

9月18日（日）

第1会場 大ホール（ホール棟 1F）

9:30-10:30 特別講演1（※第2会場、第3会場にて中継）

「臨床試験の一翼を担う我々の方向性～PMDAの改革の経験を踏まえて～」

座長： 齊藤 延人（東京大学医学部附属病院 病院長）

近藤 達也（独立行政法人医薬品医療機器総合機構 理事長）

11:00-12:30 共催セミナー1

電磁化・電子化の実践！！～SOP改訂から導入事例まで～

司会： 伊藤真由美（公益社団法人 日本医師会 治験促進センター）

CS1-1 電磁化・電子化の考え方と抑えるべきポイント

佐久間直樹（帝人ファーマ株式会社 医薬開発業務部）

CS1-2 治験関連文書の電磁化に向けた取り組みと導入事例

中山 雄介（エーザイ株式会社 メディシン開発センター）

CS1-3 電磁化導入の取り組み ～2年間の振り返り～

中濱 左信（第一三共 RD ノバーレ株式会社 臨床開発部 業務・QCグループ）

CS1-4 治験業務支援システム「カット・ドゥ・スクエア」の最新の状況について

丸山由起子（公益社団法人 日本医師会 治験促進センター）

共催：公益社団法人 日本医師会 治験促進センター

13:20-14:20 特別講演2（※第2会場、第3会場にて中継）

「省令GCP公布20年目を迎えて～達人が語る治験の温故知新～」

座長： 渡邊 裕司（浜松医科大学 臨床薬理学 教授/国立研究開発法人 国立国際医療研究センター 臨床研究センター長）

森 和彦（厚生労働省審議官（医薬担当））

14:40-16:10 シンポジウム1

これからの倫理審査のあり方を考える～体制構築の先に見えた課題の解決に向けて～

座長： 吉田 雅幸（東京医科歯科大学 生命倫理研究センター）  
木俣美津夫（聖隷浜松病院 臨床研究管理センター）

SY1-1 倫理審査委員会認定制度について

吉田 雅幸（東京医科歯科大学 生命倫理研究センター）

SY1-2 認定倫理審査委員会が抱える課題と課題解決に向けた取り組みについて  
～倫理審査の質の向上～

平野 隆司（独立行政法人国立病院機構 名古屋医療センター 臨床研究支援室）



- SY1-3 臨床研究中核病院の倫理審査委員会が抱える課題と課題解決に向けた取り組み  
について～倫理審査の集約化～  
山下 紀子 (国立がん研究センター 研究支援センター 被験者保護室)
- SY1-4 一般病院における倫理審査への取組みと課題  
望月亜希子 (静岡県立総合病院 臨床試験管理室)

16:30-18:00 シンポジウム 4

Research Integrity を実現するために

- 座長 後藤 美穂 (日本 SMO 協会/トライアドジャパン株式会社)  
中野 重行 (大分大学/創薬育薬医療コミュニケーション協会/臨床試験支援財団)

- SY4-1 「Research Integrity を実現するために～ CRC の立場で考えること～」  
森下 典子 (独立行政法人国立病院機構大阪医療センター)
- SY4-2 Research Integrity を実現するために～アカデミアとしてのガバナンス～  
森豊 隆志 (東京大学医学部附属病院 臨床研究ガバナンス部)
- SY4-3 「臨床試験データの信頼性を確保するために  
～ SMO 自主ガイドライン制定後の日本 SMO 協会の取り組み～」  
藤本 勝 (日本 SMO 協会)

パネリスト

- 高杉 和弘 (日本製薬工業協会/持田製薬株式会社)

第 2 会場 小ホール (ホール棟 2F)

11:00-12:30 共催セミナー 2

医療機関と治験依頼者の分業と連携

－日本の強みを生かすために MRCT での経験から－

- 座長 東海 康之 (欧州製薬団体連合会 臨床部会, グラクソ・スミスクライン株式会社)  
岡本 誠一 (米国研究製薬工業協会 臨床部会, MSD 株式会社)

CS2-1

- 土江 宜子 (国立病院機構本部 総合研究センター 治験研究部 治験推進室)

CS2-2

- 横山 浩貴 (アツヴィ合同会社 ジャパンサイトマネジメント&モニタリング部)

討論者

- 舟橋 恵子 (松原メイフラワー病院 臨床研究部)  
高田 真衣 (アイロム株式会社 東京支店 第五統括部)  
松本 麻希 (ノバルティス ファーマ株式会社 開発推進部 治験グループ第 8)  
山之内智史 (シミック株式会社 臨床開発第一本部 臨床開発部)

共催: PhRMA / efpia JAPAN

## 14:40-16:10 シンポジウム 2

どこまでやったらいいの？ CRC 業務 ～新たな役割分担を目指して～

座長 玉浦 明美 (国立研究開発法人 日本医療研究開発機構 経営企画部 業務改革グループ)  
佐藤 弥生 (国立研究開発法人 国立長寿医療研究センター 治験・臨床研究推進センター  
治験・臨床研究推進部 CRC 室)

- SY2-1 治験における業務の効率化・質の向上 ～LDM導入の試み～  
江見美和子 (公益財団法人 先端医療振興財団 先端医療センター 臨床試験支援部)
- SY2-2 多職種連携による臨床試験支援への取り組み  
山路 直美 (国立病院機構 福山医療センター 臨床研究部 治験管理室)
- SY2-3 『SMO における LDM 導入の試み  
ー「質の向上」と「業務の効率化」を目指すための課題ー』  
中村 奈央 (セーマ株式会社 治験支援事業本部 CRC 事業部 LDM 設置準備室)
- SY2-4 臨床試験：CRC に求めるもの ～医師の立場から～  
藤原 恵一 (埼玉医科大学国際医療センター 婦人科腫瘍科)

## 16:30-18:00 シンポジウム 5

臨床研究・治験推進 next stage (ARO と NW 機能の連携によるクオリティ向上)

座長 栗山 猛 (国立研究開発法人 国立成育医療研究センター)  
大霧 則安 (久留米大学病院 治験センター)

- SY5-1 革新的医薬品・医療機器の創出に向けた AMED の取り組みについて  
～革新的医療技術創出拠点プロジェクトや人材育成の取り組み等を中心に～  
吉田 易範 (国立研究開発法人 日本医療研究開発機構 臨床研究・治験基盤事業部)
- SY5-2 臨床研究中核病院における ARO 機能の整備とネットワークへの展開について  
ーネットワークを通じた人材育成ー  
青木 正志 (東北大学大学院医学系研究科 神経内科/東北大学病院 臨床研究推進センター)
- SY5-3 研究者教育における九州地区の取り組み  
船越 公太 (九州大学病院臨床研究推進部門・データセンター)
- SY5-4 ネットワーク加盟施設における CRC の取り組みの現状と課題について  
友常 雅子 (東京都立小児総合医療センター 臨床研究支援センター)

## 第 3 会場 国際会議場 (ホール棟 4F)

### 11:00-13:00 共催セミナー 3

国際共同治験のための基礎英語

座長 小作 寛 (一般社団法人 日本 CRO 協会)

- CS3-1 CRO 協会加盟会社での英語環境の状況  
小作 寛 (一般社団法人 日本 CRO 協会)



CS3-2 治験分野で押さえておきたい英語表現

木次 佳太 (サン・フレア アカデミー講師)

共催：一般社団法人 日本CRO協会／株式会社サン・フレア

14:40-16:10 シンポジウム3

どこまでやったらいいのか？～精度管理～

座長 東影 明人 (岡山大学病院 新医療研究開発センター 治験推進部)  
山内 暢晃 (久留米大学医学部附属病院 治験センター)

SY3-1 治験に求められる精度管理  
～実施医療機関の視点から～

乙部恵美子 (浜松医科大学医学部附属病院 臨床研究管理センター)

SY3-2 治験に求められる精度管理 ～CROの立場における実情を通して～

森 泰治 (株式会社メドファーマ 臨床開発部)

SY3-3 治験に求められる精度管理 ～治験依頼者の視点から～

中川 孝 (日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 医薬開発本部クオリティメディシン部)

SY3-4 治験に求められる精度管理 ～規制当局の視点から～

酒井 亮祐 (独立行政法人 医薬品医療機器総合機構 信頼性保証部)

16:30-17:30 セミナー

CDISCで何が変わるの？

座長 丸山由起子 (公益社団法人 日本医師会 治験促進センター)

SE-1 CDISCとは・・・CRCの業務への影響

橋尾 美穂 (グラクソ・スミスクライン株式会社)

SE-2 「研究者主導研究におけるCDISCへの対応」

大津 洋 (国立研究開発法人国立国際医療研究センター 臨床研究センター)

第5会場 602 (ビル棟6F)

9:00-11:00 ワークショップ1

治験を成功させる、コーチングスキル

～円滑に治験を進めるためにはどうすればよいか？治験開始までのプロセスをCRCとCRAで考える！～

座長 (ファシリテーター)

今野 浩一 (PMコンサルティング ポジティブ・インテンション)

吉田 則子 (プロジェクト・カウンセリング・オフィス cocokara)

### ファシリテーター

稲吉美由紀 (独立行政法人 国立病院機構 東京医療センター)  
山田 周子 (ノバルティス ファーマ株式会社)  
井上 和紀 (日本 CRO 協会 / AC メディカル株式会社)

## 第 6 会場 603 (ビル棟 6F)

### 9:00-11:00 ワークショップ 2

#### CAPA ワークショップ

座長 池原 由美 (琉球大学医学部附属病院 臨床研究教育管理センター)  
筒泉 直樹 (アストラゼネカ株式会社 QA Asia Pac.)

#### シンポジスト

津田 達志 (大日本住友製薬株式会社 開発本部 業務推進グループ)  
筒泉 直樹 (アストラゼネカ株式会社 QA Asia Pac.)

#### ファシリテーター

小原 泉 (自治医科大学看護学部 大学院看護学研究科 / 自治医科大学附属病院 臨床研究支援センター)  
山崎 純子 (神戸大学医学部附属病院 臨床研究推進センター)  
森 泰治 (株式会社メドファーマ)  
吉村 千代 (アストラゼネカ株式会社 研究開発本部 臨床開発統括部 スタディモニタリンググループ)

## ポスター会場 第 2-5 展示場 (ビル棟 B1F)

### 13:20-14:20 ポスター発表

#### カテゴリー 1 治験審査委員会、倫理審査委員会 (事務局業務を含む)

- P1-1 臨床研究中核病院としての倫理審査委員会事務局教育  
大仲 有佳 (大阪大学医学部附属病院 事務局 教育研究支援課 研究支援係)
- P1-2 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  
松下 千花 (株式会社 EP 総合 名古屋支店)
- P1-3 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  
岡田 綾佳 (北里大学北里研究所病院 研究部)
- P1-4 治験事務局業務効率化の方法を探る  
宮田 成子 (大阪市立大学医学部附属病院)
- P1-5 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  
村尾 知彦 (宮城県立がんセンター 薬剤部 / 治験・臨床研究管理室)
- P1-6 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  
掛井 基徳 (国立研究開発法人 国立がん研究センター 研究支援センター 被験者保護室)



## カテゴリー2 医療機関内・ネットワーク等の体制の整備

- P1-7 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  
榎本有希子 (日本大学医学部附属板橋病院)
- P1-8 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～  
望月 瑠美 (日本医科大学武蔵小杉病院 治験管理事務局)
- P1-9 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  
齋藤 亨佳 (自治医科大学 臨床研究支援センター)
- P1-10 当院の重篤な有害事象報告体制の検討 (第2報) ～スムーズな SAE 報告体制の  
確立に向けて～  
寺田 浩美 (医療法人鉄蕉会 亀田総合病院 治験管理センター)
- P1-11 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～  
丸山由起子 (公益社団法人 日本医師会 治験促進センター)
- P1-12 臨床試験における災害対策マニュアルの作成  
名古屋祐衣 (医療法人沖縄徳洲会 湘南鎌倉総合病院 治験センター)
- P1-13 優良治験ネットワーク積極的活用の取り組みと事例  
木村 裕次 (大塚製薬株式会社 新薬開発本部)
- P1-14 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  
武井 順平 (国立研究開発法人国立成育医療研究センター 臨床研究ネットワーク推進室)
- P1-15 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組み  
関根 博 (埼玉医療生活協同組合 羽生総合病院 治験センター)
- P1-16 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  
富岡 智 (株式会社 EP 総合)

## カテゴリー3 院内調整・チーム医療

- P1-17 臨床研究支援による症例登録スピードへの効果  
嶋村 静江 (北里大学メディカルセンター 治験管理室)
- P1-18 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  
渡部 聖子 (独立行政法人国立機構 災害医療センター 治験管理室)
- P1-19 アンブラインドスタッフ業務の構築  
身崎 昌美 (聖路加国際病院 研究管理部)
- P1-20 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～  
笠間 聡子 (株式会社 EP 総合 東京支店 第4オフィス)
- P1-21 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  
石山 裕美 (自治医科大学附属病院 とちぎ臨床試験推進部)
- P1-22 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 -  
松本 良江 (東京都立松沢病院 治験事務局)
- P1-23 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  
櫻井 美満 (静岡県立静岡がんセンター 薬剤部)
- P1-24 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  
高塚 美玲 (千葉大学 医学部附属病院)



- P1-25 臨床試験実施時における有害事象の早期発見の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～  
齋藤 美和 (千葉大学医学部附属病院 臨床試験部 がん化学療法看護認定看護師)
- P1-26 ISO1589 の認証を受けた治験体制を活かした連携について  
長岡 美枝 (群馬大学医学部附属病院 臨床試験部)
- P1-27 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  
丸山 修一 (株式会社 EP 総合 大宮支店第1オフィス)

#### カテゴリ 4 CRC 業務の工夫

- P1-28 引継ぎ業務のクオリティ向上を目指して  
廣瀬 智子 (株式会社 イスモ)
- P1-29 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  
古野 友香 (株式会社 EP 総合 関東第1ブロック東京支店 第4オフィス)
- P1-30 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～  
友定 直美 (名古屋大学 医学部 附属病院 先端医療・臨床研究支援センター)
- P1-31 治験・臨床試験の同意撤回における CRC の対応 (第2報)  
堀川奈生子 (東京都立駒込病院 臨床試験科)
- P1-32 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～  
三宅 千里 (株式会社 EP 総合)
- P1-33 治験責任医師とCRCの連携による実績とその紹介  
鈴木 詩織 (株式会社キャピタルメディカ)
- P1-34 「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～」  
加藤 ゆい (株式会社 EP 総合)
- P1-35 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～  
品川 優理 (東北大学病院 臨床研究推進センター 臨床研究実施部門)
- P1-36 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  
伊原 大輔 (東北大学病院 臨床研究推進センター 臨床研究実施部門)
- P1-37 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  
庄子 睦美 (東北大学病院 総合地域医療教育支援部)
- P1-38 治験参加中の被験者の服薬情報管理の検討 一複数医療機関で治療中の被験者を通して～  
遠藤 朋子 (東北医科薬科大学病院 臨床研究支援センター)
- P1-39 災害マニュアルの見直しを実施して  
成瀬加代子 (独立行政法人 国立病院機構 相模原病院 治験管理室)
- P1-40 Corrective and Preventative Actions (CAPA) 概念を用いた逸脱防止への取り組み  
浦嶋 優里 (トライアドジャパン株式会社 新薬開発支援部)
- P1-41 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？～  
渡邊 知子 (国立研究開発法人 国立がん研究センター東病院 臨床研究コーディネーター室)
- P1-42 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～  
白樫 恵美 (株式会社 新日本科学臨床薬理研究所 近畿・東海エリア支援部 近畿・東海支援室 CRC チーム)



## P1-43 担当施設における組み入れ期間短縮にむけた取り組み

黒木真由美 (株式会社 新日本科学臨床薬理研究所 近畿・東海エリア支援部 近畿・東海支援部 CRC チーム)

## カテゴリー5 被験者対応

## P1-44 治験薬投与期間中に被験者が転院してきた際の対応

亀井 智子 (藤沢市民病院)

## P1-45 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

渡邊 達也 (北里大学北里研究所病院 研究部)

## P1-46 親の転勤に伴う治験移管手続きについての報告

近藤 伸代 (東京都立小児総合医療センター 臨床研究支援センター)

## P1-47 臨床試験の被験者が海外渡航する際の対応

小西 健太 (株式会社 EP 総合)

## P1-48 治験参加者が望む治験結果の情報共有について考える

深津亜希子 (昭和大学横浜市北部病院 臨床試験支援室)

## カテゴリー6 臨床試験データの品質管理

## P1-49 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

富嶋 勝夢 (静岡県立大学薬学部 医薬品情報解析分野)

## P1-50 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

林 真弓 (日本 QA 研究会 共通特別プロジェクト2/JCR ファーマ株式会社)

## P1-51 Let's High quality! ~医療機関と共に作る品質向上~

加賀あざみ (株式会社 EP 総合)

## P1-52 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

三宅 絢野 (学校法人聖路加国際大学 聖路加国際病院 研究センター 研究管理部)

## P1-53 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~リスクマネジメントの考えに基づいた業務の推進~

久米田孝輔 (AC メディカル株式会社)

## P1-54 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

小倉 奈々 (東京大学医学部附属病院 臨床研究支援センター)

## P1-55 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~

田中 麻美 (新潟大学医歯学総合病院 生命科学医療センター ちけんセンター部門)

## P1-56 癌臨床試験におけるデータ標準に向けての検討

久田 大輔 (日本製薬工業協会 医薬品評価委員会 データサイエンス部会)

## P1-57 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

上古原智晃 (エイツーヘルスケア株式会社 臨床開発第1本部 臨床開発第2部)

## P1-58 Risk-Based Monitoring の課題ークエリー対応の視点からー

師橋賢太郎 (クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社 臨床開発事業本部 業務改革推進室)



## カテゴリー 7 臨床試験支援スタッフの教育・育成

- P1-59 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  
神永 教子 (NPO 法人響き合いネットワーク東京 SP の会)
- P1-60 CRC ユニットにおける実習生受け入れの現状とその効果  
萩原佐知子 (慶應義塾大学病院 臨床研究推進センター 臨床研究実施部門 CRC ユニット)
- P1-61 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  
原田史穂子 (昭和大学 藤が丘病院 臨床試験支援室)
- P1-62 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-  
野村美沙里 (横浜市立大学 次世代臨床研究センター 臨床研究コーディネート部門)
- P1-63 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  
山崎 太義 (昭和大学 臨床薬理研究所)
- P1-64 CAPA を実践的な CRC 教育ツールへつなげる  
稲吉美由紀 (独立行政法人国立病院機構 東京医療センター)
- P1-65 クリニカルラダー改訂と運用方法の検討  
田坂 竜太 (AMG 上尾中央総合病院 薬剤部 治験管理科)
- P1-66 CRC 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 -  
金子 洋子 (千葉大学医学部附属病院 臨床試験部)
- P1-67 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  
友常 雅子 (東京都立小児総合医療センター 臨床研究支援センター)

## カテゴリー 8 臨床試験の啓発活動

- P1-68 臨床研究に関する患者相談窓口の整備  
永松 明美 (東京大学医学部附属病院 臨床研究支援センター/東京大学医学部附属病院 看護部)
- P1-69 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  
大村 泉美 (日本製薬工業協会 医薬品評価委員会 臨床評価部会 治験環境改善啓発活動チーム)
- P1-70 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・啓発の取組み (その 2)  
津野 良子 (国立研究開発法人 国立精神・神経医療研究センター 臨床研究推進部)

## カテゴリー 9 専門領域 (がん、小児、精神、救急など)

- P1-71 治験体験ゲームを活用した幼児・学童への啓発  
林 聖子 (東京都立小児総合医療センター 臨床研究支援センター)
- P1-72 治験に参加した被験者と家族の満足度調査  
渡部 静 (国立研究開発法人 国立成育医療研究センター)

## カテゴリー 10 臨床研究・トランスレーショナルリサーチ

- P1-73 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  
大和田理代 (東京大学 医科学研究所 附属病院 検査部/東京大学 医科学研究所 附属病院 TR・治験センター)



## カテゴリー 11 その他

- P1-74 治験薬保冷庫の温度逸脱時対応フロー図の作成  
上野 陽子 (東京都立多摩総合医療センター 治験事務局/東京都立多摩総合医療センター 薬剤科)
- P1-75 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  
森 政文 (株式会社コスメックス)
- P1-76 呼吸器科の治験における機器・資材等の管理について  
山内 友 (町田市民病院 治験支援室)
- P1-77 「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  
河村 裕二 (R&D Head Club Working Group / アステラス製薬株式会社 開発推進部)
- P1-78 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 -  
青木 裕 (株式会社キャピタルメディカ)
- P1-79 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  
河村 裕二 (日本製薬工業協会 医薬品評価委員会 臨床評価部会 治験実施環境調査対応チーム / アステラス製薬株式会社 開発推進部)
- P1-80 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～  
山口 ひとみ (筑波大学 つくば臨床医学研究開発機構 臨床研究推進センター 中央管理ユニット)
- P1-81 電子端末利用時に生じたトラブルについて  
大島 悟 (自治医科大学附属病院 とちぎ臨床試験推進部)
- P1-82 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)  
広田 沙織 (公益社団法人 日本医師会 治験促進センター)
- P1-83 (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  
鈴木三千代 (株式会社 エシック)