治験支援部門

Clinical Trial Support Division

切れ目ないサポートで質の高い治験データ創出に貢献する。

Contributing to the creation of high-quality clinical trial data with seamless support

治験がGCPに則り、円滑に実施できるように支援を行う部門です。申請・契約手続きや治験審査委員会(IRB)の開催準 備及び文書管理を行います。また、治験担当医師が院内で円滑に治験を実施できるようにステークホルダー間の調整を 行うとともに、治験実施計画書に則り同意取得、投薬、検査、評価を行うための支援を行います。臨床研究についても治 験と同様に円滑に実施できるように支援を行っています。

the hospital, and we provide support for obtaining informed consent, administering medications, testing, and evaluations in accordance with study protocols. Our support ensures the smooth implementation of clinical research, similar to clinical



治験支援部門

Clinical Trial Support Division

部門長:橋本 あきら

治験事務管理室

Clinical Trial Office

サイトマネジメント室

Site Management Section

(# 被験者の同意説明・取得補助)

Explanation and assistance in obtaining informed consent from subjects

(#スケジュール管理 Schedule management)

症例報告書作成補助 Case Report Form writing assistance

IRB審査 IRB review # 治験申請支援 Clinical trial application support









早期臨床試験支援部門

Phase I Clinical Trial Support division

画期的な医薬品・医療機器を北海道から日本、そして世界へ。

Delivering innovative pharmaceuticals and medical devices

from Hokkaido to Japan and the world



Phase I ユニットでは、健常成人を対象とした早期・探 索的臨床研究および治験の実施を通じて、アカデミ ア、ベンチャー、企業の優れたシーズの臨床開発を推 進します。GCPを遵守し、関連診療科との連携を行う ことで、安全で質の高い研究の実施を支援します。

GCP, we support the implementation of safe and

早期臨床試験支援部門

Phase I Clinical Trial Support division

部門長:天野 虎次

Phase I Unit 管理室

Phase I Clinical Trial Unit Management Section

創薬 Drug discovery # 臨床開発 Clinical development

FIH # 第一相治験 Phase I clinical trial







