

タイムテーブル

≪1日目≫

10月4日(土)

※P：プレセッション
※R：事前登録セミナー

	第1会場 (大ホール)	第2会場 (中ホール)	第3会場 (コングレスタワー-3階)	第4会場 (コングレスタワー-4階)	第5会場 (コングレスタワー-2階)	第6会場 (コングレスタワー-2階)	ポスター会場 (コングレスタワー-4・5階)
収容人数	1,582席	1,030席	476席	380席	45席	48席	
8:00							
8:15							
8:30							
8:45							
9:00	開場(受付開始)						ポスター貼付
9:15							
9:30							
9:45							
10:00				P 教育講演 プレゼンテーションスキルを CRCのスキルにしよう!! ～魅せる、伝わるプレゼン テーションとは?～	R-① 講義・演習 知って得する 製薬企業/CROのデータマネ ジメント業務!! ≪事前登録制≫	R-② 講義・演習 医師主導治験における プロジェクト マネジメント手法 ≪事前登録制≫	
10:15							
10:30							
10:45							
11:00		ウェルカムコンサート					
11:15							
11:30							
11:45							
12:00							
12:15							
12:30	開会式						
12:45	1 【会議代表企画】						
13:00	臨床研究をとりまく 環境が変わる： とおとうみから今を伝える						
13:15							
13:30	第1部 12:40～13:20 第2部 13:20～14:00						
13:45							
14:00							
14:15							
14:30	2 シンポジウム	3 教育講演	4 シンポジウム	5 シンポジウム	R-③ 演習		ポスター閲覧
14:45	「臨床研究・治験の普及・啓 発」を問いなおす： この10年とこれから	初心にもとって、 治験やGCPの意義を 考えてみませんか?	製造販売後調査のあり方を考 える ～患者さんの治療に 活かせる製造販売後調査の実 施に向けて～	研究者主導臨床試験の質の向 上へのアプローチ ～臨床研究の信頼性確保の取 り組み～	体験プログラム ～医師主導治験の調整事務局に 挑戦してみよう～ ≪事前登録制≫		
15:00							
15:15							
15:30							
15:45							
16:00		【Basic】					
16:15							
16:30							
16:45				R-④ 討議			
17:00		≪共催セミナー≫ シンポジウム iPS細胞の臨床への応用と 実用化・産業化に向けた 新たな課題 ～CRCの働き方の多様性と 活躍の場の可能性～		CRCとCRAの協働の ために ～治験における コミュニケーションに ついて考えよう!～ ≪事前登録制≫			
17:15							
17:30							
17:45							
18:00							
18:15							
18:30							
18:45							
19:00							

情報懇親会会場(プレスタワー)へ移動

情報交流会(会場:プレスタワー17階 静岡新聞ホール)

示説①
演題番号(奇数)

示説②
演題番号(偶数)

タイムテーブル

《2日目》

10月5日(日)

※R：事前登録セミナー
※BBS：ブラウンバックセミナー

	第1会場 (大ホール)	第2会場 (中ホール)	第3会場 (コグ リセター- 3階)	第4会場 (コグ リセター- 4階)	第5会場 (コグ リセター- 2階)	第6会場 (コグ リセター- 2階)	ポスター会場 (コグ リセター- 4・5階)		
収容人数	1,582席	1,030席	476席	380席	45席	48席			
8:00	開場(受付開始)							ポスター閲覧	
8:15									
8:30									
8:45									
9:00	6 シンポジウム 医療機関の品質管理の 仕組みづくりI ～リスクに基づく モニタリング～	7 教育講演 CRCのキャリアパス ～経験の先に 何が見えるのか～	8 教育講演 新しい医療技術を社会に届ける ために ～先進医療B制度に おける臨床試験の支援を 考える～	9 教育講演 CRCも知っておきたい 統計学の基礎知識Q/A 【Basic】					
9:15									
9:30									
9:45									
10:00									
10:15					R-⑤ 講義・演習 コーチング： アクティブラーニング(傾聴)の スキルトレーニング 《事前登録制》				
10:30	10 シンポジウム 医療機関の品質管理の 仕組みづくりII ～ローカルデータ マネジメント～	11 教育講演 研究倫理審査の標準化 /集約化を目指して ～審査のあり方を考える～	12 シンポジウム 臨床試験トレーニング ～関係者の自立のために 私達ができることは？～	13 シンポジウム 医療機器治験 "不具合等報告" ～有害事象だけでは ない、医療機器には 不具合がある～					
10:45									
11:00									
11:15									
11:30									
11:45									
12:00									
12:15									
12:30	BBS-① 《特別共催セミナー》 臨床研究にかかわる 規制の動向： 一関係者の意見	BBS-② 《共催セミナー》 治験促進センターが 公開する治験業務支援 システム「カット・ドゥ・ス クエア」による 電子原簿管理について	BBS-③ きっかけはグローバル スタディ ～ISO15189:日本の臨床検 査室にグローバル基準を～	BBS-④ 《共催セミナー》 リウマチ医から見た 治験の魅力					
12:45									
13:00									
13:15									
13:30									
13:45									
14:00	14 シンポジウム 利益相反マネジメントの 現状と課題 ～臨床研究の信頼性確保の ために～	15 シンポジウム 臨床試験の Professionalとして 働き続けるために ～What are your greatest strengths? (あなたの強みはなん ですか)～	16 シンポジウム 治験ネットワークの 有効活用 ～ネットワーク活性化の Keyを探る～	17 教育講演 審査報告書から見えて くるもの ～森から木を見る～					
14:15									
14:30									
14:45									
15:00									
15:15									
15:30	閉会式								
15:45									
16:00									
16:15									
16:30									
16:45									
17:00									
17:15									
17:30									
17:45									
18:00									
18:15									
18:30									
18:45									
19:00									

(13時頃)
優秀演題賞の公表

ポスター撤去