

更新するCCRP模擬解説集と有難いCCRPテスト対策書



無料でクラウドストレージから最新のShikenPASS CCRP PDFダンプをダウンロードする：<https://drive.google.com/open?id=1-fFnL3Y6cE91iau225R1LkQZynubTf8c>

ShikenPASS提供した商品の品質はとても良く、しかも更新のスピードももっともはやくて、もし君はSOCRAのCCRPの認証試験に関する学習資料をしっかりと勉強して、成功することも簡単になります。

SOCRAのCCRP認定試験は業界で広く認証されたIT認定です。世界各地の人々はSOCRAのCCRP認定試験が好きです。この認証は自分のキャリアを強化することができ、自分が成功に近づかせますから。SOCRAのCCRP試験と言ったら、ShikenPASSのSOCRAのCCRP試験トレーニング資料はずっとほかのサイトを先んじているのは、ShikenPASSにはIT領域のエリートが組み立てられた強い団体がありますから。その団体はいつでも最新のSOCRA CCRP試験トレーニング資料を追跡していて、彼らのプロな心を持って、ずっと試験トレーニング資料の研究に力を尽くしています。

>> CCRP模擬解説集 <<

便利なCCRP模擬解説集 & 合格スムーズCCRPテスト対策書 | 大人気
CCRPテストトレーニング Certified Clinical Research Professional
(CCRP)

我々のソフトを利用してSOCRAのCCRP試験失敗したら全額で返金するという承諾は不自信ではなく、我々のお客様への誠な態度を表わしたいです。我々はあなたに試験に安心させます。それだけでなく、あなたに我々のアフターサービスに安心させます。

SOCRA Certified Clinical Research Professional (CCRP) 認定 CCRP 試験 問題 (Q59-Q64):

質問 # 59

In a completed multi-site Phase I drug study using remote EDC, who ensures the system complies with accuracy and reliability requirements?

- A. Investigator
- **B. Sponsor**
- C. Institution
- D. Regulatory authority

正解: B

解説:

* ICH E6(R2) 5.5.3:Sponsors are responsible for validating computerized systems used in trials.

Investigators ensure proper data entry, but system compliance lies with sponsor.

References:ICH E6(R2), §5.5.3.

質問 # 60

A study will enroll 420 subjects over 3.5 years. What is expected average monthly accrual?

- **A. 0**
- B. 1
- C. 2
- D. 3

正解: A

解説:

$420 \text{ subjects} \div 42 \text{ months (3.5 years)} = 10 \text{ subjects/month}$.

However, "expected average" often rounds up to next whole number, ensuring enrollment goals are met. Thus, 11/month is correct.

This calculation is important for feasibility assessments and protocol planning.

References:Standard feasibility calculations (ICH E6(R2) §5.6).

質問 # 61

In accordance with the CFR, the sponsor (who is not a sponsor-investigator) is responsible for which of the following?

- A. Overseeing the administration of the investigational drug to the subjects
- B. Submitting progress reports to the reviewing IRB/IEC
- **C. Ensuring that the FDA and all participating investigators are promptly informed of significant new adverse effects or risks with respect to the drug**
- D. Maintaining case histories that record all observations and other data pertinent to the investigation

正解: C

解説:

Sponsors are responsible for distributing safety updates across all investigators and the FDA.

* 21 CFR 312.55(b):"The sponsor shall promptly notify all participating investigators, and the FDA, of new significant adverse effects or risks with respect to the drug." Other responsibilities fall elsewhere:

* Case histories (C) are maintained by investigators (21 CFR 312.62(b)).

* Progress reports to IRBs (D) are the investigator's duty (21 CFR 312.66).

* Administration of investigational drug (A) is managed by the investigator at site level.

Thus, the correct answer is B (Ensuring FDA and investigators are promptly informed).

References:

21 CFR 312.55(b) (Sponsor notification requirements).

質問 # 62

According to the CFR, which of the following is a complete and accurate list of the signatures required on the short form consent document?

- A. The subject or else the subject's legally authorized representative
- B. The subject or else the subject's legally authorized representative; the investigator or else the investigator's designee
- C. The subject or else the subject's legally authorized representative; the investigator or else the investigator's designee; the witness
- **D. The subject or else the subject's legally authorized representative; the witness**

正解: D

解説:

The short form consent process is permitted when the subject is presented with a brief written statement that they were informed of the study, supplemented by an oral presentation.

* 21 CFR 50.27(b)(2): Requires the short form to be signed by the subject (or legally authorized representative) and a witness.

* The witness ensures that oral consent was properly conveyed and understood.

* The person obtaining consent must sign a separate written summary, but not the short form itself.

Thus, the accurate answer is A: subject (or LAR) + witness.

References:

21 CFR 50.27(b)(2).

質問 # 63

Which of the following elements should NOT influence the investigator's ability to obtain endpoint data?

- A. Complexity of study
- B. Length of study follow-up
- C. Participant compliance
- **D. Complexity of CRFs**

正解: D

解説:

* Endpoint data collection is based on protocol design and subject compliance, not CRF formatting.

* ICH E6(R2) 4.9.0: Investigator responsible for data accuracy regardless of CRF complexity.

References: ICH E6(R2), §4.9.0.

質問 # 64

.....

CCRP参考資料を使用したお客様からいい評価をもらいました。CCRP参考資料は多くの人の絶対いい選択です。CCRP参考資料の難点については、弊社の専門家ガ例を挙げて説明します。そうすれば、わかりやすく、覚えやすいです。弊社のCCRP参考資料は実践に基づいて、専門的な知識の蓄積です。だから、CCRP試験のために、弊社の商品を選ばれば、後悔することはないです。

CCRPテスト対策書: <https://www.shikenpass.com/CCRP-shiken.html>

SOCRA CCRP模擬解説集 どのように素晴らしい人になれますか、SOCRA CCRP模擬解説集 これは、10年以上にわたって練習資料を編集してきており、実り多い成果が得られているためです、我が社はCCRP試験学習資料のデモを用意してます、CCRPトレーニング準備では、CCRP試験を受ける前に20~30時間の練習をするだけで済みます、SOCRA CCRP模擬解説集 認定資格を取得できれば、それは大いに役立つでしょう、今まで、弊社のCCRP試験問題集を利用する受験者たちはすべて試験に合格しました、その二、お客様に安心で弊社のCCRP模擬試験を利用するために、我々は「試験に失敗したら、全額で返金します」。

どんな雑誌を担当してるんですか、——ハァ・シノさん、キス、うまくなっCCRPたよね そう、どのようにすば

素晴らしいCCRP模擬解説集一回合格-完璧なCCRPテスト対策書

[illegible]

2025年ShikenPASSの最新CCRP PDFダンプおよびCCRP試験エンジンの無料共有: <https://drive.google.com/open?id=1-fFnL3Y6cE91iau225R1IkQZynubTf8c>