

●タイムテーブル 2019年9月14日(土) <1日目>

	第1会場	第2会場	第3会場	第4会場	第5会場	第6会場	ポスター会場
	1F メインホール	5F 501+502	5F 503	3F 303+304	3F 311+312	3F 313+314	3F 301+302/315
8:00							
9:00							
	9:20 ~ 受付開始 (場所: 2F エントランスホール) 講演会場: 9:30 開場						
	9:45-10:00 開会式						9:00-10:00 ポスター掲示
10:00	10:00-11:00 基調講演 患者中心の臨床試験 ~グローバルな展開のルーツと バイオエシックス(生命倫理) 演者: 木村 利人 P.50	10:00-11:30 シンポジウム 1 臨床試験のスタイルは 変わっていく ※サテライト会場: (511+512) P.59	10:00-11:30 シンポジウム 2 みなで進める オーファンドラッグ開発 いいことばかりじゃない けれど、そんな時こそ P.62	10:00-11:30 シンポジウム 3 「医療機関の取り組みなく してQMSは語れない! 依頼者だけではだめ! 臨 床試験の質はみんなでつ くるもの!」~臨床現場 における品質マネジメント 実装のための Tips! P.65	10:00-11:30 ワークショップ 1 CRC 働き方座談会 ~課題は何か? 私たち に何ができるか?~ P.102	サテライト会場 (第4会場)	
11:00							10:00-13:05 ポスター閲覧
12:00	11:50-12:50 共催セミナー 1 臨床研究を取り巻く後ろ向き 調査データ利用の現状と変化 共催: 公益社団法人日本医師会 治験促進センター P.106	11:50-13:20 共催セミナー 2 おさえておきたい 治験英語 共催: 一般社団法人日本 CRO 協会/ サン・フレア アカデミー P.107	11:50-12:50 共催セミナー 3 私が臨床試験に参加しなかった本当の理由 ~年間3万人の臨床試験参加者を支える、 ボランティアDBへのアンケートより~ 共催: 日本 PRO 協会 P.108	11:50-12:50 共催セミナー 4 日本がグローバル試験から排除される日 ~わたしたちが今日からできること~ 共催: PhRMA / EFPIA Japan P.109		11:50-12:50 共催セミナー 5 CRC から見た患者中心の臨床試験 ~実践的最前線~ 共催: パルケル・インターナショナル株式会社 P.110	
13:00							13:05-13:50 ポスター 討論 1 (奇数番号)
14:00	13:20-14:20 教育講演 1 臨床試験の安全性評価の考え方 ~転ばぬ先の杖~ 演者: 熊谷 雄治 P.52						13:50-14:35 ポスター 討論 2 (偶数番号)
15:00	14:40-15:40 特別企画 ICH E8「臨床試験の一般指針」 の改訂と「GCP Renovation」 演者: 伊藤 睦博 P.58	14:40-16:40 シンポジウム 4 臨床研究法施行は 何をもたらしたか ※サテライト会場: (511+512) P.68	14:40-16:40 シンポジウム 5 疾患レジストリ/ データベース研究の 薬事制度下での 活用を考える P.71	14:40-16:10 シンポジウム 6 その説明、患者さんに本 当に伝わっていますか? ~患者目線の情報提供~ P.74	14:40-16:40 ワークショップ 2 【臨床試験支援財団企画】 話し合う: 効果的な対話のために! <定員制プログラム> P.103	サテライト会場 (第4会場)	14:35-17:50 ポスター 閲覧
16:00							
17:00	16:50-17:50 教育講演 2 CRC と サービスマネジメント 演者: 井部 俊子 P.53			16:50-17:50 シンポジウム 7 患者のニーズ 「治験はどこで?」 に伝える P.77		サテライト会場 (第4会場)	
18:00							
19:00	18:30-20:00 情報交換会 場所: ヨコハマグランドインターコンチネンタルホテル 3F パシフィック						
20:00							