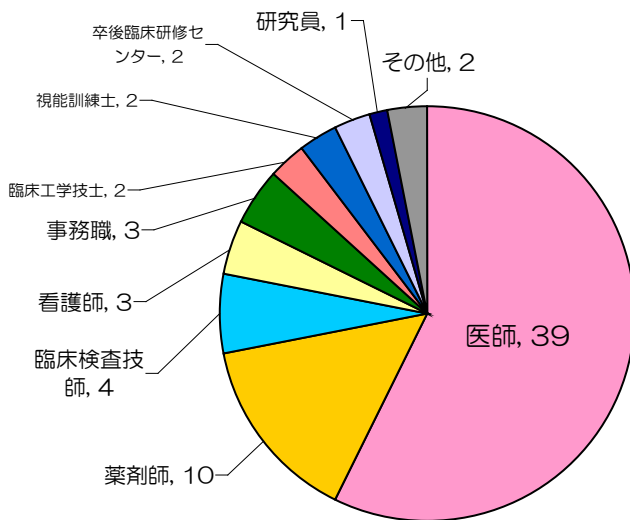


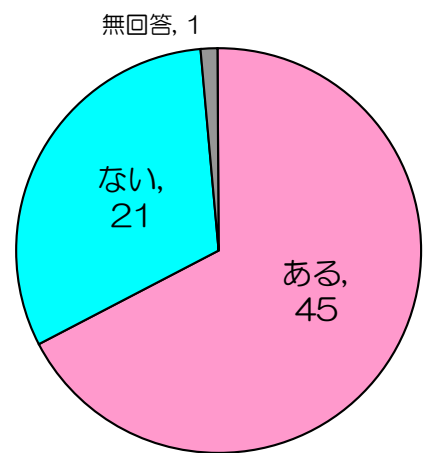
# 第3回 臨床研究セミナー アンケート集計結果 2011.6.8 (水) 開催

参加人数：108名（アンケート回収率：67/108=62%）

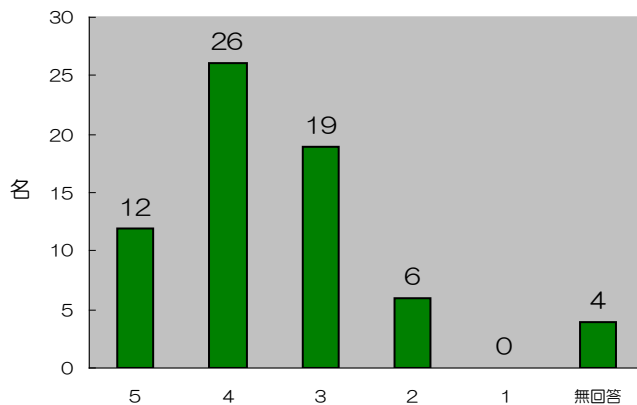
## 問1. 職種別



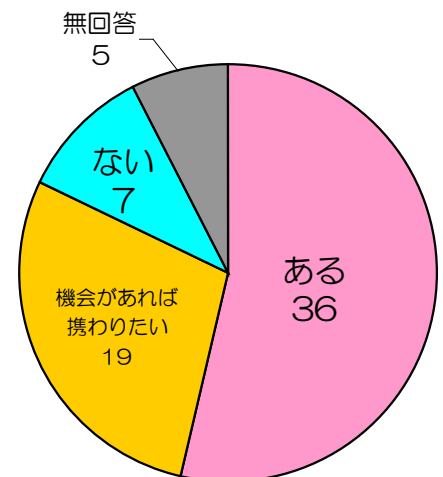
## 問2. 今まで臨床研究に携わったことはあるか？



## 問3. 今回のセミナーは参考になったか？ 5段階評価（5が最高）



## 問5. 今後、臨床研究に携わる予定はあるか？



**問4. 臨床研究を実施する際に直面した、もしくは起こりうると予想される問題点  
(自由記載)**

- 医師主導型臨床研究に対するサポートや助言などができる体制の充実を希望
- これから動物実験施設へ入室する機会が多々あるので、このような講習の義務化をしてほしい
- 資金
- 書類作成や手続きが煩雑で、1つの研究に至るまでが長い。( )うめ形式の雛形を作って欲しい。フローチャートに従って( )をうめていくと書類が作成できるようなシステムにして欲しい。
- 他大学、他研究所との共同研究の際の倫理審査
- 楊河先生がおっしゃったような治験のコストを抑えようとする動きが強い。トータルとして難しい環境になっているかと思う。
- 立案時のプロトコルの正当性、統計解析に必要なn数等についての指導・相談ができる専門部署があるとうれしい。
- 倫理委員会での承認のハードル、特に多施設共同研究の場合。

**問6. 今回のセミナーに対しての意見・要望  
(自由記載)**

- 近隣の大学での現状について情報を得ることができました。しかし総論的な話が多く、より具体的な事例(さしつかえない範囲で)について聞かせていただけたら
- 具体的な臨床研究の進め方についてもう少し説明して欲しかった
- 具体的な臨床治験例を取り上げて、その中での問題点やプロトコル等について教えてもらいたかった
- 全体のシステムの話より、実際の研究例を示してもらって創案から手続きの過程、学会発表から論文に至るまでを教えて欲しかった
- 他施設の臨床研究実施における取り組み(事務局等)を知る良い機会となった
- 他大学の取り組みが分かり参考になると思った
- 臨床研究の実施体制を今後どうすれば良いか大変参考になりました

**問7. 今後セミナーで取り上げて欲しいテーマ等  
(自由記載)**

- 実際に臨床研究を行っている際の問題点(患者との関わりなど)について、香川大学や他大学の先生方から話を伺いたい
- 当院治験管理センターにおける臨床研究コーディネーターの活動内容、状況等を知りたいと感じております。当院研究者は、研究活動上の事務手続きなどの部分で、どのような補助/支援が受けられるのでしょうか？
- 臨床研究が一番多い施設の運用方式を示して欲しい、今の方法では効率が悪いと思う
- 臨床研究に必要なアウトカムを出すための統計処理
- 臨床研究の具体的な流れについて説明してほしい
- 臨床研究立案時の必要事項、問題点など。例えば、統計解析に必要なn数の説明、多施設で行う場合の手法、留意点など