

第27回HL7セミナーのご案内(東京、3月21日)

- 日時: 平成20年3月21日(金)13:00 から17:00 まで(受付開始 12:30~)
- 会場: 全国家電会館 5階講堂(東京都文京区湯島3-6-1 TEL03-3832-4291)
- 主催: 日本HL7協会
- 内容: (司会:日本HL7協会 情報教育グループリーダー 高坂 定)
プログラムや講師などに変更がある場合がございますので予めご容赦ください。

1. 治験・臨床研究情報交換の標準化セミナー開催に当たって、
及びHL7の最新動向 13:00~
技術委員長、浜松医科大学 教授 木村通男先生
【概要】治験・臨床研究情報交換の標準化セミナー開催に当たっての主旨説明とHL7の最新動向を紹介していただきます。

2. 標準化に向けた行政のアプローチ 13:15~
~新たな治験活性化5か年計画を中心に~
厚生労働省医政局研究開発振興課医療機器・情報室
管理係長 中安 一幸先生
【概要】2006年発表された「新たな治験活性化計画」の概要と施策について、行政としての取組とその進捗状況と今後の課題等を紹介していただきます。

3. 治験・臨床研究実施施設からの提案 14:00~
技術委員会 金沢大学 古川 裕之先生
【概要】治験・臨床研究実施施設から現行の治験・臨床研究情報処理の問題点と改善策について報告をしていただきます。

4. 電子カルテから得られる治験情報 14:45~
技術委員長、浜松医科大学 教授 木村通男先生
【概要】電子カルテから抽出できる治験情報と抽出するための問題点とその対応策について報告をしていただきます。

(休憩 15:30~15:45)

5. CDISCの治験情報の標準化 15:45~
CDISC-JAPAN代表 株式会社メディカルフロント竹之内 喜代輝先生
【概要】CDISCの治験情報の標準化について、現在までの標準化範囲と今後予定している標準化の方向性について紹介していただきます。

6. 治験情報の国際標準化状況 16:30~
情報教育グループリーダー 日本システック株式会社 高坂 定
【概要】HL7、CDISCを中心として進められている治験情報の標準化動向、その他EUも含めた国際標準化動向について報告します。

■ 参加費: 日本HL7協会会員は無料 一般5,000円(資料代、当日会場で申し受けます)

■ 申込み方法:

[受付フォーム](#)から氏名、所属/会社名、会員番号(会員の場合)、その他必要事項をご入力の上**3月14日までにお申し込み下さい**。定員(120名)になり次第締め切らせて頂きます。

■ お問合せ先/事務局:

東京都港区虎ノ門1丁目19-9(虎の門TBLビル6F) 〒105-0001

保健医療福祉情報システム工業会内 日本HL7協会事務局
TEL(03)3506-8010 FAX(03)3506-8070 担当 [豊嶋、蛭名](#)