14:20	呼吸器科の治験における機器・資材等の管理について
10064	P2-76	9月19日	11:20-12:20	東北大学病院における患者申出療養相談窓口の役割の検討
10065	P2-4	9月19日	11:20-12:20	倫理委員会調査の取り組み-『調査の実施に関する手順書』は活かされたか-
10066	P2-55	9月19日	11:20-12:20	原資料確認(部内QC)の活用から治験の質を考える
10067	P2-36	9月19日	11:20-12:20	原資料の信頼性は低下する?信頼性を担保する原資料のあり方~PMDAによる実地調査を受けるまでに気が付いたこと~
10068	P1-46	9月18日	13:20-14:20	親の転勤に伴う治験移管手続きについての報告
10069	P2-37	9月19日	11:20-12:20	IEのバージョンアップがEDC等依頼者提供システムに及ぼす影響について
10070	P1-77	9月18日	13:20-14:20	「モニター(CRA)の施設サポート状況に関する現況調査」の結果について
10071	P2-56	9月19日	11:20-12:20	マニュアルを活用した症例報告書作成に関する実態調査
10072	P2-38	9月19日	11:20-12:20	症例報告書を再構築できる原データの品質管理に対する取り組み
10073	P1-78	9月18日	13:20-14:20	Remote Data Viewによって、品質を維持しながら効率的なモニタリング・SDVを実現-臨床試験の適正な推進かつ活性化のために-
10074	P1-31	9月18日	13:20-14:20	治験・臨床試験の同意撤回におけるCRCの対応(第2報)
10075	P1-19	9月18日	13:20-14:20	アンブレラインドスタッフ業務の構築
10076	P1-1	9月18日	13:20-14:20	臨床研究中核病院としての倫理審査委員会事務局教育
10077	P2-69	9月19日	11:20-12:20	臨床研究・治験に関する普及啓発と被験者募集ツールとしての広報誌の活用
10078	P2-39	9月19日	11:20-12:20	治験の質向上に向けた業務内容の実態調査
10079	P2-62	9月19日	11:20-12:20	臨床心理士による知識の共有を目的とした講義の取り組み
10080	P2-12	9月19日	11:20-12:20	急激な業務量増加に対応した治験実施体制の構築
10081	P2-26	9月19日	11:20-12:20	看護師とCRCによる被験者ケア~チーム医療として各部署の自立した介入を目指して 続報2~
10082	P1-2	9月18日	13:20-14:20	大垣市民病院における治験事務局業務の分業と連携について
10083	P1-32	9月18日	13:20-14:20	病院とクリニックでのSMO-CRC業務の違い~色々な観点から見つめてみよう~
10084	P1-79	9月18日	13:20-14:20	治験の現状に関するアンケート調査結果(2011年度~2015年度)について
10085	P2-40	9月19日	11:20-12:20	外来化学療法室を使用した治験への取り組み
10086	P1-20	9月18日	13:20-14:20	院内CRCとSMO-CRCの連携~より効率的な協力体制構築に向けて~
10087	P2-78	9月19日	11:20-12:20	特定生物由来製品の治験薬管理システムの構築
10088	P1-35	9月18日	13:20-14:20	一般病棟における円滑な治験の実施~治験病棟を持たない大学病院の取り組み~
10089	P1-33	9月18日	13:20-14:20	治験責任医師とCRCの連携による実績とその紹介
10090	P2-5	9月19日	11:20-12:20	多施設共同研究における研究計画書の記載事項に関する実態調査
10091	P1-62	9月18日	13:20-14:20	研究者主導臨床研究の理解向上に向けて - 医師に対するCRCの取り組みから -
10092	P2-63	9月19日	11:20-12:20	アカデミア所属モニターのコンピテンシー評価から見えたCRC経験者モニターに必要な教育・研修内容の検討
10093	P1-21	9月18日	13:20-14:20	医療機器の二重盲検試験における盲検性維持に関する取り組み
10094	P1-63	9月18日	13:20-14:20	昭和大学附属烏山病院の院内スタッフに対する治験の意識、イメージについてのアンケート調査
10095	P1-68	9月18日	13:20-14:20	臨床研究に関する患者相談窓口の整備
10096	P2-13	9月19日	11:20-12:20	うつ病の治験で病棟看護師長と院内CRCとで協働した取り組み
10097	P1-34	9月18日	13:20-14:20	「リスク管理の観点からRBMを考える ~アクシデント検討会の有用性~」
10098	P2-27	9月19日	11:20-12:20	地域連携室との連携により症例集積性が向上した1事例
10099	P1-55	9月18日	13:20-14:20	標準的な臨床試験記録とは何か ~施設内監査基準を用いた活動~
10100	P1-12	9月18日	13:20-14:20	臨床試験における災害対策マニュアルの作成
10101	P1-64	9月18日	13:20-14:20	CAPAを実践的なCRC教育ツールへつなげる
10102	P1-22	9月18日	13:20-14:20	生活保護受給者の治験参加(第2報) - 関連部署との連携を試みて -

10103	P1-3	9月18日	13:20-14:20	治験の説明文書作成時におけるチェックポイント表の構築
10104	P2-79	9月19日	11:20-12:20	一般市民を対象とした臨床研究参加の模擬体験の有性性の検討
10105	P1-36	9月18日	13:20-14:20	当院における治験の被験者アンケート実施の現状と課題
10106	P1-56	9月18日	13:20-14:20	癌臨床試験におけるデータ標準に向けての検討
10107	P1-80	9月18日	13:20-14:20	新医療機器の医師主導治験における治験調整事務局の運営について～AROの立場から～
10108	P2-14	9月19日	11:20-12:20	精神科領域における院内CRCと院外CRCの分業契約の課題と展望
10109	P2-28	9月19日	11:20-12:20	治験業務支援システムを使用した情報共有と業務の効率化
10110	P1-13	9月18日	13:20-14:20	優良治験ネットワーク積極的活用の取り組みと事例
10111	P2-16	9月19日	11:20-12:20	統計家が臨床研究支援において支援業務を円滑にするための手段と必要事項の検討
10112	P2-64	9月19日	11:20-12:20	OJTのあり方～新人・指導者のアンケートから～
10113	P2-15	9月19日	11:20-12:20	釧路赤十字病院における院内治験事務局とSMO所属CRCのはたす役割 -関節リウマチ試験における事例から見えてくるものは-
10114	P2-17	9月19日	11:20-12:20	部署横断的な業務が必要とされる臨床研究支援における連携の必要性
10115	P1-14	9月18日	13:20-14:20	小児治験ネットワークにおける電磁的な治験手続きの取り組み
10116	P1-57	9月18日	13:20-14:20	RBMパイロット試験に対するアンケート調査及びRBMの取り組みに関する考察
10117	P2-19	9月19日	11:20-12:20	E D CやI W R Sに代表される電子的システムの問題点
10118	P1-15	9月18日	13:20-14:20	徳洲会グループ病院の治験業務における逸脱事例収集・情報共有に関する取り組み
10120	P2-65	9月19日	11:20-12:20	CRCの質の均一化を目指して～新人CRCの自立を目的とした質向上ワーキンググループ活動報告～
10121	P2-41	9月19日	11:20-12:20	外部検査機関利用時に実施する検体検査セットアップの効率化への取り組み
10122	P2-42	9月19日	11:20-12:20	電子カルテと連動した治験管理システム導入による業務負担軽減と逸脱防止の効果
10123	P2-6	9月19日	11:20-12:20	製造販売後調査経費の新しい算定方法
10124	P1-65	9月18日	13:20-14:20	クリニカルオーダー改訂と運用方法の検討
10125	P1-81	9月18日	13:20-14:20	電子端末利用時に生じたトラブルについて
10126	P1-23	9月18日	13:20-14:20	調製から投与までに時間規定がある治験薬についての静岡県立静岡がんセンターにおける取り組み
10127	P2-80	9月19日	11:20-12:20	RBAについての理解促進のための研修
10128	P1-69	9月18日	13:20-14:20	治験実施医療機関への治験環境改善のための各種提案について
10129	P1-70	9月18日	13:20-14:20	国立精神・神経医療研究センターにおける治験市民講座を通じた治験の普及・啓発の取り組み（その2）
10130	P1-37	9月18日	13:20-14:20	臨床試験における症例集積向上に向けた看護師CRCの関わりを考える
10131	P2-81	9月19日	11:20-12:20	Electric Informed Consent (eConsent) : トランスセレレート (TCBI) の新たな取り組みとTCBIとは別に試行されたパイロット試験経験
10132	P1-66	9月18日	13:20-14:20	C R Cのキャリアアップについて -アンケート結果からの一考察-
10133	P2-82	9月19日	11:20-12:20	企業治験における健康被害補償の内容に関する調査
10134	P2-83	9月19日	11:20-12:20	治験業務で使用する電子システムの問題点
10135	P2-43	9月19日	11:20-12:20	当院におけるヒヤリハットの分析によるCRC業務の改善
10136	P1-38	9月18日	13:20-14:20	治験参加中の被験者の服薬情報管理の検討 -複数医療機関で治療中の被験者を通して-
10137	P1-39	9月18日	13:20-14:20	災害マニュアルの見直しを実施して
10138	P1-47	9月18日	13:20-14:20	臨床試験の被験者が海外渡航する際の対応
10139	P2-66	9月19日	11:20-12:20	臨床試験支援業務の充実を目指した取り組み
10140	P1-24	9月18日	13:20-14:20	千葉大学医学部附属病院における遮蔽試験の運用について
10141	P1-82	9月18日	13:20-14:20	大規模治験ネットワークを利用した企業治験調査（企業治験紹介）の実績（第2報）
10143	P1-72	9月18日	13:20-14:20	治験に参加した被験者と家族の満足度調査
10144	P2-44	9月19日	11:20-12:20	よりよい原資料作成のための現状の見直しと「原資料作成・運用手順書」作成によるメリットの検討
10145	P2-57	9月19日	11:20-12:20	LDM導入によるCRCの品質管理意識向上を目指したSMOの取り組み
10146	P1-40	9月18日	13:20-14:20	Corrective and Preventative Actions (CAPA) 概念を用いた逸脱防止への取り組み
10147	P1-41	9月18日	13:20-14:20	臨床試験を実施する一員としてのCRCアシスタントとしての取り組みと今後の課題を考える～私たちに何ができるのか？～
10148	P1-42	9月18日	13:20-14:20	新規支援施設におけるCRC業務の進め方～問題事例と解決に向けての考察～
10149	P2-18	9月19日	11:20-12:20	新規試験の支援受け入れを検討するための部署横断的な情報共有のルートの整備とツールの開発
10150	P1-16	9月18日	13:20-14:20	CRC業務におけるパートナーシップシステムの導入とその効果：医療機関とSMOの協働
10151	P1-25	9月18日	13:20-14:20	臨床試験実施時における有害事象の早期発見ための通院治療室との連携について～体制づくりとツール作成～
10152	P1-4	9月18日	13:20-14:20	治験事務局業務効率化の方法を探る
10153	P1-73	9月18日	13:20-14:20	アカデミア発治験薬を用いた医師主導治験（第I相）のTRC業務における現状と課題
10154	P2-29	9月19日	11:20-12:20	治験実施における薬剤部と治験センターの連携
10155	P1-43	9月18日	13:20-14:20	担当施設における組み入れ期間短縮にむけた取り組み

10156	P1-58	9月18日	13:20-14:20	Risk-Based Monitoringの課題 - クエリー対応の視点から -
10157	P2-58	9月19日	11:20-12:20	医療機関の品質管理体制構築に関する治験依頼者からの提案
10158	P1-67	9月18日	13:20-14:20	小児領域におけるCRC教育・研修プログラム作成に向けた取り組み
10159	P2-30	9月19日	11:20-12:20	患者対象第1相治験実施体制構築の取り組み～少人数の治験チームにできること～
10160	P1-5	9月18日	13:20-14:20	タブレット端末を利用した倫理審査委員会開催準備の効率化
10161	P1-6	9月18日	13:20-14:20	研究倫理審査における効率的な利益相反審査体制の構築
10162	P1-48	9月18日	13:20-14:20	治験参加者が望む治験結果の情報共有について考える
10163	P1-83	9月18日	13:20-14:20	(独)国立病院機構天竜病院 呼吸器・アレルギー科における慢性呼吸器疾患治験参加者の実態調査について
10164	P2-74	9月19日	11:20-12:20	臨床研究におけるアミロイドPET検査のインフォームドコンセントと結果開示の留意点に関する検討
10165	P1-26	9月18日	13:20-14:20	ISO1589の認証を受けた治験体制を活かした連携について
10166	P2-59	9月19日	11:20-12:20	6か月毎SDVにおけるデータの品質管理と被験者の安全性
10167	P2-45	9月19日	11:20-12:20	治験のための電子カルテ要件調査まとめ～誰でも作成できる電子カルテ要件調査を目指して～
10168	P2-67	9月19日	11:20-12:20	岡山大学病院におけるCRC等を対象とした英語に関する意識調査及び英語力向上に向けた取り組みについて
10169	P2-46	9月19日	11:20-12:20	データ品質確保のためのCRC2名でのEDC相互入力の有用性と問題点について
追加	P1-27	9月18日	13:20-14:20	CRCと施設スタッフのチームワーク強化による品質向上とリスクの低減について