

図 28. 臨床研究コーディネーター講座 5-Advance 研修 4-の修了者数推移

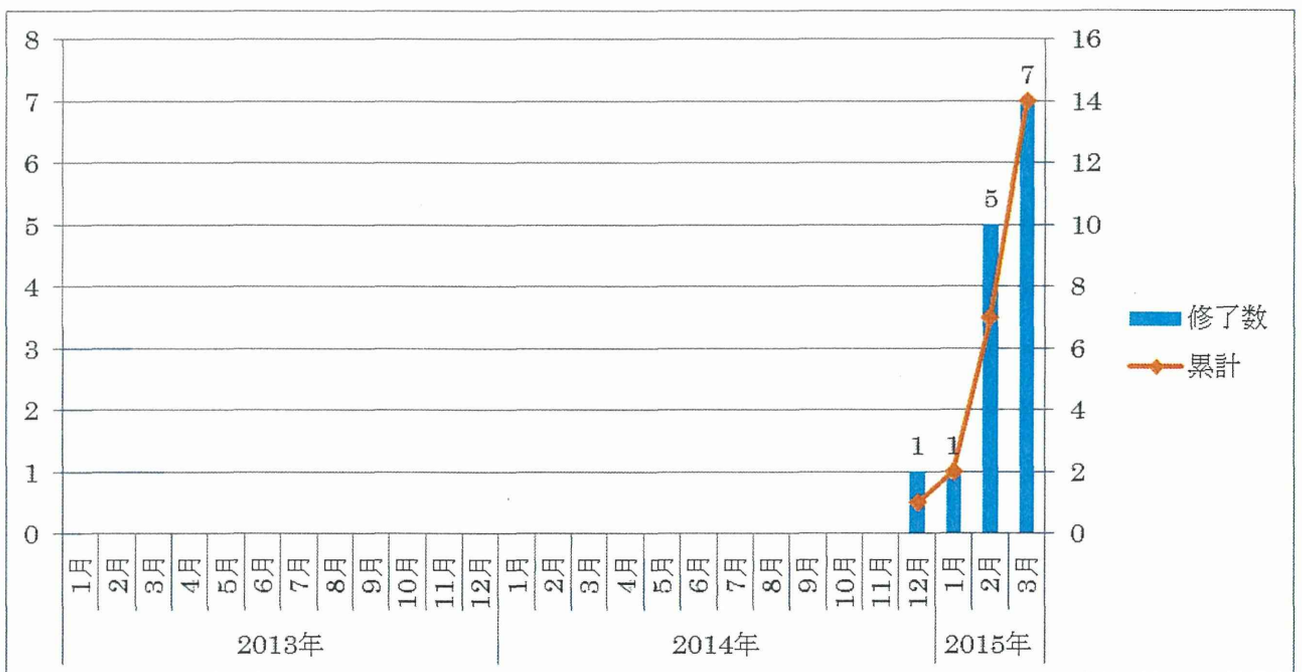


図 29. 臨床研究コーディネーター講座 5-Advance 研修 4-の修了者数推移

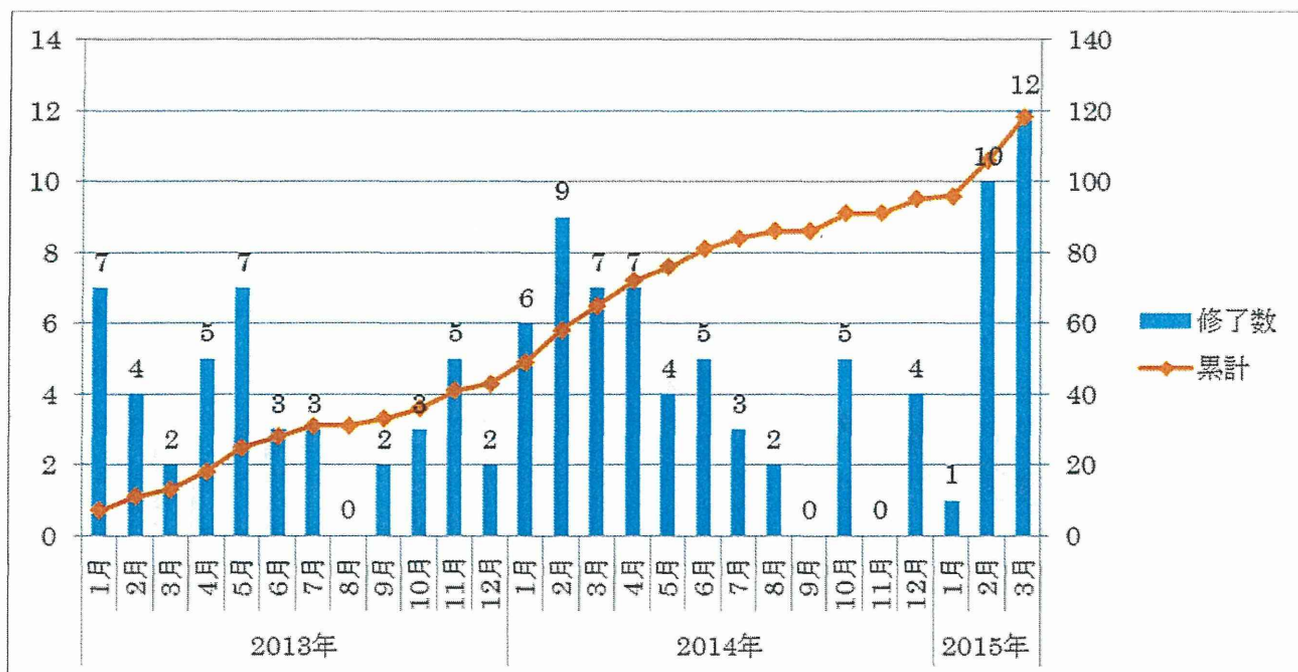


図 30. 臨床研究機関の体制整備講座の修了者数推移

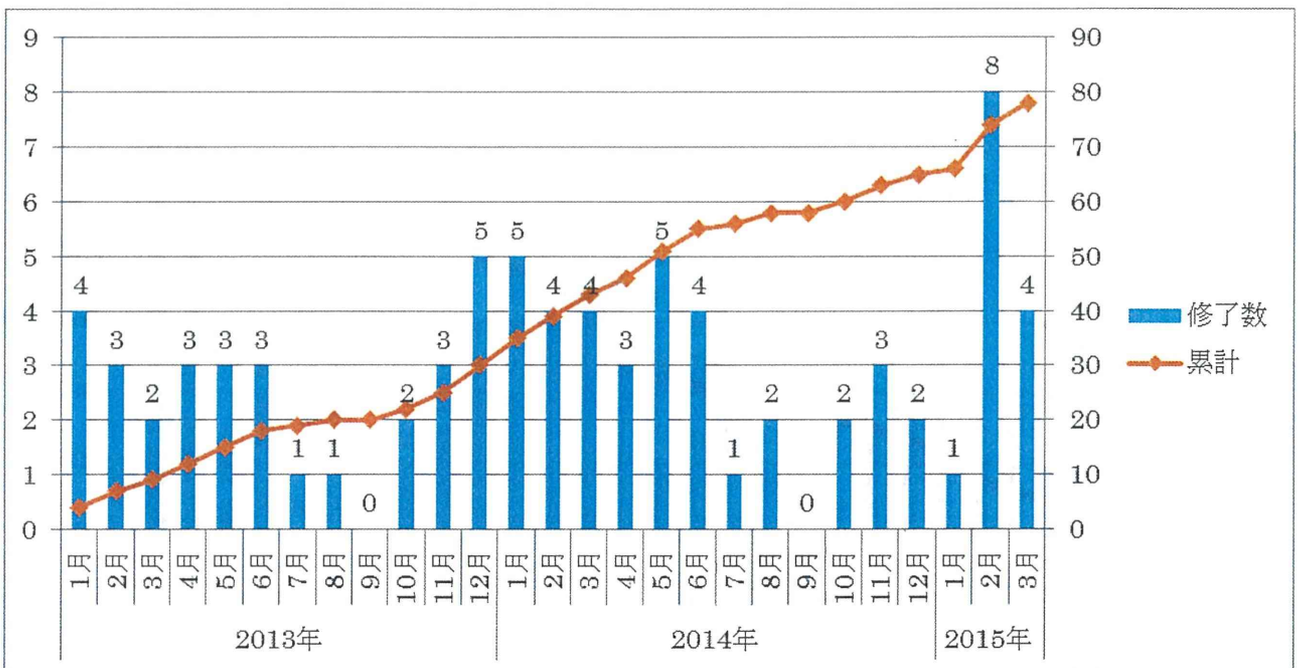


図 31. 臨床研究倫理国際シンポジウム講座の修了者数推移

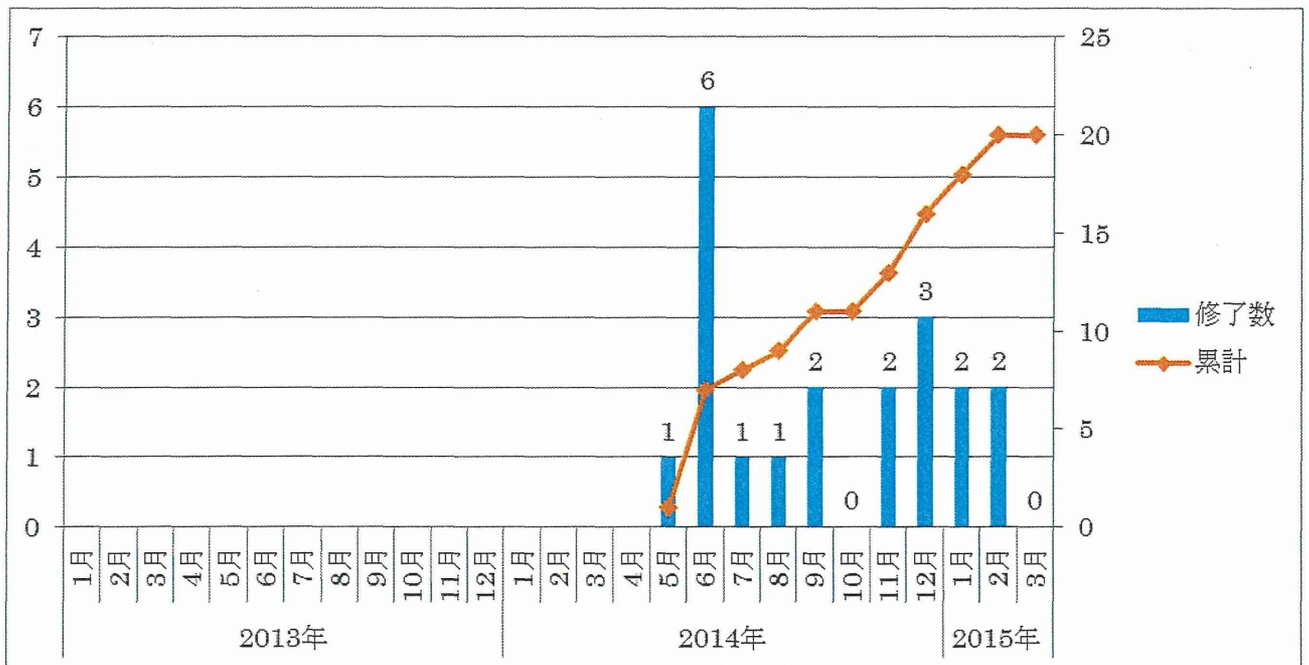


図 32. 研究の骨格作り(精神・神経領域)講座の修了者数推移

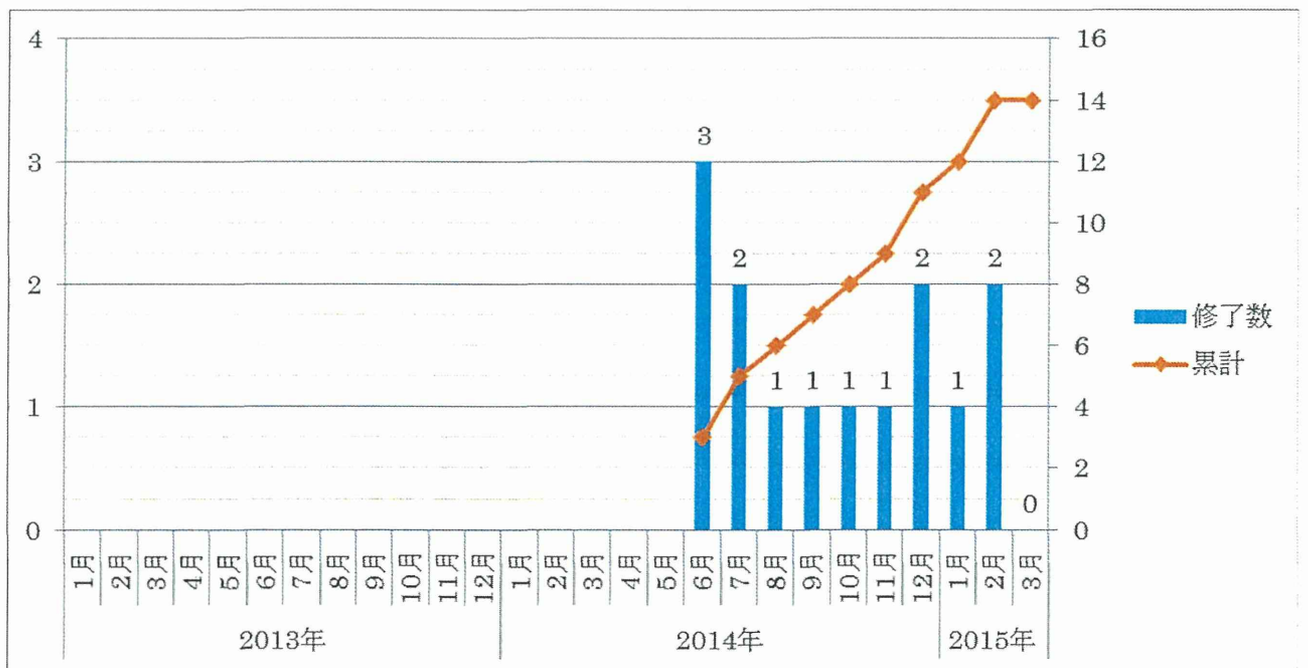


図 33. 研究の実践に必要な知識(精神・神経領域)講座の修了者数推移

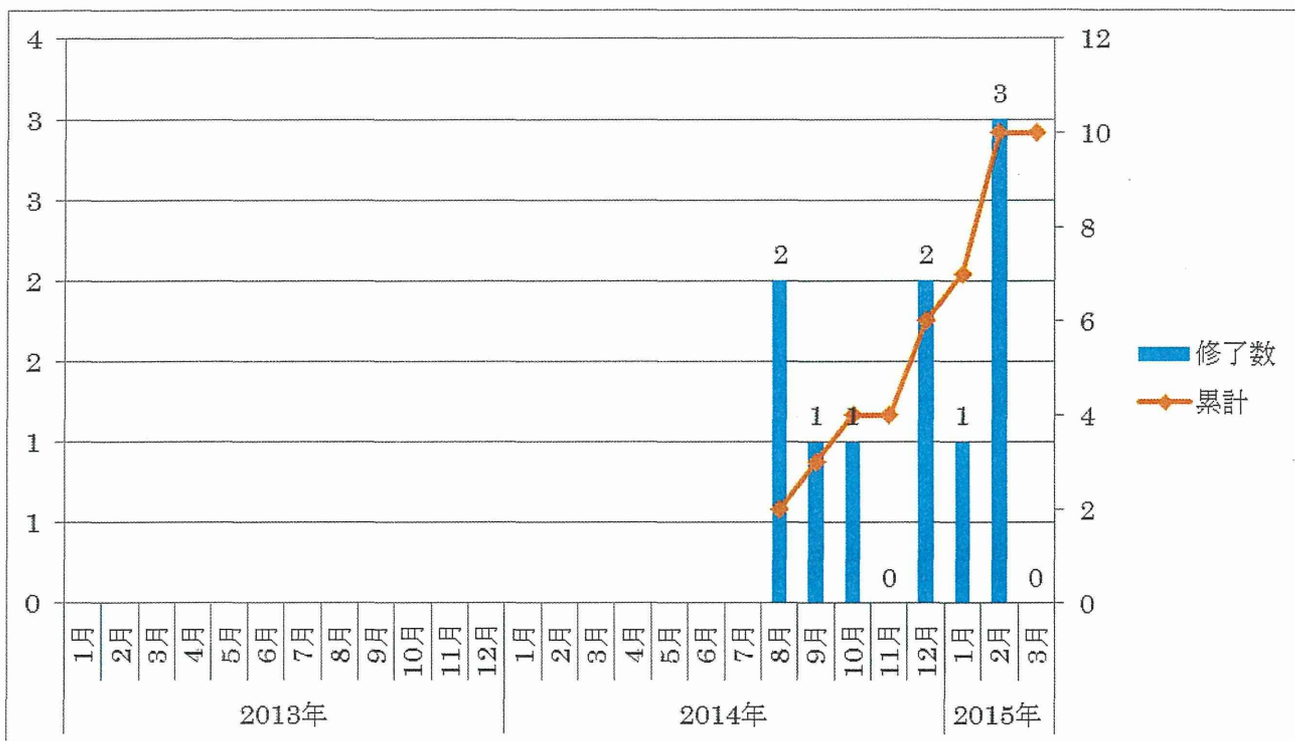


図 34. エキスパートに学ぶ①国内編(精神・神経領域)講座の修了者数推移



図 35. エキスパートに学ぶ②国際編(精神・神経領域)講座の修了者数推移



図 36. YouTube 動画ページ

ICRweb in iPhone



講義ダウンロード時と履修履歴同期時以外、ネット環境がなくても利用可能

図 37. iPhone アプリ

Appダウンロード数(月別)

	月	ダウンロード数	累積
1	2014/09	65	65
2	2014/10	467	532
3	2014/11	110	642
4	2014/12	220	862
5	2015/01	138	1000
6	2015/02	129	1129
7	2015/03	242	1371

App認証ユーザ数(月別)

	月	登録数	累積
1	2014/09	32	32
2	2014/10	295	327
3	2014/11	85	412
4	2014/12	163	575
5	2015/01	112	687
6	2015/02	101	788
7	2015/03	170	958

App履修完了通知講義数

	講座名	2014/09	2014/10	2014/11	2014/12	2015/01	2015/02	2015/03	2015/04	2015/05
1	臨床試験入門講座 (JCOG臨床試験セミナー)	12	58	51	35	39	56	43	77	27
2	生物統計基礎セミナー	3	66	19	70	40	78	39	62	11
3	生物統計学・疫学研究方法論	0	5	6	13	7	13	6	0	1
4	プロトコル、論文	1	1	5	6	5	6	5	4	4
5	臨床研究の方法論的トピック	1	5	8	9	5	7	13	7	0
6	疫学における介入試験講座	0	0	14	0	0	13	3	5	0
7	個別化治療開発のための研究デザイン講座	0	0	1	4	3	1	7	0	0
8	研究倫理指針の解説	0	5	11	10	9	19	25	34	13
9	被験者保護と研究倫理講座	0	0	6	7	1	6	11	8	6
10	治療開発	0	0	3	0	0	1	0	2	0
11	臨床研究コーディネーター講座1 - 導入研修-	0	1	21	3	15	2	7	22	2
12	臨床研究コーディネーター講座1 - 導入研修2-	0	0	6	0	0	1	0	10	0
13	臨床研究コーディネーター講座2 - Advance研修1-	0	0	0	0	0	0	5	5	0
14	臨床研究コーディネーター講座3 - Advance研修2-	0	0	0	0	2	1	0	0	0
15	臨床研究コーディネーター講座4 - Advance研修3-	0	0	2	0	1	0	0	0	0
16	臨床研究コーディネーター講座5 - Advance研修4-	0	1	0	1	0	0	0	0	0
17	臨床研究コーディネーター講座6 - Advance研修5-	0	0	0	2	0	2	2	0	1
18	臨床研究倫理国際シンポジウム	0	0	0	0	0	5	6	0	0
19	研究の骨格作り (精神・神経領域)	0	3	5	11	6	6	1	3	4
20	研究の実践に必要な知識 (精神・神経領域)	0	0	0	6	0	0	1	0	0
21	研究成果の公表 (精神・神経領域)	0	0	0	4	1	2	1	0	0
22	エキスパートに学ぶ①: 国内編 (精神・神経領域)	0	0	0	3	0	2	0	5	0
23	エキスパートに学ぶ②: 国際編 (精神・神経領域)	0	0	0	0	0	0	0	0	0

図 38. iPhone アプリ利用状況



図 39. 他の e-learning サイトへの誘導

ユーザーログイン

ようこそ
ICR評価メンバーさん！

● 受領履歴確認
● ユーザー情報変更 **ログアウト**

コース一覧

- 臨床研究の基礎知識講座 >
- 全講座履修コース >
- 臨床研究者コース >
- CRC-DMコース >
- 倫理審査委員会コース >
- 疫学者コース >
- 患者志向型研究コース (精神・神経領域研究旧CFT-web) >
- 一般の方 >

サイトの状況

登録ユーザー	40422名
本日のアクセス数	434
昨日のアクセス数	1433
アクセス総数	908811

求人情報

HOME > 臨床研究・治療に関する求人情報

臨床研究に携わる人材募集のお知らせです。
臨床研究をおこなう施設において臨床研究に携わる人材を募集したいが、集まらない、臨床研究にかかわる仕事をしたいが、どこで探せばよいのかわからないなどの悩みを解消に少しでも役立てればと思います。
掲載を希望される施設は、施設の求人ページをこちらのお問い合わせフォームよりお知らせください。
応募に関する問い合わせは、それぞれの施設にお願います。

施設名	東京都 国立がん研究センター研究支援センター被験者保護室
募集職種	各種研究審査委員会事務局担当者 (非常勤職員)
職務内容	臨床試験、疫学研究、試料解析研究等、ヒトを対象とする医学系研究に関する「各種研究倫理審査事務局業務」の担当者を募集しています。
掲載日	2015年05月22日 NEW

施設名	京都府 京都府立医科大学 研究開発・質管理向上統合センター 研究開発部門
募集職種	モニター (有期雇用職員)
職務内容	職務内容：臨床研究（医師主導治験、研究者主導臨床研究など）のモニタリング業務 応募資格：企業、大学等でのモニタリング業務経験のある方。薬剤師免許、看護師免許又は臨床検査技師免許をお持ちの方が望ましい。 雇用形態：特別研究補助員 雇用期間：平成28年3月31日まで（勤務評価等により更新可） 採用人数：若干名
掲載日	2015年05月20日

施設名	京都府 京都府立医科大学 研究開発・質管理向上統合センター 研究開発部門
募集職種	プロジェクトマネージャー (有期雇用職員)
職務内容	職務内容：臨床研究（医師主導治験、研究者主導臨床研究など）の薬事開発、プロジェクトマネジメント業務 応募資格：企業、大学等での臨床開発のマネジメント業務経験のある方。医師免許、薬剤師免許、看護師免許又は臨床検査技師免許をお持ちの方が望ましい。 雇用形態：特別研究補助員

施設名	和歌山県 和歌山県立医科大学臨床研究センター
募集職種	治験コーディネーター (CRC) (正規職員) 6名程度
職務内容	職務内容：治験業務に関するサポート、スケジュール管理、報告書作成補助等 応募資格：薬剤師、看護師、臨床検査技師の資格を有し、治験業務の実務経験が1年以上の者 採用予定：平成28年4月1日（早期採用有り） 公募期限：平成27年6月5日
掲載日	2015年05月12日

施設名	京都府 京都府立医科大学 研究開発・質管理向上統合センター 生物統計・データマネジメント部門
募集職種	データマネージャー
職務内容	医学研究の支援体制を強化するため、データマネジメント業務に関して専門性を有する人材を募集します
掲載日	2015年05月12日

施設名	東京都 国立がん研究センター研究支援センター研究推進部
募集職種	特任研究補助員 (非常勤職員)
職務内容	研究費経理、秘書業務などの事務業務
掲載日	2015年05月11日

施設名	北海道 旭川医科大学病院 臨床研究支援センター
募集職種	臨床研究コーディネーター (非常勤職員・フルタイム) 2名
職務内容	募集職種：臨床研究コーディネーター (非常勤職員・フルタイム) 2名 職務内容：臨床研究計画策定支援及び臨床研究の進捗管理支援など 応募資格：企業・大学等で治験関連業務経験のある方、もしくは薬剤師、看護師、臨床検査技師等の資格を有する方で、臨床研究関連業務に興味と熱意のある方 採用予定：平成27年7月1日以降のできるだけ早い時期 公募期限：平成27年6月12日 (金) 必着
掲載日	2015年04月28日

図 40. 求人情報ページ

表 1. ICRweb の講座別講義

No.	講義名	公開日
臨床研究の基礎知識講座 (旧 臨床研究入門初級編)		
1	1. 臨床研究概論	2008/1/17
2	2. 治療開発のための研究1: 臨床試験	2008/9/19
3	3. 治療開発のための研究2: 非臨床試験	2008/1/23
4	4. 治療開発のための研究3: 治験	2008/1/17
5	5. 病気の原因を調べるための疫学研究1: ケース・コントロール研究	2008/2/6
6	6. 病気の原因を調べるための疫学研究2: コホート研究	2008/4/10
7	7. 生物統計学1: 仮説検定	2008/1/17
8	8. 生物統計学2: 交絡・ランダム化と因果推論	2008/1/17
9	9. 研究倫理と被験者保護	2008/1/31
臨床試験入門講座 (JCOG臨床試験セミナー)		
10	1. 標準治療確立の流れと臨床試験のデザイン	2014/2/6
11	2. 研究倫理と臨床研究に関する倫理指針	2014/2/6
12	3. がん臨床試験に必要な最低限の統計知識	2014/2/6
13	4. 臨床試験の品質保証と品質管理	2014/2/6
14	5. 臨床試験に必要な組織・人・金/JCOGの機構と役割	2014/2/6
15	6. JCOG参加施設のCRCによる臨床試験支援1	2012/10/25
16	7. JCOG参加施設のCRCによる臨床試験支援2	2011/11/10
生物統計基礎セミナー		
17	1. 仮説検定1	2014/1/9
18	2. 仮説検定2	2014/2/20
19	3. 生存時間解析	2014/3/20
20	4. ランダム化と交絡	2014/4/3
21	5. 多変量解析1	2014/4/16
22	6. 多変量解析2	2014/5/8
23	7. 観察研究・レトロ研究1	2014/5/22
24	8. 観察研究・レトロ研究2	2014/6/5
25	9. 傾向スコア	2014/6/19
26	10. 診断法評価の統計的側面	2014/7/3
27	11. 生存時間解析2	2014/12/25

28	12. 検証的試験における多重性の調整	2014/12/25
生物統計学・疫学研究方法論		
29	1. 生存時間解析	2008/7/31
30	2. 多変量解析I 因果推論のための交絡調整	2009/8/27
31	3. 多変量解析II 予測を目的とする解析	2009/9/3
32	4. 観察研究のデザイン－コホート研究とケース・コントロール研究、効果の指標－	2008/7/31
プロトコール、論文		
33	1. プロトコール作成	2008/8/28
34	2. 論文の書き方	2008/8/28
臨床研究の方法論的トピック		
35	1. がんの臨床研究論文を読むのに必要な統計学	2009/10/1
36	2. メタアナリシスの方法と実践	2009/11/19
37	3. Health-Related Quality of Life(HRQOL)の評価	2009/9/10
38	4. 医療経済評価の方法と活用	2013/7/18
39	5. がん臨床試験のエンドポイントはPFSかOSか？	2013/8/1
40	6. GCPのABC	2013/8/22
41	7. 臨床試験における質とは何か？	2014/9/11
42	8. ベイズ流試験デザイン	2015/3/12
43	9. 相関構造の分析－主成分分析とクラスター分析	2015/5/14
疫学における介入試験講座		
44	1. 観察型疫学研究と検証型臨床試験の違い	2009/5/28
45	2. 臨床試験に必要な統計的考え方	2009/5/28
46	3. 臨床試験におけるデータの質の保証	2009/5/28
47	4. 臨床試験を行う際に知っておかなければならない研究倫理	2009/5/28
48	5. (指定討論) 疫学分野における臨床試験の実例	2009/5/28
個別化治療開発のための研究デザイン講座		
49	1. 個別化治療時代の臨床研究デザイン－予後因子と予測因子－	2008/7/31
50	2. Use of Biomarkers in Clinical Trial Design	2009/6/11
51	3. Pitfalls in the development and validation of prognostic and predictive classifiers	2009/6/18
52	4. Issues in the Design of Phase I & II Trials for Molecularly Targeted	2009/6/25

	Drugs	
53	5. Issues in the Design of Phase I & II Trials for Molecularly Targeted Drugs (質疑応答)	2009/6/25
研究倫理指針の解説		
54	1. 人を対象とする医学系研究に関する倫理指針について	2015/3/26
55	2. 「人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」の解説	2015/4/16
56	3. 人を対象とする医学系研究に関する倫理指針(草案)	2014/8/28
57	4. 臨床研究における利益相反の管理と信頼性の確保	2014/12/4
58	5. ヒトES細胞に関する指針について	2014/8/28
59	6. 臨床研究に関する倫理指針の解説	2010/5/20
60	7. 疫学研究に関する倫理指針の解説	2009/8/13
被験者保護と研究倫理講座		
61	1. OHRP 序文	2008/1/17
62	2. OHRP 第1章: 米国 保健福祉省(HHS)規則と施設の責務	2008/1/17
63	3. OHRP 第2章: 研究実施者の責務とインフォームド・コンセント	2008/1/17
64	4. OHRP 第3章: 臨床研究被験者保護プログラム	2008/1/17
65	5. OHSR Lesson1	2008/1/17
66	6. OHSR Lesson2 - 米国 国立衛生研究所(NIH)の倫理審査委員会(IRB)審査規準の適用	2008/1/17
67	7. OHSR Lesson3 - 倫理審査委員会(IRB)継続審査、議事録、その他項目	2008/1/17
68	8. 米国被験者保護局の視察報告	2008/5/1
69	9. 公平な科学研究発表を目指して	2014/7/17
70	10. 研究倫理の歴史と基本原則(2012年度版)	2014/8/28
71	11. 利益相反問題の位置づけと最近のルールの変遷	2014/8/28
72	12. 臨床試験の倫理(2012年度版)	2014/8/28
73	13. ヒト試料の研究利用に関する倫理的諸問題	2014/8/28
74	14. 医学研究と個人情報保護	2014/8/28
75	15. 遺伝子解析研究における試料提供とインフォームド・コンセント	2014/8/28
76	16. 臨床試験における倫理(2014年度版)	2014/8/28
77	17. 研究における個人情報の利用と保護の考え方	2015/3/26
治療 開発		

78	1. ICH-M3（前臨床試験から臨床試験に入れるタイミング）について	2009/12/3
79	2. 抗体医薬品等のバイオ医薬品が生まれるまでの道筋 ー規制当局から研究者・臨床医の先生方に知っていただきたいこと	2009/12/17
臨床研究コーディネーター講座1 -導入研修-		
80	1. 医薬品の開発と臨床試験（一般薬と抗がん剤の違い）	2009/4/2
81	2. 臨床試験における倫理	2009/4/2
82	3. CRCの役割と業務	2009/4/2
83	4. 臨床試験で使用する文書	2009/4/2
84	5. 記録の管理	2009/4/2
85	6. 安全性や有効性の評価（RECIST、CTCAE、その他）	2009/4/2
臨床研究コーディネーター講座1 -導入研修2-		
86	1. Opening	2014/3/5
87	2. がん臨床試験	2014/3/5
88	3. がん臨床試験のプロトコール	2014/3/5
89	4. 抗がん剤の基礎知識	2014/3/5
90	5. がん患者さん・家族とのコミュニケーション	2014/3/5
91	6. がん領域の治験に携わるCRCの実務とこれからのみなさまへのメッセージ	2014/3/5
臨床研究コーディネーター講座2 -Advance研修1-		
92	1. 疾患と治療1 胃がん	2010/6/3
93	2. 疾患と治療2 乳がん	2010/6/3
94	3. 疾患と治療3 卵巣がん	2010/6/3
95	4. 疾患と治療4 肺がん	2010/6/3
96	5. CRCの視点1 試験の背景・目的・対象（選択基準）	2010/6/3
97	6. CRCの視点2 投与規定（投与基準、投与量等）	2010/6/3
98	7. CRCの視点3 インフォームドコンセント	2010/6/3
99	8. CRCの視点4 安全性評価・報告	2010/6/3
臨床研究コーディネーター講座3 -Advance研修2-		
100	1. Opening	2011/7/6
101	2. がん臨床試験の今を知る～CRCへの期待～(1)	2011/7/6
102	3. がん臨床試験の今を知る～CRCへの期待～(2)	2011/7/6
103	4. プロトコールを深く読んでみる～統計解析を中心に考える～	2011/7/6

104	5. 安全性の評価の最新～CTCAE v4.0～	2011/7/6
105	6. 有効性の評価の最新～画像診断とRECIST v1.1～	2011/7/6
106	7. チーム医療を考える	2011/7/6
107	8. CRCからみるがん臨床試験の実際	2011/7/6
108	9. Closing	2011/7/6
臨床研究コーディネーター講座4 -Advance研修3-		
109	1. Opening	2012/3/15
110	2. がん臨床試験～開発開始から承認申請まで～	2012/3/15
111	3. がん臨床試験～承認申請から臨床導入～	2012/3/15
112	4. 参考になる！CRC業務の工夫(1)	2012/3/15
113	5. 参考になる！CRC業務の工夫(2)	2012/3/15
114	6. 臨床試験を円滑に進めるために医師・CRC・CRAとの協力体制～事例を通して～	2012/3/15
115	7. がん臨床試験に関わるCRCに必要なこと～先輩CRCからのメッセージ～	2012/3/15
116	8. Closing	2012/3/15
臨床研究コーディネーター講座5 -Advance研修4-		
117	1.最近のがん臨床試験デザインとエンドポイント	2014/1/23
118	2.CTCAE による有害事象評価とRECIST による腫瘍縮小効果判定の基本と実際	2014/1/23
119	3.がん臨床試験の動向—ALK 阻害薬を例に	2014/1/23
120	4.がん臨床試験の支援の実際—効率化と質向上のための取り組み	2014/1/23
121	5.これからのCRC に期待されること	2014/1/23
臨床研究コーディネーター講座6 -Advance研修5-		
122	1. がんに対する免疫療法の基本	2014/12/11
123	2. PFSの再検討：がん進行タイプの解析が必要になるのか？	2014/12/11
124	3. がん専門CRCとしての取り組み	2014/12/11
臨床研究機関の体制整備講座		
125	1. 臨床研究の補償保険について	2009/10/22
126	2. 市民委員の立場から見た倫理審査委員会	2009/10/22
127	3. 機関の体制整備事例紹介_国立がん研究センター	2009/10/22
128	4. 機関体制整備の事例紹介_四国がんセンター	2009/10/22
臨床研究倫理国際シンポジウム		