

研究倫理/人指針/その他

アドバンス

医薬関係者からの 副作用等報告制度の概要と今後 ～副作用等報告の推進に向けて～

PMDAに報告すべき、施設内で発生した医薬品、医療機器の安全性情報の取扱いについてご説明します。
医療現場に関わる方々、ぜひご参加ください。



講師：阿川 英之

(独立行政法人医薬品医療機器総合機構

安全性情報・企画管理部 情報管理課)

日時：2022年 **3月14日(月)**

18時00分～19時30分 (90分セミナー)

主な対象者：研究責任者・研究分担者を含め特定臨床研究、医師主導治験、先進医療を複数試験実施または複数年従事している者

参加ご希望の方は、下記 URL または QR コードよりご登録下さい。

URL : <https://forms.office.com/r/AXaPeTNJCn>

臨床研究セミナーにつき、通常は1回90分セミナーとしておりますが、今年度のセミナーは、30分・60分・90分のもものが混在することが予想されます。

研究責任者/研究分担者/研究協力者・支援者

それぞれの役割に応じたコースのうちから、必要時間分を受講ください。

また、今年度はZoom開催となりますので、可能な方はカメラONでのご参加をお願いします。



認定

本セミナーは
学内「受講証明証」
対象セミナーです。

予定は変更となる可能性があります。最新の情報は、Y-NEXTのホームページまたはY-NEXT通信(不定期)をご確認ください。

次世代臨床研究センター 教育研修室・臨床研究推進担当

Tel: 045-370-7933(内線:3559)

Fax: 045-370-7943

Mail: ynextedu@yokohama-cu.ac.jp

<http://www-user.yokohama-cu.ac.jp/~ynext/>