

臨床研究センターでは、皆さまの疑問を解決し、当院の治験や臨床研究の質の向上を目指すことを目的に、ニュースレターを発行しています。

## 働き方改革 VS 臨床研究の推進???

2021年より開始した治験・臨床研究に関する意識調査は3回目のアンケートを終了しました。

調査方法：電子カルテアンケート機能を使用

調査期間：11月末から年始にかけて

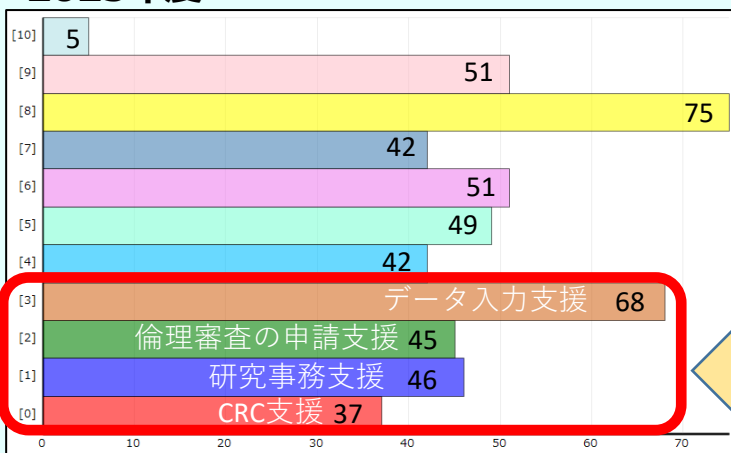
調査対象：医師

回答率：40.2%（2021年度）→44.2%（2022年度）→53.0%（2023年度）（ご協力に感謝！）

質問17：当院にどのような支援等があれば、臨床研究を推進できると思いますか？

（複数回答可）

2023年度



- [0] CRC支援
- [1] 研究事務支援
- [2] 倫理審査の申請支援
- [3] データ入力支援
- [4] 上司・同僚の協力
- [5] 院内スタッフ（看護局、薬剤技術局、事務局）の協力
- [6] 適切な指導者
- [7] 臨床研究に関する相談窓口（立案、研究計画書の作成方法等を含む）
- [8] 時間的余裕
- [9] 研究に必要な資金
- [10] その他

2021年アンケート開始当初より  
継続した一定数の要望がありました。

### アンケート結果から臨床研究センターが取り組んだこと

倫理審査の申請支援→申請システムの導入

事務支援→事務局員を配置 継続支援中 同意書の管理もここに含まれます。

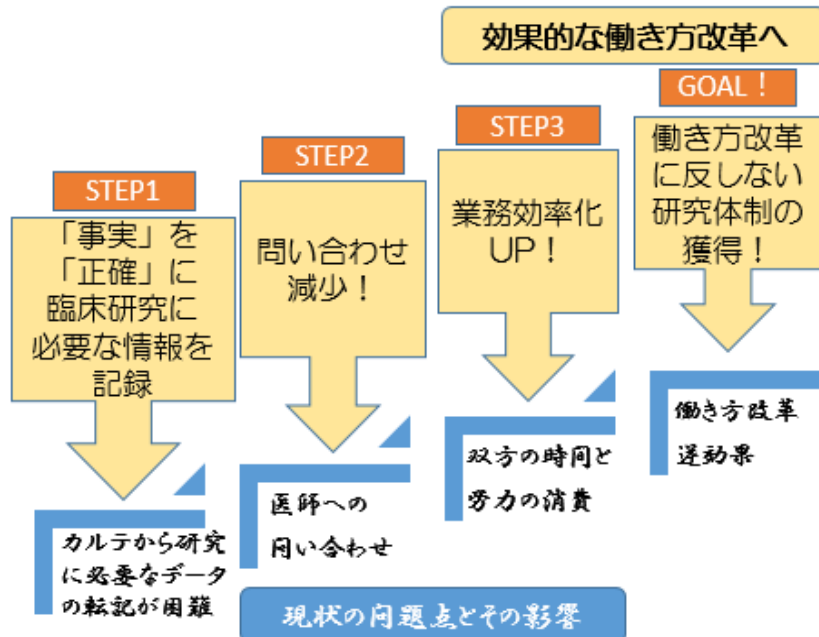
CRC支援（データ入力支援含）→特定臨床研究やCRC費用の発生する研究を優先的に支援中（一部）

### 「データ入力支援」を より多く実施するために

一部の臨床研究において、データ入力支援を行っています。臨床研究における必要な情報が不十分なことがあります。完全なデータ入力できないことにより医師への問い合わせが発生しています。現状の問題点が引き起こす影響と対策後の効果については右の図をご覧ください。

医師アンケートより  
「データ入力支援」は  
継続的な要求事項です。

医師とデータ入力者 双方の負担軽減  
となるよう、ご協力をお願いします。



# 臨床研究センター 新メンバー紹介♪

2024年4月から新たに臨床研究センターの委員を務めさせていただくこととなった茅田洋之です。

日々のクリニカルクエスチョンを臨床課題として臨床研究を行うことは、大学病院や研究施設だけでなく、当院のような市中病院でも重要と感じながらも、中々取り組むことができないことが多いと思います。

僕自身も知識や経験が足りずに、いつも困りながら試行錯誤している様な状況で、もっとスマートに出来るようにならないかなと思うことばかりです。

これを機に、僕自身も改めて臨床研究について勉強させていただきながら、委員としての仕事ができればと思います。

慣れないことばかりですが、何卒よろしくお願い申し上げます。



救命救急科  
茅田 洋之

4月1日から臨床研究コーディネーターとして入職いたしました、仲谷眞知子(なかたにまちこ)です。

久しぶりに病院で白衣を着用してのお仕事。まだまだ慣れないことだらけで、緊張や不安なことたくさんありますが、まわりのやさしい先輩方にサポートしていただきながら、日々成長できていると実感しています。

いろいろなところでお役に立つことが出来るように、精一杯、精進して参ります。

これから様々なところにお邪魔させていただくこととなりますので、どうぞよろしくお願い申し上げます。



臨床研究推進室  
仲谷 眞知子



## 研究者の方へ お知らせとお願いです

### 特定臨床研究の「臨床研究申請システム」申請に関する事務支援について

特定臨床研究（臨床研究申請システムの区分E）の各種申請については、臨床研究法に則って対応する必要があるため、若干複雑です。そこで臨床研究推進室では、研究責任医師が「臨床研究申請システム」でおこなう特定臨床研究の各種申請について事務支援をおこなっています。

各研究事務局から、CRBの審査結果通知や各種報告に関するメール連絡がありましたら、臨床研究推進室([kenkyu@sakai-hospital.jp](mailto:kenkyu@sakai-hospital.jp))までメールを転送するなどしてご連絡ください。

なお、臨床研究推進室のメールアドレスをメーリングリストに加えていただくよう、あらかじめ各研究事務局に依頼しておいていただきますとスムーズにご支援できますので、ご検討ください。

### 臨床研究の実施状況報告をしてください



臨床研究申請システムより「実施状況報告」の必要な研究（2024年3月末までに開始され継続中の研究）の研究責任者宛にメールでお知らせが届きます。（臨床研究申請システムの区分Cと区分Fの研究を除く）

このメールが届いた研究の研究責任者の方は、各研究ごとに臨床研究申請システムの「実施状況報告」から昨年度（2023年度）の実施状況を入力・申請してください。（締切：6/21（金）まで）

### 1年に1回 ICRWebの所定のコースの受講・修了をお願いします

当院では、研究者の方に1年に1回以上、下記のいずれかを受講・修了していただくことになっています。

- ① 当院で初めてICRを受講される場合：臨床研究の基礎知識講座（堺市立総合医療センター版）
- ②（①を受講済の方の）2回目以降の受講の場合：臨床研究継続研修講座2024

受講方法や注意点等につきましては、臨床研究申請システムのお知らせや、電子カルテの掲示板等でアナウンスしておりますので適宜ご確認をお願い致します。受講にあたりご不明な点がございましたら、臨床研究推進室までご連絡ください。

