

医薬統計 ポケット資料集

① 統計的原則の解説

003

- 試験統計家 004
- 偏りとバラツキ 005
- 検証的試験と探索的試験 007
- 試験の対象集団 012
- 主要変数と副次変数 014
- 合成変数、総合評価変数 016
- 複数の主要変数 018
- 代替変数 019
- カテゴリ化した変数 026
- 盲検化とランダム化 028
- 代表的な試験デザイン 038
- 多施設共同治験 039
- 比較の形式 043
- アダプティブデザイン 047
- 必要な被験者数 056
- データの獲得と処理 058
- 組入れ基準の変更 060
- 集積率 061
- 解析の事前明記 063
- FASとPPS 065
- 欠測値と外れ値 071
- 推定と検定 073
- 部分集団、交互作用、共変量 077
- データマネジメントの原則 082
- CSV 088
- 安全性、忍容性評価 090

097

② ICH E9 ガイドライン

141

③ データや試験の質を確保するために

183

- ① データマネジメント業務の解説 142 ← Update!
- ② GCPリノベーション 172 ← New!

④ 初学者のための医薬統計講座

299

- ① 基本をしっかり学ぼう 184
- ② 観察研究における統計解析 244
- ③ ベイズ統計学入門 287 ← New!

⑤ 知っておきたい国際的な声明

387

- ① ASA声明 300
- ② CONSORT声明 308
- ③ STROBE声明 351 ← New!

⑥ 最近の話題

- ① E9(R1)の解説 388
- ② E17の統計的側面の解説 396 ← Update!
- ③ 多重性の解説 442