## ARO協議会 教育専門家連絡会策定シラバス

v2.0 2016/08 ARO協議会総会公開

大項目	中項目	小項目	具体例 (※ここの項目は対象により選択)	臨床試験に関連する病院職員の目標	分担医師等臨床試験に係わる医師・目標
	①医療開発	i. 医療開発の方法	医療開発の進め方と分類(経験則に基づく開発、症例からの知見に基づく開発、物質探求の開発、基礎研究を元にした開発)の実例	医療開発の進め方が多種であること、最近は基礎研究に基 づく開発が増加していることを理解する	医療開発の進め方が多種であること、最近は基礎研究に基 づく開発が増加していることを理解する
		ii. 基礎研究と臨床試 験	基礎研究と臨床試験の違い(データの質と管理、	基礎研究と臨床研究の対象とデータの取り扱いの違いを理	臨床試験の定義と目的を説明できる 基礎研究と臨床研究の対象とデータの取り扱いの違いを理 解する
	②医療開発の		天然化合物の探求と製薬の実例 化合物の最適化	(–)	物質スクリーニングの手法を理解する
	手法	ii. トランスレーショナ ル・リサーチ(TR)	TRの概念、開発例	TRの概念を理解できる	TRの概念を説明することができる
	③医療開発の 最近の情勢	i. TRの必要性	物質スクリーニングから基礎研究を基にした (ターゲット型開発手法含む)開発への変化、従 来の開発手法での行き詰まり、パラダイムシフト	TRの必要性の背景を理解する	TR開発が必要である背景を理解する 開発方法が変化していることを理解する TRの開発手法について理解する
		ii. アカデミアの役割	基礎研究の主体としてのアカデミアの役割、アカデミアでの開発経路の多様性(ライセンスアウト、ベンチャー企業、医師主導治験実施、先進医療制度、保険収載)	アカデミアの医療開発における役割を理解する	アカデミアがTR開発において果たす役割の重要性を理解する アカデミアでは、ライセンスアウト、ベンチャー企業、医師主 導治験、先進医療制度、医療技術定着による保険収載と開 発経路が多様であることを理解する
		iii. 海外の開発状況	海外のAROの状況、海外における国からの支援 体制、米国IND制度	(-)	海外のAROの活動状況を理解する
	④医療開発に 必要な基盤	i. 人的資源	実施に必要な職種:臨床研究コーディネーター、 プロジェクトマネージャー、生物統計家、データマ ネージャー、試験物製造担当、薬事担当者、知 財担当者等の職種	実施に係わる職種と多職種が必要であることを理解する。	実施に必要な職種(臨床研究コーディネーター、プロジェクトマネーシャー、生物統計家、データマネージャー、試験物製造担当、薬事担当者、知財担当者等)の役割と必要性を理解する
1. 医療開発概論		ii. 臨床研究コーディ ネーター(CRC)		CRCの役割と必要性を理解する	CRCの役割と必要性を説明できる 被験者の特徴と対応を理解する
		iii. プロジェクトマネジメ ント		プロジェクトマネジメントとプロジェクトマネージャーの必要性 を理解する	プロジェクトマネジメントの概略を理解する プロジェクトマネーシャーの役割と業務を理解する
	⑤医療開発に 必要な設備	i. 実施体制・設備・機 器		医療開発では設備・機器が開発品目の特徴により必要となることを理解する	医療機器開発に必要な設備・機器(基礎研究施設、ゲノム解析装置、細胞調製施設、データマネジメントシステム、EDC)の役割と必要性を理解する
		ii. 情報システム	情報の電子化と利用、GCP上の電子データ取扱い、電子申請、AI応用(Watson等)、ビッグ・データ	情報システムの必要性を理解する	情報の電子化と利用の現状を理解する
	⑥開発体制	i. 国の支援制度	AMEDとその役割、公的研究費、海外機関(米国 NIH等)からの情報入手	支援制度の概略を理解する	AMEDの概略と役割を理解する 公的研究費の応募方法、運用について理解する
			非臨床試験・試験物製造の委託、臨床試験業務の委託(CRO、SMO、委託業務の内容)、契約		非臨床試験・試験物製造の委託の概略を理解する 臨床試験業務の委託(CRO、SMO、委託業務の内容)の概略 を理解する
		iii. 試験実施のための 体制	研究体制構築、分担医師・研究協力者の役割と 研究責任者の役割	研究員任名の監督のもとで未務か逐行されることを理解する 	研究体制構築の必要性を説明できる 組織の構築と役割の概略を理解する
	⑦改善手法	i. PDCAサイクル	改善手法としてのPDCAサイクルの概念、その応 用	み姜毛注の道 λ が必要であることを理解する	改善手法導入の必要性を理解する PDCAサイクルの概念を理解する PDCAサイクルのTRへの応用(SOPの運用等)について理解 する

1	1	ii. 規格の制定	ISO, JIS	(-)	ISO, JISの概念を理解する
	⑧情報∙論文	i. 情報の収集		EBMの概要と必要性を理解する	論文を適切に読むことができる 診療ガイドラインの必要性と活用を理解する EBMに基づく標準療法を説明できる
		ii. 論文化·公開	適切な論文作成、結果の公表、オーサーシップ	結果の公表の重要性を理解する	適切な論文作成、結果の公表、オーサーシップへの配慮を 理解する
	①医薬品開発のステップ	i. 医薬品開発の流れ	基礎研究から非臨床試験を経て臨床試験に至 る経路	基礎研究から非臨床試験を経て臨床試験に至る経路を理解 する	
	②試験の相	i. 相の分類	医薬品における第I相試験、第II相試験、第III相 試験、第IV相試験の定義と目的および特徴	臨床試験が各相に分かれていることと各々の特徴を理解する	医薬品における第I相試験、第II相試験、第III相試験、第IV相 試験の定義と目的および特徴
		ii. FIH試験	FIH試験実施(初回投与量、非臨床試験からの 毒性評価の注意点)	FIH試験の注意点を理解する	FIH試験の注意点を理解する
		i. 医薬品、医療機器、 体外診断薬、再生医 療等製品の開発の特 徴	開発品の種類による規制の違い(例:医薬品 GCP、医療機器GCP、再生医療等製品GCP)、 各品目における承認に必要な試験の概略	開発品目により、規制・ガイドラインが異なることを理解する	開発品の種類による規制の違いがあることを理解する 再生医療等の安全性の確保等に関する法律の実施方法を 理解する 各開発対象において承認に必要な試験の実施方法を理解す る
		ii. 医療機器	医療機器のクラス分類と承認・認証(第三者)、 必要な試験、性能評価試験、先進医療データの 利用可能性	医薬品とは異なる開発経路であることを理解する	クラス分類と承認の関連、性能評価試験について理解する
2. 医薬品·医療機器 開発		iii. 再生医療等製品	薬機法下での承認システム、遺伝子治療(ex vivo、がん治療用ウイルス) 臨床研究トラックとの違い(再生医療等の安全性 の確保等に関する法律、特定認定再生医療等 委員会)	医薬品とは異なる開発経路であることを理解する	遺伝子治療の開発トラックを理解する 再生医療等の安全性の確保等に関する法律との違いを理解 する
	の出口	<b></b>	知財の基礎、特許の種類(医薬品・医療機器)、 出願までの秘密保持	特許とは何か、なぜ取るのか、どのように取るのか、どのよう に活用するのかを理解する	特許とは何か、なぜ取るのか、どのように取るのか、どのよう に活用するのかを理解する
		ii. 出口を目指した知財 基盤の構築	特許戦略(基本特許と周辺特許)	どのような特許をいつどこで取るかを理解する	どのような特許をいつどこで取るかを理解する
		iii. アカデミアからの起 業	ライセンス、ベンチャー設立、ファンド	開発の出口戦略には特許が重要な役割を果たすことを理解する	ライセンスの概念を説明できる ベンチャー設立とファンドについて理解する
		iv. 海外での知財	海外での特許権獲得	海外における特許権を理解する	特許協力条約(Patent Cooperation Treaty: PCT)を理解する
	⑤海外展開	i. 海外展開	海外共同試験の概要と必要性(民族差、大規模 試験)、海外展開のための知財、海外共同試験 の例	(-)	海外展開の必要性を理解する
	<b>⑥承認</b>	i. 承認申請	承認申請の方法、各種優先制度(希少疾病、優 先審査、先駆け審査制度、再生医療等製品の早 期承認)	(-)	承認申請制度、個々の承認制度を理解する
3. 医療開発方法論		性・知見を基にした医	臨床現場での必要性・知見を基にした医療開発の例示、また、そのためのトレーニングの方法の例示、臨床上でのポジショニングに基づく開発	臨床現場での必要性あるいは知見が医療開発の基礎となる 例があること、また、その必要性を理解する	
	②個別化医療		個別化医療の意義・必要性 個別化医療の開発・確立への取り組みの例示	個別化医療の概要・意義・必要性を理解する。	個別化医療の概要・意義・必要性を理解する。 個別化医療の開発・確立のために必要なこと、取り組みにつ いて理解する。
	③医工学	i. 工学系研究の臨床 応用	工学系研究を元にした医療機器開発、医工連携 の概論・実例	医工連携の開発経路があることを理解する	工学系研究を元にした医療機器開発の必要性を理解する 医工連携の概論を理解し、例示を受ける

4. 法規・ガイドライン	①体系		薬機法、薬機法下の省令(GCP, GMP, GLP等)、 ガイドラインの位置づけ		治験は薬機法により規定されること、薬機法の下に各種省令 が存在することを理解する。法規とガイドラインの差異を理解 する
	②ICH		ICHの成り立ちと概略、ICHの基本理念、ICHにより規定される法規	ICHの概略を理解する。ICHにより日米欧の治験プラット フォームが作られることを理解する	ICHの成り立ちと概略を説明できる ICHの基本理念を説明できる ICHにより法規、ガイドライン、通知が制定されていることを理 解する
		ii. ICHの内容	ICHの分類、医療開発に有用なICHの項目	ICHの概略と必要性を理解する	ICHの分類を理解する ICHの参照方法について理解する
	③日本の体系	i. 日本固有の法規・ガ イドライン	再生医療等の安全性の確保等に関する法律、 遺伝子治療等臨床研究に関する指針、人を対象 とする医学系研究に関する倫理指針(「介入」、 「侵襲」)、遺伝子治療等臨床研究に関する倫理 指針、その他指針(ヒトゲノム・遺伝子解析研究 に関する倫理指針、厚生労働省の所管する実施 期間における動物実験等の実施に関する基本 指針等)	開発のドプックにより違すする法律・ガイドブイブが異なること を理解する。開発経路により適応される法律・ガイドラインに ついて概ね理解する	再生医療等の安全性の確保等に関する法律、遺伝子治療等臨床研究に関する指針、人を対象とする医学系研究に関する倫理指針(「介入」、「侵襲」の定義とそれに基づく分類を含む)、遺伝子治療等臨床研究に関する倫理指針の適応範囲と概略を説明できるヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針、厚生労働省の所管する実施期間における動物実験等の実施に関する基本指針等その他の準拠指針の概略を理解する
		ii. 関連する日本の制	患者申出療養、保険外併用療養制度、人道的見 地から実施される治験	保険外併用療養制度と臨床試験の関係を理解する	保険外併用療養制度を説明できる 患者申出療養、人道的見地から実施される治験を理解する
		i. 規制当局	日米欧の規制当局:医薬品医療機器総合機構、 厚生労働省、米国FDA、EMA	規制当局の役割を理解する	日米欧の規制当局:医薬品医療機器総合機構、厚生労働 省、米国FDA、EMAの役割と特徴を理解する
	④規制当局と その対応	ii. 規制当局への報告	「治験届」及び「重篤な湯外字症」の報告	「治験届」および「重篤な有害事象」の報告が薬事法施行規 則により義務化されていることを理解する。	「治験届」および「重篤な有害事象」の報告が薬事法施行規 則により義務化されていることを理解する。
			薬事戦略相談(個別面談、事前面談、対面助 言)、治験届けから承認申請までの流れ	薬事戦略相談の概要を理解する	薬事戦略相談(個別面談、事前面談、対面助言)の役割と実施方法を理解する 治験届けから承認申請までの流れを理解する
		iv. 規制情報の入手	各規制当局からの情報入手、規制情報の種類	(-)	日米欧の各規制当局からHPにより情報入手できる 入手できる規制情報の種類・概略を理解する
		v. 査察	GCP査察とその対応、GMP/GLP査察	(-)	GCP査察とその対応、GMP/GLP査察を理解する
	①非臨床試験 概論		非臨床試験の定義、非臨床試験の必要性、開発 品目による非臨床試験の限界	非臨床試験の概略と必要性を理解する	非臨床試験の定義と必要性を説明できる 開発品目(再生医療等製品)による非臨床試験の限界を理 解する
	②非臨床試験 の実施項目	i. 非臨床試験の実施 <sup>頂日</sup>	薬効薬理試験、動態試験、安全性試験、人初回 投与安全性(NOAEL, MABEL, マイクロドージン グ)、生毒性試験、遺伝毒性試験、がん原性試 験、光安全性試験、その他の試験、開発対象に より異なる非臨床試験実施項目	非臨床試験が各種の試験から成りたち、開発品目により実 施項目が異なることを理解する	非臨床試験の項目と目的を理解する 非臨床試験実施項目開発対象により異なること及びその理 由を理解する
			動物種の選択と選択理由、齧歯類・非齧歯類の選択	(-)	動物種の選択とその理由について理解する
5. 非臨床試験	3GLP	i. GLP	省令としてのGLP、GLPの概念、GLPの構成要素、GLPによる質の担保、GLPの文書体系、GLP 準拠試験受託企業	GLPの概要と必要性を理解する	省令としてのGLPの概略とGLPの概念を理解する GLPの構成要素とGLPによる質の担保を理解する GLPの文書体系の存在を認識する
		ii. 研究室での実験	研究室で実施できる実験とGLPの差異、研究室 での実験結果を非臨床試験データとして採用し 難い理由	(-)	研究室の実験とGLPの質の保証、ドキュメンテーションの差 を説明できる 研究室での実験結果を非臨床試験データとして採用し難い 理由を説明できる
	④医療開発に おける非臨床 試験の現状	i. 動物モデル	再生医療等製品あるいは免疫療法における動物モデルの限界(人由来細胞の利用、人と動物種での免疫系の差)、そのような場合の非臨床試験の実施の方法と理論構築、免疫不全モデルの特徴	医療開発では動物モデルでは非臨床試験として実施が難し	再生医療等製品あるいは免疫療法における動物モデルの限界(人由来細胞の利用、人と動物種での免疫系の差)を理解する そのような場合の非臨床試験の実施の方法と理論構築を理解する

	<u> </u>				
	①試験物製造	製造		開発当初は企業発注ではなくアカデミアが自ら作成するケー スとその必要性を理解する	アカデミアにおける細胞製剤・ベクター製造の必要性と現状 を理解する 実例をにより現状を認識する 品質保証、出荷基準、最終的な製剤化に関する留意点を理 解する
	<b>山</b> 鸡状	ii. 試験物製造の留意 点	規格の決定、製造のスケールアップ、生物製剤 原料基準、カルタヘナ法、マスターファイル、残 留物	(-)	(該当する場合)製造の留意点である生物製剤原料基準、カルタへナ法、マスターファイル、残留物について理解する
		iii. 製造委託	企業への試験物製造委託	(–)	医師主導治験において企業へ製造委託する概要を理解する
6. 試験物製造	②GMP	i. GMP	省令としてのGMP、GMPの概念、GMPの構成要素、GMP準拠製造受託企業とアカデミアでの製造、治験薬GMP、非臨床試験で用いる品質	GMPの概要とその必要性を理解する	省令としてのGMPとGMPの概念を説明できる GMPの構成要素を理解する GMP準拠製造受託企業とアカデミアでの製造の差異と使い 分けを理解する 治験薬GMPの概念及び非臨床試験で用いる品質について 理解する
		ii. 関連する省令等	GCTP、治験薬・治験再生医療等製品の製造に 係わるガイドライン・通知	(-)	GCTP、治験薬・治験再生医療等製品の製造に係わるガイド ライン・通知の概略と利用方法を理解する
		iii. 再生医療等の安全 性の確保等に関する 法律	同法での試験物製造に係わる省令・ガイドライン、GCTPとの関連	(-)	同法での試験物製造に係わる省令・ガイドラインを理解する 薬機法・GCTPとの違いを理解する
	③医療開発に おける試験物 製造の現状	<b>发</b> 坦	細胞調製施設(CPC)の概略、CPCの運用、CPC を構成する施設・設備・組織、SOPによる運用、 無菌性の担保、CPCの運用実際	アカデミアでの試験物製造の概略を理解する	(該当する場合)CPCの概略運用構成する施設・設備・組織、 SOPによる運用、無菌性の担保について理解する CPCの運用実際を理解する
			再生医療等製品の概略、細胞調製の医薬品製 造との違い	(-)	再生医療等製品の製造の概略を理解する 細胞調製の医薬品製造との違いを理解する
		iii. ベクター・ウイルス 製造	遺伝子治療・ウイルス療法の概略、製造設備、 ベクター・ウイルス製造の実例	(-)	(該当する場合)遺伝子治療・ウイルス療法の概略と製造設備について理解する ベクター・ウイルス製造の実例を理解する
	①研究者の責 務·体制構築	責務		研究者、特に研究責任者の業務は多種に渡ることを理解す る	基礎研究の記録・知財確保から臨床試験終了に至る間の業務(基礎研究段階、非臨床試験段階、臨床試験段階)を理解する 研究分担者としての研究・臨床試験における責務を説明できる 補償・賠償の概略を説明でき、実施の方法について理解する
	伤" 冲削伸来	ii. GCPとその遵守	責務、ICH-GCPとJ-GCP	GCPの概略と遵守の必要性を理解する ICH-GCPとJ-GCPの概要を理解する	GCPの概要を説明できる GCPによって規定される研究者等の責務を理解する ICH-GCPとJ-GCPの概要を理解する
		iii. 多施設共同試験	多施設共同試験の概要と運用例、調整医師・調整事務局の役割	多施設共同試験の概要を理解する	多施設共同試験の概要と運用例を理解する 調整医師・調整事務局の役割を理解する
7. 試験実施	②作成資料	i. 試験実施に必要な 資料	必要な資料作成とその概略:実施計画書、説明同意文書、試験物概要書、特殊検査実施手順書、試験薬管理・投与手順書、試験薬製造に係わるSOP(自ら作成する場合)、症例報告書、モニタリングSOP、監査SOP、効果安全性評価委員会SOP、IRB申請資料、製薬企業主導治験と医師主導治験の差異	必要な作成資料が多岐にわたることを理解する	必要な資料作成とその概略と種類を理解する ひな形を基に実施計画書、説明同意文書の作成を補助する ことができる
		資料	作いPMDAI〜提出する質料、総括報告書	必要な作成資料が多岐にわたることを理解する	薬事戦略相談資料の概略を理解する 治験届け資料、治験実施に伴いPMDAに提出する資料、総 括報告書の概略を理解する
	③被験者の適 格性	i. 適格条件	選択基準(適格条件、除外条件)の概略、対象疾 患における標準療法とそれをふまえた選択基準	被験者選択の意義と遵守の必要性を理解する	選択基準(適格条件、除外条件)の概略を説明できる 対象疾患における標準療法とそれをふまえた適格基準設定 を理解する

ı					
	④有害事象		有害事象の定義(ICH等)、副作用との差異、重篤な有害事象、既知・未知の判断	有害事象と副作用の差異を理解する 重篤な有害事象の定義を理解する	有害事象の定義、副作用との差異を説明することができる 重篤な有害事象の定義を理解する 既知・未知の判断の基準を理解する
		ii. 有害事象の判定	有害事象の判断(NCI CTCAE等)	判断基準に基づき判断することを理解する	有害事象の判断基準を説明でき、判断の方法を理解する
		iii. 有害事象の対応	有害事象の対応と報告、減量/中止の判断	法規に基づいた報告が必要であることを理解する	有害事象発生時の対応と報告について理解する
	⑤試験製品管		試験製品の授受、管理、記録	SOPに基づく試験製品の管理が必要であることを理解する	試験製品の授受、管理、記録の概略を理解する
	理		試験製品の提供(提供企業、共同研究先から、 自施設内)・運搬・保管	SOPに基づく試験製品の管理が必要であることを理解する	試験製品の提供(提供企業、共同研究先から、自施設内)・ 運搬・保管の概略を理解する
8. 品質管理•保証	①試験の質	i. 試験の質	試験の質に関する業務の構成(品質管理と品質 保証の差異)、品質保証の必要性、リスクに基づ く質の確保	品質管理・品質保証の概念と必要性を理解する(臨床試験 一般)	試験の質に関する業務の構成(品質管理と品質保証の差異)を理解する 品質保証の必要性を説明できる リスクに基づく質の確保の概略を理解する
	②品質管理 (QC)	i. 品質管理	品質管理の概念、モニタリングの概略と必要性、 モニタリングとその実際、製薬企業主導/医師主 導治験による差異、モニタリングの種類(例:セントラル・モニタリング、サイト・モニタリング)と使い分け、SDV・原資料閲覧	品質管理の概略を理解する モニタリングの概略を理解する	品質管理の概念を説明できる モニタリングの定義と業務及び必要性を理解する SDV・原資料閲覧に対応できる
	③品質保証 (QA)	i. 品質保証		品質保証の概略を理解する 監査の概略を理解する(モニタリングとの差異含む)	品質保証の概念を説明できる 監査の定義と業務を理解する 監査とその実際を理解する
	<b> ④</b> SOP	i. SOPの概要と必要性	SOPの概念、SOPの必要性、SOPの種類	SOPの概要とSOPの必要性を理解する	SOPの概念と必要性を説明できる SOPの種類を理解する
		ii. SOPの運用	SOPの実際の運用	SOPの実際の運用例を知る	臨床試験に合わせて必要なSOPが設定されることを理解する
9. 生物統計・データ マネジメント	①生物統計	i. 生物統計の概要	臨床試験と生物統計の関わり、生物統計の誤用、論文を読むために、バイアス、accuracy, precision	生物統計の関わりと必要性を理解する バイアスの概念を理解する	生物統計の関わりと必要性を説明できる バイアスの概念を理解する
		:: 吃亡++*****	エンドポイントの概要と設定、試験デザイン策定 (盲検化、ランダム化、平行群間比較、クロス オーバー、盲験試験等)、症例数設定、中間解析 計画、統計解析計画書	エンドポイント・試験デザインの概略と実際例を理解する 症例数設定の必要性を理解する	エンドポイント(primary/secondary, true/surrogate)と評価項目を理解する 試験デザイン(用量漸増試験、クロスオーバー、盲験試験等)を理解する 症例数設定の必要性を理解する SOPに基づく解析の必要性を理解する
		了	<u> </u>	中間解析や試験終了時の解析の位置づけを理解する	臨床試験実施中及び終了時の概略を理解する
	②データマネ ジメント	概要	URFCC哈	データマネジメントの概略と必要性を理解する	臨床試験のデータマネジメントの特徴と必要性を理解する EDC運用の必要性と概略を理解する
		Ⅲ. 品休試缺华偏	コーディング、データの標準化とMedRA、 CDISC、CRF	CRFの必要性を理解する	CRFの必要性を理解する データマネージャーの役割を理解する
		iii. 臨床試験実施と終 了	データチェック、クエリー、データ固定	データがどのようにクリーニングされるかを理解する	データがどのようにクリーニングされるかを理解する データ固定の必要性を理解する
	C 歴 文	倫理的原則と研究者 の責任	研究者の責任・リスクベネフィット・メンタリング	代表的な倫理原則・歴史とリスクベネフィットを理解する	ニュルンベルク綱領(ナチス・ドイツとの関連)、ベルモントレポート等の原則の歴史と概略を理解する ヘルシンキ宣言を説明できる リスクベネフィットをよく理解する 責任ある研究行為について学ぶ メンタリングの概念を理解する
				歴史的事件を踏まえた研究倫理遵守の必要性を理解する	過去の事件とその教訓を理解する
			研究不正の種類(捏造・改ざん・盗用)、研究不 正の事例	研究不正を理解し科学行動規範を理解する	研究不正を理解し科学行動規範を理解する

	_				
	②臨床試験	ii. 試験デザインによる問題	プラセボ群を置くこと (盲験試験、比較試験、用量漸増試験)	試験デザインにより留意点が存在することを理解する	プラセボ群を置くことなどの試験デザインによる倫理的問題 点を理解する
	の		社会的弱者、代諾を要する被験者、インフォーム ド・アセント、救急・同意取得不可時の実施		特別な配慮を有する被験者についての例と対応について理 解する
		iv. オーサーシップ	不適切なオーサーシップの種類	オーサーシップの取り扱いの重要性を認識する	オーサーシップの取り扱いの重要性を認識する
		v.データの取り扱い		公開データベースへの臨床試験の登録、適切にデータを取り	公開データベースへの臨床試験の登録、適切にデータを取り 扱うことを認識する。
10 加索各理		vi.共同研究	企業との共同研究・多施設共同研究	共同研究について理解する。	共同研究における各研究責任者の役割と責任を確認する。
10. 研究倫理	③インフォー ムドコンセント	i. インフォームドコンセ ントの概略	治療と研究の相違、対象疾患、被験者に伝える べき事項	研究対象者の権利を理解する	研究対象者の権利を理解する
		ii. インフォームドコンセ ント・フォーム		研究対象者が研究参加に対して目律的な判断をするだめ の、正しい情報を提供することの重要性を認識する	研究対象者が研究参加に対して自律的な判断をするための、正しい情報を提供することの重要性を認識する 被験者の状況(代諾者からの取得、緊急時等)に応じたインフォームドコンセントの手続きを理解する
	④倫理審査	i. 倫理委員会·治験審 査委員会	生医療等委員会、委員会の委員構成。審査の流	法規・ガイドラインにより審査委員会が異なることを理解する。審査委員会の承認に基づき医療機関の長が許可することを理解する	準拠する法規・指針における審査委員会の設置と役割を理解する 解する 審査委員会の委員構成と期待される役割を理解する
	⑤利益相反		利益相反の概念、利益相反の被験者への説明		利益相反の概念を説明できる 利益相反の被験者への説明事項を理解する
	⑥研究資金	i. 研究資金	公的研究費、他からの研究費と利益相反の関連	公的研究費等での研究費の取り扱いを学ぶ	研究費の不正使用防止など研究費の取り扱いを理解する
	⑦個人情報保	i. 個人情報保護	個人情報の定義(要配慮個人情報を含む)、個 人情報保護と説明文書の関係、オプトイン・オプ トアウト		研究対象者の個人情報を認識し、それを保護する最良の方 法を考える
	護		試料等の匿名化(連結可能匿名化、連結不可能 匿名化)・管理、将来の研究への使用(二次利 用)	匿名化の概要を理解する	試料等の匿名化・管理の概要と方法を理解する 将来の研究に使用するために必要な手続きがあることを理 解する