

CCRP関連復習問題集、CCRP模擬問題集

第1回模擬

第1回模擬問題

```
(1) jogen = 100000
(2) list = ""
(3) warawaruを1から [ ] まで1ずつ増やしながら繰り返す:
(4)   count = 0
(5)   waruを1から [ ] まで1ずつ増やしながら繰り返す:
(6)     もし [ ] が [ ] ならば:
(7)       繰り返しを抜ける #内側の繰り返しを抜ける
(8)     もし [ ] ならば:
(9)       count = count + 1
(10)    もし [ ] が [ ] ならば:
(11)      繰り返しを抜ける #内側の繰り返しを抜ける
(12)    もし [ ] ならば:
(13)      list = [ ]
(14) 表示する (list)
```

図2 図1を改良したプログラム

図2のプログラムを実行したところ、素数リストが正しく表示された。また、図1でjogenを10000にして実行した場合より、図2の方が処理速度が速かった。

サの解答群

① 偶数 ② 2以外の偶数 ③ 2 ④ 4以上の整数

ス セの解答群

① warawaru == 2 ② warawaru != 2 ③ warawaru == 4
④ warawaru != 4 ⑤ warawaru % 2 == 0 ⑥ warawaru / 2 == 1
⑦ warawaru % waru == 0 ⑧ warawaru / waru == 1

ソ タの解答群

① jogen ② warawaru ③ waru ④ count
⑤ 1 ⑥ 2 ⑦ 3

ちなみに、CertShiken CCRPの一部をクラウドストレージからダウンロードできます：https://drive.google.com/open?id=12kmUFk5VmM32GE01HiRv1n_0UFawNNVc

これは高効率の時代であり、SOCRAおそらくCCRP証明書を通じてのみ競争力を証明する方法が最も簡単です。ただし、他の問題に巻き込まれる可能性があるため、多くの人にとって時間は限られています。CertShiken CCRP学習教材を使用すると、すべての問題が疑いなく簡単に解決されます。信頼できる有効なCCRP試験トレントだけでなく、最も柔軟な学習方法も提供できます。また、他の多くのお客様と同様に、Certified Clinical Research Professional (CCRP)試験に合格する必要があることを確認できます。

SOCRA CCRP 認定試験の出題範囲:

トピック	出題範囲

トピック 1	研究調査の立ち上げ：このセクションでは、臨床研究コーディネーターのスキルを評価し、臨床試験の初期計画と準備について学びます。試験プロトコルの開発を調整し、倫理ガイドラインやIND（治験実施計画）やIDE（治験薬承認申請）などの規制当局の承認を確実に取得することが含まれます。また、インフォームド・コンセント用紙や症例報告書などの重要な研究文書の作成も含まれます。この領域では、IRB（治験審査委員会）やスポンサーなどの利害関係者からの必要な承認の取得、試験実施施設の選定、スタッフのトレーニング、そして試験が各種法令を遵守していることの確保も含まれます。さらに、研究製品の入手、試験開始に必要なすべてのツールと文書の準備も含まれます。研究調査の実施：このセクションでは、臨床研究アソシエイトのスキルを評価し、臨床試験の積極的な管理と実施について学びます。試験プロトコルと標準操作手順の遵守、治験薬の管理、そして継続的な規制遵守の確保に重点が置かれます。この領域では、有害事象やプロトコルからの逸脱などの試験の異常を特定、記録、報告することも含まれます。さらに、被験者の募集、同意取得、維持管理、そしてすべての試験記録と重要な文書の維持管理も含まれます。さらに、品質と規制の遵守を確保するために、すべての研究関係者とコミュニケーションを取り、研究監査に参加することも含まれます。
トピック 2	研究終了：この試験セクションでは、臨床研究コーディネーターのスキルを評価し、臨床試験を適切に終了するために必要な活動について学びます。試験終了時の訪問に参加し、文書の確認や治験薬の記録確認を行います。また、IRB、治験依頼者、規制当局、および clinicaltrials.gov への最終終了報告書の作成と提出も含まれます。さらに、試験記録のアーカイブ化手順についても学びます。

>> CCRP関連復習問題集 <<

CCRP模擬問題集、CCRP日本語問題集

現状に自己満足して、自分の小さな持ち場を守って少ない給料をもらって解雇されるのを待っている人がいます。こんな生活はとてもつまらないですから。あなたの人生をよりカラフルにしたいのですか。ここで成功へのショートカットを教えます。即ちSOCRAのCCRP認定試験に受かることです。この認証を持っていたら、あなたは、高レベルのホワイトカラーの生活を送ることができます。実力を持っている人になって、他の人に尊敬されることもできます。CertShikenはSOCRAのCCRP試験トレーニング資料を提供できます。CertShikenを利用したら、あなたは美しい夢を実現することができます。さあ、ためらわずにCertShikenのSOCRAのCCRP試験トレーニング資料をショッピングカートに入れましょう。

SOCRA Certified Clinical Research Professional (CCRP) 認定 CCRP 試験問題 (Q76-Q81):

質問 # 76

According to the ICH GCP Guidelines, what is the purpose of source documents?

- A. To validate reports submitted to the IRB/IEC
- B. To establish diverse subject enrollment
- C. To validate insurance reimbursement
- D. To provide a record of subjects' investigational medical treatment**

正解: D

解説:

* ICH E6(R2) 1.52:Source documents are "original documents, data, and records... necessary for the reconstruction and evaluation of the trial."

* Their main role is to document treatment and verify CRFs.

References:ICH E6(R2), §1.52.

質問 # 77

Before approving a research protocol, an IRB/IEC must determine compliance with which of the following requirements?

- A. The sponsor is qualified to provide oversight of the trial
- B. The investigator has adequate access to patients eligible for the trial
- C. A plan for the publication of study results is in place
- **D. The selection of subjects is equitable**

正解: D

解説:

IRB/IEC review focuses on ethical protection of human subjects. Equitable subject selection is a cornerstone principle.

* 45 CFR 46.111(a)(3): "In order to approve research... the IRB shall determine that: Selection of subjects is equitable."

* ICH E6(R2) 3.1.2: "The IRB/IEC should safeguard the rights, safety, and well-being of all trial subjects... with particular attention to trials that may include vulnerable subjects." Publication plans (A) are not required by IRBs. Access to patients (C) and sponsor qualifications (D) are evaluated by sponsors, not IRBs. The IRB's role is ensuring fairness, minimizing coercion, and protecting vulnerable populations.

Thus, the correct answer is B (The selection of subjects is equitable).

References:

45 CFR 46.111(a)(3) (Equitable subject selection).

ICH E6(R2), §3.1.2 (IRB/IEC role).

質問 # 78

A study team is preparing to initiate a Phase II trial for a novel colon cancer therapy. By signing the Form FDA 1572, the investigator is certifying that the investigator has:

- A. Obtained malpractice insurance
- **B. Read and understood the investigator's brochure**
- C. Completed other relevant research projects
- D. Confirmed that the site's SOPs are in place

正解: B

解説:

Form FDA 1572 is the "Statement of Investigator" for IND studies.

* 21 CFR 312.53(c)(1)(vi)(b): Requires investigators to "read and understand the Investigator's Brochure."

* By signing, the investigator also agrees to comply with regulations, maintain records, and supervise study conduct.

Other options (B-D) are not part of 1572 requirements.

Correct answer: A.

References:

21 CFR 312.53(c)(1)(vi)(b).

質問 # 79

An investigator reports a serious adverse event suspected to be drug-related. By CFR, the sponsor must notify FDA no later than:

- **A. 7 days**
- B. 1 day
- C. 15 days
- D. 10 days

正解: A

解説:

* 21 CFR 312.32(c)(2): Life-threatening or fatal unexpected adverse events must be reported within 7 calendar days. Other serious unexpected events are reported within 15 days.

References: 21 CFR 312.32(c)(2).

質問 # 80

In accordance with the CFR, a sponsor must submit a protocol amendment to the FDA for which of the following?

- **A. A change in the manufacturing site for the investigational product**

- B. The addition of a sub-investigator with the scientific training and expertise to conduct the investigation
- C. A significant change in an investigator's financial interest in the investigational product
- D. The addition of a new test that is intended to improve monitoring the subject for an adverse effect

正解: A

解説:

The U.S. Code of Federal Regulations (CFR) specifies when sponsors must notify FDA of changes to investigational drug studies under 21 CFR 312.30. A protocol amendment is required if there is:

A change to the protocol (e.g., objectives, design, subject population, dosing, or procedures).

The addition of a new investigator.

A change in the chemistry, manufacturing, or controls (CMC) that could significantly affect product quality or safety.

Among the listed options, a change in the manufacturing site (D) directly falls under significant manufacturing changes, requiring FDA submission. Changes in investigator financial interests (B) are covered under 21 CFR 54 and reported separately, not as protocol amendments. Addition of a sub-investigator (C) does not require a formal amendment, only site-level documentation and delegation log update. Addition of a monitoring test (A) may affect the protocol, but not necessarily mandate an amendment unless it changes objectives or subject safety endpoints.

Therefore, the correct answer is D. This ensures FDA oversight of product safety, efficacy, and compliance with CMC standards before investigational use.

References:

21 CFR 312.30 (Protocol amendments).

21 CFR 312.23(a)(7) (Chemistry, manufacturing, and controls information).

質問 #81

.....

CertShikenクライアントにCCRP学習資料の3つのバージョンを提供し、PDFバージョン、PCバージョン、APPオンラインバージョンが含まれます。異なるバージョンは、独自の利点とメソッドの使用を後押しします。CCRP試験トレントの内容は同じですが、クライアントごとに異なるバージョンが適しています。たとえば、PCバージョンのCCRP学習教材は、Windowsシステムを搭載したコンピューターをサポートします。SOCRAその利点には、Certified Clinical Research Professional (CCRP)実際の操作試験環境をシミュレートし、試験をシミュレートでき、期間限定試験に参加できることです。そして、バージョンが何であれ、ユーザーは自分の喜びでCCRPガイドCertified Clinical Research Professional (CCRP)急流を学ぶことができます。タイトルと回答は同じであり、コンピューターまたは携帯電話またはラップトップで製品を使用できます。

CCRP模擬問題集: <https://www.certshiken.com/CCRP-shiken.html>

- SOCRA CCRP 試験を正確なCCRP関連復習問題集で勉強しましょう □ ✓ www.xhs1991.com □ ✓ □ から簡単に □ CCRP □ を無料でダウンロードできます CCRP無料ダウンロード
- SOCRA CCRP 試験を正確なCCRP関連復習問題集で勉強しましょう □ ➡ www.goshiken.com □ は、⇒ CCRP ⇐ を無料でダウンロードするのに最適なサイトです CCRPテストサンプル問題
- SOCRA CCRP 試験を正確なCCRP関連復習問題集で勉強しましょう □ ➡ CCRP □ を無料でダウンロード ▶ www.mogixexam.com ◀ ウェブサイトを入力するだけ CCRP資格練習
- CCRP勉強時間 □ CCRP復習教材 □ CCRP受験記対策 □ 「 www.goshiken.com 」には無料の { CCRP } 問題集があります CCRP模擬解説集
- CCRP認定デベロッパー □ CCRP専門試験 □ CCRP勉強時間 □ ➤ www.xhs1991.com □ から □ CCRP □ を検索して、試験資料を無料でダウンロードしてください CCRP赤本合格率
- CCRP日本語版と英語版 □ CCRP最新対策問題 □ CCRP専門試験 □ { www.goshiken.com } で ➤ CCRP □ を検索して、無料で簡単にダウンロードできます CCRPテストサンプル問題
- CCRP日本語版 □ CCRP勉強時間 □ CCRP最新対策問題 □ ➡ www.passtest.jp □ に移動し、▷ CCRP ◁ を検索して無料でダウンロードしてください CCRP受験内容
- CCRP最新問題 □ CCRPテストサンプル問題 □ CCRP勉強時間 □ 今すぐ「 www.goshiken.com 」で【 CCRP 】を検索し、無料でダウンロードしてください CCRP専門試験
- 実際のSOCRA CCRP | 更新するCCRP関連復習問題集試験 | 試験の準備方法 Certified Clinical Research Professional (CCRP) 模擬問題集 □ URL ✨ www.topexam.jp □ ✨ □ をコピーして開き、➡ CCRP □ を検索して無料でダウンロードしてください CCRP赤本合格率
- 無料PDF CCRP関連復習問題集 - 資格試験のリーダー - よくできたCCRP: Certified Clinical Research Professional (CCRP) □ ➡ CCRP □ を無料でダウンロード ▶ www.goshiken.com ◀ で検索するだけ CCRP勉強時間
- SOCRA CCRP 試験を正確なCCRP関連復習問題集で勉強しましょう □ ➡ www.mogixexam.com □ の無料

ダウンロード ➡ CCRP □ ページが開きます CCRP勉強時間

- myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, giphy.com, www.stes.tyc.edu.tw, ncon.edu.sa, myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, myportal.utt.edu.tt, motionentrance.edu.np, www.stes.tyc.edu.tw, www.stes.tyc.edu.tw, www.stes.tyc.edu.tw, pct.edu.pk, Disposable vapes

P.S. CertShikenがGoogle Driveで共有している無料かつ新しいCCRPダンプ: https://drive.google.com/open?id=12kmUFk5VmM32GE01HiRv1n_0UFawNNVc