

CDISC 標準入門セミナー 2018

CDISC 標準は、医薬品承認申請の際の電子データ提出フォーマットとして知られています。しかし、本来は治験だけではなく、臨床研究一般のデータ収集に応用できる規格であり CDISC 標準をプロトコル策定から解析にいたるまでの研究プロセス全般に導入することで、研究に関わる多数の人々の間で効率的かつ正確に情報共有を行うことができますようになります。本セミナーでは CDISC 標準のうち、電子症例報告書設計の標準である CDASH、症例データベース構造の標準である SDTM に焦点を絞り、その導入によって疫学研究や臨床研究のプロセスをどのように効率化することができるかを解説していきます。

2019 年 1 月 29 日 火曜日

場所：東京大学医学部本館 1 階講堂

アカデミアの臨床試験支援センター等で CDISC 標準を活用した業務効率化を検討しておられる方にお勧めです

セミナー内容

CDISC 標準概論

臨床試験データマネジメント概論

Case Report Form の標準化
-CDASH / データ形式の標準化 -SDTM

CDISC 標準入門セミナー 2018
ホームページ QR
<http://www.umin.ac.jp/cdisc/2018/>



KIUCHI
TAKAHIRO



OKADA
MASAFUMI



MIYAJI
TEMPEI

主催：大学病院医療情報ネットワーク研究センター（UMIN センター）

参加費：営利団体（製薬会社、CRO、IT ベンダー、一般企業）：10,000 円／非営利団体（大学、病院、研究所、NPO 等）：5,000 円／学部、大学院学生：1,000 円

セミナーには参加申し込みが必要となります。ホームページからオンライン申請ください。お問い合わせに付きましてもホームページのお問い合わせフォームをご利用ください。