

8th

日時 2012 2/23 (木) 18:00~19:30
(受付開始は17:30)

会場 日本大学医学部 記念講堂 (図書館棟4階)
東京都板橋区大谷口上町 30-1

対象 医師・コメディカル等の研究者, 治験審査委員会等の
倫理委員会委員および治験事務担当者やCRCなど
臨床研究に関与する方
※ 他施設や企業の方もご参加いただけます

臨床研究・治験セミナー

国際共同治験におけるFDA査察に備える -FDA査察の動向をキャッチしよう-

プログラム

司会

日本大学医学部附属板橋病院 治験管理室 室長
権 寧博

開会のご挨拶

日本大学医学部附属板橋病院 病院長
丹正 勝久

Section 1

18:00~18:30

医療機関におけるFDA査察対策(開発部門の立場から)

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
中川 孝

Section 2

18:30~19:00

FDA査察の動向と医療機関が認識すべきこと(監査部門の立場から)

MSD株式会社 グローバルクリニカルコンプライアンス
平山 清美

Section 3

19:00~19:30

総合討論

閉会のご挨拶

日本大学医学部附属板橋病院 副病院長
徳橋 泰明

※ セミナー受講者には、日本大学板橋病院 病院長から受講証が発行されます。

参加費用

無料

申込方法

治験管理室まで、お電話、FAXまたは
メールで所属とお名前をご連絡ください。

申込期限

平成24年2月22日(水) 正午まで

主催：日本大学医学部附属板橋病院

(お申込み先)

日本大学医学部附属板橋病院 治験管理室
〒173-8610 東京都板橋区大谷口上町30-1
TEL 03-3972-8111 (内線3007・3008)
FAX 03-3972-8179

Email: itabashi-chiken@med.nihon-u.ac.jp

URL: <http://www.med.nihon-u.ac.jp/department/chiken/>

