

# 1日目：9月12日(土) 日程表

	第1会場	第2会場	第3会場 +第5会場(中継)	第4会場	ポスター会場	企業・アカデミア 展示	
部屋名	2号館1F コンベンション ホール北	2号館1F コンベンション ホール南	2号館2F 2A会議室 +2B会議室	2号館3F 3A会議室	1号館1F 展示室	1号館1F 展示室	
10:30							
10:45							
11:00					ポスター 掲示・閲覧	企業・アカデミア 展示	
11:15							
11:30							
11:50	開会式(11:50~)						
12:00	<b>特別企画</b>		<b>シンポジウム1</b>	<b>シンポジウム2</b>	ポスター閲覧	ミニ上映会 「Rare」 (10:45~11:45)	
12:15	日本の臨床研究の「今」と「未来」 ~国民も巻き込んで議論しよう~		医師主導臨床試験の プロジェクト マネジメント	臨床研究専門職の キャリア形成と 現任教育			
12:30	【共通】		【上級】	【中級・上級】			
12:45	※第2会場は中継		P.50	P.53			P.57
13:00							
13:15							
13:30							
13:45							
14:00	<b>共催セミナー1</b>		<b>セミナー1</b>		ポスター発表 (ポスター1~ ポスター13)	企業・アカデミア 展示	
14:15	共催:株式会社		IT化				
14:30	ベル・メディカル ソリューションズ		~ここまで やっています!!~				
14:45	P.133		【共通】 P.105				
15:00							
15:15	<b>シンポジウム3</b>	<b>シンポジウム4</b>	<b>教育講演1</b>	<b>教育講演2</b>	ポスター閲覧	ミニ上映会 「Rare」 (15:30~16:30)	
15:30	CRCの真の役割とは? ~海外との比較から 考える~	CRCが実践すべき Site Management とは?	治験に関する国際的 基盤の変化について (ICHの動向)	正しい知識を 身につけよう! 臨床研究・治験の 新たなルール			
15:45	(一部英語セッション)	【初級・中級】	【中級・上級・事務局】	【共通】			
16:00	【中級・上級】						
16:15	共催						
16:30	第一三共株式会社 P.61	P.65	P.93	P.97			
16:45							
17:00	<b>セミナー2</b>	<b>シンポジウム5</b>	<b>セミナー3</b>	<b>シンポジウム6</b>			
17:15	国際共同治験に おけるGCP適合性 調査について	信頼できる臨床 試験に必要な Research Integrity とCommunication	知らなかった! 研究だけじゃ終わらない? 患者と研究をつなぐ 『患者レジストリー』で 未来を変える	臨床試験関係者 (医師やIRB委員) の教育に必要なこと ~何を、どのように 学ぶのか?~			
17:30		~データ改ざん事件 から学ぶ教訓と 再発防止策~	~私たちが知っておく こと、考えること~				
17:45		【初級・中級・事務局】	【中級・上級・事務局】	【上級・事務局】			
18:00	【共通】						
18:15	P.109	P.69	P.113	P.73			
18:30							
18:45							
19:00	<b>情報交換会</b> (神戸ポートピアホテル本館B1F 倍楽) 19:00~						
19:15							
19:30							
19:45							

※【 】内は、想定している参加者(主にCRC)の経験年数を「初級」、「中級」、「上級」に分類しています。なお、「共通」は経験年数に関係なく企画されたもの、「事務局」は治験事務局員、IRB事務局員の参加を想定しています。これらを目安としてください。もちろん、いずれのセッションもご自由にどなたでも参加していただけます。