研究計画立案及び実装が可能となる専門職種の役割

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **氏　名** | **所属・役職名** | **区分** | **役割** | **担当する役割** |
| *例)研究　太郎* | *●●大学病院・■■センター・助教* | *ロ* | *臨床薬理* | *研究立案時点より、薬理学的支援を行う。* |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

（注）1 「区分」の欄には、「イ」又は「ロ」と記載すること。

「イ」は、臨床研究中核病院以外に所属する研究者であること。

「ロ」は、臨床研究中核病院に所属する研究者であること。なお、「ロ」の場合は具体的な支援内容を備考欄に記載すること。

2 「役割」の欄には、研究計画書作成における支援の役割を、「生物統計」、「臨床疫学」、「PM」（プロジェクトマネジャー）、「StM」（スタディマネージャー）、「DM」（データマネージャー）、「モニター」、「CRC」、「安全性管理」、「研究倫理」、「臨床薬理」、「薬事戦略」、「その他」のいずれかを記載すること。「その他」の場合は、業務内容を（　）で記載すること。（例：その他（品質管理担当者））