

臨床研究に関する E-ラーニングの受講について（お知らせ）

生命倫理委員会 委員長

尾仲 達史

本学では、臨床研究にかかわる医師・研究者の方、これら臨床試験を支援する方を対象に、臨床研究の計画、実施、解析にかかわる基礎知識、専門知識向上を目的とし、年1回の『臨床研究に関する E-ラーニング』の受講を義務付けております。今年度の E-ラーニングの受講および更新について下記のとおりお知らせいたします。

なお、研究倫理講習会については後日改めてお知らせ致します。

【受講対象者】

臨床研究を実施する者すべて

【受講方法】

大学病院臨床試験アライアンスが提供する CREDITS を導入しています。

CREDITS にアクセスして、各自受講してください。

有効期限は修了日から1年間です。更新の場合は期限が切れる前に受講してください。

（現在は2021年度の更新版が受講可能です。）

受講するコンテンツについては、添付資料（受講コンテンツについて）をご確認ください。

CREDITS <https://www.uhcta.com/uth/member/>

※ 参考 CREDITS よくあるFAQ

<https://www.uhcta.com/uth/member/faq/index.cfm?lang=ja>

【問い合わせ先】

臨床研究支援センター管理部門 0285-58-8933 内線 2671、2871、3795、2571

Mail : rinri@jichi.ac.jp

受講するコンテンツについて

実施する研究の区分および各自の役割に応じて◎印を受講してください

(更新の場合は各コースの「更新版」を受講)

《医学研究に関する指針》

- ・人を対象とする医学系研究に関する倫理指針、ヒトゲノム・遺伝子解析研究に関する倫理指針
- ・人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針（2021年6月施行）
- ・遺伝子治療等臨床研究に関する指針

	臨床研究者標準化シラバス準拠 倫理行動規範コース※	臨床研究者標準化シラバス準拠 臨床研究コース※
研究責任者	◎	◎
研究分担者	◎	—
研究協力者 (CRC や事務補助者等)	◎	—

《臨床研究法》

	臨床研究者標準化シラバス準拠 倫理行動規範コース※	臨床研究者標準化シラバス準拠 臨床研究コース※
研究責任医師	◎	◎
研究分担医師	◎	◎
研究協力者 (CRC や事務補助者等)	◎	◎

※ 受講に際しての注意事項

- 1、更新の場合は各コースの「更新版」を受講する。「新規」を複数回受講しても更新とはならないので注意する。
- 2、必ずパソコンを利用すること。
iPhone、iPad、Android、タブレットでは正常に動作しないため、
受講したのに、受講中のまま受講ステータスが更新されないなどの不具合の原因になる。
- 3、説明スライドは最後まで閲覧しないと修了とならない。
また、同時に2つの端末でログインしての受講は行わないこと。(受講ステータスが正しく更新されない)
- 4、2年間更新がない場合、ユーザー情報を削除することがある。
- 5、倫理審査申請システムとはリアルタイムな連動はしていない。(別コンテンツであるため)
受講歴の反映には1週間から1か月程度のタイムラグが生じる。