

ACRP ACRP-CP基礎問題集 & ACRP-CPシュミレーション問題集



P.S.MogiExamがGoogle Driveで共有している無料の2026 ACRP ACRP-CPダンプ: <https://drive.google.com/open?id=1uvWQHvH57nx2qDuhTUb67n2hzE3uvYtf>

あなたはACRP-CP試験資料を使うときから、ACRP-CP試験資料がいい商品だと感じます。あなたはACRP-CP試験資料の使用者だけでなく、私たちの友達です。私たちの目標は全力を尽くしてあなたに質の高いACRP-CP試験資料といいサービスを提供することです。私たちはあなたがACRP-CP試験に合格することを保障します。そして、よく勉強すれば、きっとパスします。

1年以内にACRP-CPテスト準備を更新し、必要なものを無料でダウンロードします。1年後、購入者がサービスの保証を延長してお金を節約できるようにしたい場合、ACRPクライアントに50%の割引特典を提供します。あなたが古いクライアントである場合、ACRP-CP試験トレントを購入する際に特定の割引を享受できるため、より多くのサービスとより多くのメリットを享受できます。このアップデートでは、最新かつ最も有用なACRP-CP準備トレントを提供できます。さらに学習して、ACRP Certified Professional ExamのACRP-CP試験に合格することができます。

>> ACRP ACRP-CP基礎問題集 <<

検証するACRP-CP基礎問題集 & 合格スムーズACRP-CPシュミレーション問題集 | 一生懸命にACRP-CP真実試験

当社は、他人からのコンテンツを切り取って貼り付けて受験者に販売するだけの無責任な会社ではなく、非常にうまく業務を遂行しています。当社のACRP-CP練習資料により、多くのお客様がサービス全体の快適な体験を得ることができ、もちろんACRP-CPスタディガイドに合格しています。一部の試験受験者は、有用なACRP-CPの実際のテストを切望しているため、当社の製品は、効率的な練習資料が非常に不足しているお客様やその他のお客様を支援します。

ACRP Certified Professional Exam 認定 ACRP-CP 試験問題 (Q114-Q119):

質問 # 114

Source data/documentation should be:

- A. Attributable, legible, contemporaneous, original, accurate, and complete.
- B. Attributable, legible, correct, original, accurate, and clear.
- C. Attributable, legible, correct, original, accurate, and complete.
- D. Attributable, legible, contemporaneous, original, accurate, and clear.

正解: A

解説:

Source data/documentation in clinical trials must meet the ALCOA-C standard: Attributable, Legible, Contemporaneous, Original,

Accurate, and Complete. This ensures that data is credible, traceable to the source, and maintains integrity throughout the study. These attributes are essential for maintaining high- quality, reliable, and verifiable clinical trial records.

GCP guidelines mandate that source documentation should adhere to the ALCOA-C principles to maintain data integrity and reliability.

"Source data must be attributable, legible, contemporaneous, original, accurate, and complete to meet quality and compliance standards." Objectives:

- * Maintain data integrity and reliability.
- * Adhere to best practices in clinical documentation.

質問 # 115

A study is using an EDC system. After the data is entered into EDC, who is the next to review and conduct SDV of this data?

- A. Sponsor
- B. Data Manager
- C. Monitor
- D. QA Department

正解: C

解説:

After data entry into the Electronic Data Capture (EDC) system, the monitor (typically a Clinical Research Associate - CRA) conducts Source Data Verification (SDV). The monitor compares the data entered in the EDC system with the source documents to ensure accuracy, completeness, and consistency. This step is essential for maintaining data integrity and compliance with GCP standards.

GCP guidelines require that monitors verify data accuracy through SDV as part of routine monitoring responsibilities.

"The monitor is responsible for performing Source Data Verification (SDV) to ensure that the data recorded in the EDC system matches the source documents." Objectives:

- * Verify data accuracy in clinical trials.
- * Ensure compliance with data management protocols.

質問 # 116

Which document confirms the PI's agreement to permit auditing at the study site?

- A. Delegation Log
- B. Protocol
- C. IB
- D. ICF

正解: D

解説:

The Informed Consent Form (ICF) typically includes a statement indicating that the participant's records may be reviewed by monitors, auditors, and regulatory authorities. This ensures transparency and compliance with regulatory requirements, allowing for audits and inspections when necessary.

This answer follows GCP guidelines which specify that the ICF should include consent for audits and inspections to protect subject confidentiality while ensuring data integrity.

"The ICF must include a statement allowing access to trial data for monitoring, auditing, and regulatory inspection purposes."

Objectives:

- * Ensure informed consent for data access.
- * Facilitate compliance with auditing requirements.

質問 # 117

In preparation for an upcoming site audit, whose responsibility is it to ensure study-related functions were conducted by qualified personnel?

- A. Sponsor
- B. Investigator

- C. CRC
- D. CRA

正解: B

解説:

The Principal Investigator (PI) holds ultimate responsibility for ensuring that all study-related functions are conducted by qualified and trained personnel. The PI must verify that staff have the necessary qualifications and training to perform their assigned tasks as outlined in the protocol. This responsibility is crucial for maintaining compliance with GCP and ensuring data integrity.

According to GCP guidelines, the PI must ensure that all staff assisting with the trial are adequately trained and qualified for their roles.

"The investigator is responsible for ensuring that all persons assisting with the trial are qualified by education, training, and experience to perform their respective tasks." Objectives:

- * Maintain compliance with GCP requirements.
- * Ensure qualified personnel conduct study tasks.

質問 # 118

While reviewing a new protocol, a PI realizes a specialized laboratory test is required that the local hospital does not perform. The PI locates a laboratory that performs the specialized test and retains their services.

Responsibility for ensuring the laboratory retained is qualified for this trial-related task lies with the:

- A. Sponsor
- B. CRC
- C. PI
- D. CRO

正解: C

解説:

The Principal Investigator (PI) is responsible for ensuring that any laboratory used for trial-related testing is appropriately qualified and certified. This includes verifying the laboratory's accreditation, quality control procedures, and ability to perform the required tests accurately. The PI must document the qualification process to ensure compliance with GCP and protocol requirements.

GCP guidelines state that the investigator is responsible for selecting and verifying the qualification of laboratories used in the study.

"The PI must ensure that any laboratory involved in the trial is properly qualified and capable of performing the specified tests according to protocol requirements." Objectives:

- * Maintain quality control in laboratory testing.
- * Ensure the accuracy and reliability of test results.

質問 # 119

.....

ACRP-CP試験問題はグローバルなものであるとACRP誇らしく言えます。したがって、どんな種類のACRP-CPテストトレントを求めても、当社のアフターサービスサービスタップは、最も専門的な方法でACRP-CP練習問題の問題を解決するお手伝いをします。ACRP-CPのACRP Certified Professional Exam学習ツールを目指しているお客様は世界中のさまざまな国から来ており、間違いなく時間差があるため、ACRP-CPトレーニングガイドで1日24時間、7日間、思いやりのあるMogiExamオンラインアフターサービスを提供します 週に数日、いつでもどこでも気軽にご連絡ください。

ACRP-CPシュミレーション問題集: <https://www.mogixam.com/ACRP-CP-exam.html>

あなたは高品質のACRP-CP学習ガイドを探すとき、弊社の製品をファストのオプションに置くのを望んでいます、テストプラットフォームでは、ACRP-CP試験問題の3つの異なるバージョン（PDF、ソフトウェア、APPバージョン）を提供します、ACRP ACRP-CP基礎問題集 弊社はあなたが持っている問題集がいつでも最新のものを保証します、ACRP ACRP-CP基礎問題集 また、いつでもご連絡いただけます、ACRP-CPトレーニングクイズのタイミング機能は、学習者が速度を調整して質問に答え、ACRP Certified Professional Examアラートを維持するのに役立ちます、全てのIT職員はACRPのACRP-CP試験をよく知っています。

カリヤがエリを呼ぶ、その声、そのくらい、わかれ、あなたは高品質のACRP-CP学習ガイドを探すとき、弊社の製品をファストのオプションに置くのを望んでいます、テストプラットフォームでは、ACRP-CP試験問題の3

つの異なるバージョン（PDF、ソフトウェア、APPバージョン）を提供します。

最新のACRP-CP基礎問題集試験-試験の準備方法-最高のACRP-CPシミュレーション問題集

弊社はあなたが持っている問題集がいつでも最新のものを保証します、また、いつでもご連絡いただけます、ACRP-CPトレーニングクイズのタイミング機能は、学習者が速度を調整して質問に答え、ACRP Certified Professional Examアラートを維持するのに役立ちます。

- [illegible]

2026年MogiExamの最新ACRP-CP PDFダンプおよびACRP-CP試験エンジンの無料共有: <https://drive.google.com/open?id=1uvQHVh57nx2qDuhTUB67n2hzE3uvYtf>