

ユーザーIDとパスワードについて

ユーザーID	
パスワード	

郵送される資料に個別のユーザーIDとパスワードが記載されます。
 Eラーニングのログインに必要な情報です。
 大事に保管ください

<https://31st.ccgj.jp/>



Eラーニング
受講はこちら

講師への質問は
こちらから

専用サイト内の「受講する」の
ボタンをクリック

【ログイン画面】

ユーザーIDと
 パスワードを入力し
 ログインボタンを押してください。

ユーザーID (メールアドレス)

パスワード パスワード表示

自動的にログイン (2週間有効)

[パスワードを忘れた場合はこちら](#)

edenはクラウド型eラーニングシステムです。
 詳しくはeラーニングシステムeden LMSのサイトをご覧ください。

コース一覧:8つの受講/各講座 講演動画と試験問題(3問)

トップページ

コース一覧

<p>01 染色体と先天異常</p> <p>大橋 育子*先生 (三豊総合病院小児科、川崎医科大学附属病院遺伝診療センター) の講義。講師への質問はサイト本体よりお...</p>	<p>02 CNV解釈に必要な基礎知識</p> <p>大場 大樹先生 (埼玉県立小児医療センター 遺伝科) の講義。講師への質問はサイト本体よりお願いします。</p>	<p>03 出生前検査 (全般)</p> <p>尾根 佐知子先生 (聖マリアンナ医科大学臨床検査医学・遺伝解析学) の講義。講師への質問はサイト本体よりお願いします。</p>	<p>04 がんにおけるゲノム異常と臨床的意義</p> <p>関口 昌央先生 (国立成育医療研究センターがんゲノム診療科) の講義。講師への質問はサイト本体よりお願いします。</p>
<p>05 卵子の染色体数異常の細胞生物学的な原因</p> <p>北島 晋也先生 (理化学研究所 染色体分配研究チーム) の講義。講師への質問はサイト本体よりお願いします。</p>	<p>06 NIPT (Non invasive prenatal...)</p> <p>佐村 修先生 (東京慈恵会医科大学 産婦人科講座) の講義。講師への質問はサイト本体よりお願いします。</p>	<p>07 染色体構造異常のゲノム解析</p> <p>真里谷 稔先生 (北海道公立学校法人札幌医科大学 医学部産婦人科学講座) の講義。講師への質問はサイト本体よりお願いします。</p>	<p>08 ゲノム解析によるがんの病態解明</p> <p>吉田 健一先生 (国立がん研究センター 研究所がん進展研究分野) の講義。講師への質問はサイト本体よりお願いします。</p>

- コースは8名の先生方の講演動画と試験問題があります。
- 受けるコースをクリックしてください。

他のコースを選ぶ場合は「コース一覧へ戻る」をクリックします。

コース一覧へ戻る

未完了のコンテンツのみ表示

コース名: 01 染色体と先天異常

終了率 0%

大橋 育子*先生 (三豊総合病院小児科、川崎医科大学附属病院遺伝診療センター) の講義。講師への質問はサイト本体よりお願いします。

01_講師: 大橋 育子先生 ~講演内容~

コンテンツ名	種類	進捗率/得点	最終学習日
01 講演録画	レッスン	0	
試験問題 (3問) (合格ライン:100点)	テスト		

各コースの受講状況はこちらで確認できます。

各コース100点の正解が必要です。

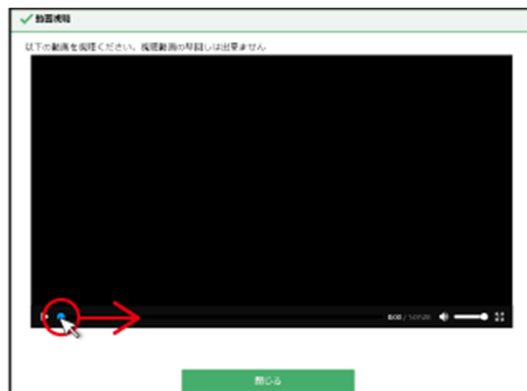
動画は最後まで視聴が必要です。
(視聴が完了すると進捗率100と表示されます)

動画視聴の注意点

★早回し視聴はできません。

【視聴を中断する場合／視聴が終わった場合】

動画を途中で止めて後で続きを見る場合、**緑色の「閉じる」ボタンをクリック**してください。
また、**視聴を終えた場合も必ず「閉じる」ボタン**をクリックしてください。



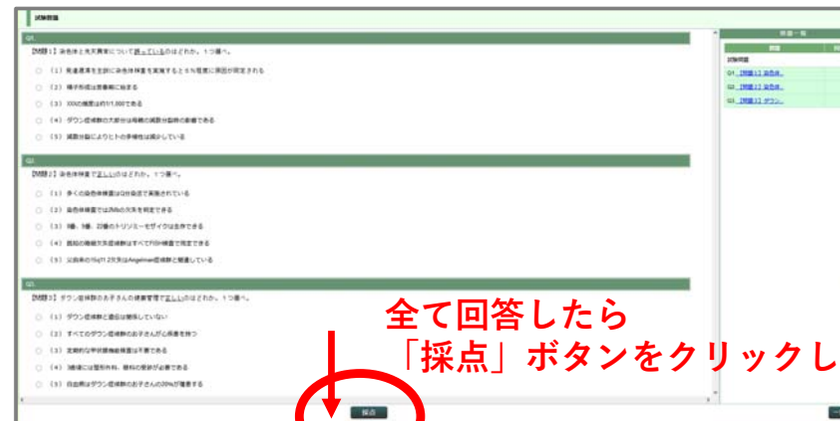
➤ 動画プレイヤーの左下にカーソルを合わせ、スライダを右へ動かしてください。

➤ 見終わっているとこがスキップされ、続きから再生できます。



視聴途中や、視聴終了の際は必ず「閉じる」ボタンをクリックして終了してください。

試験問題の注意点



全て回答したら「採点」ボタンをクリックします

【採点結果の画面】

正解率: 0点/100点 (不合格) (合格ライン: 100点)
所要時間: 1分 (0問正解/3問中)

問題文	正誤
Q.1 【問題1】染色体と先天異常...	×
Q.2 【問題2】染色体検査で正し...	×
Q.3 【問題3】ダウン症候群のお...	×

問題文
【問題1】染色体と先天異常について誤っているのはどれか。1つ選べ。

解説
(不正解の場合は正解と解説は表示されません)

選択肢

- 1 (1) 発達遅滞を主訴に染色体検査を実施すると5%程度に原因が同定される
- 2 (2) 精子形成は思春期に始まる
- 3 (3) XXXの頻度は約1/1,000である
- 4 (4) ダウン症候群の大部分は母親の減数分裂時の影響である
- 5 (5) 減数分裂によりヒトの多様性は減少している



100点の回答を得るまで何回でも再挑戦できます。

セミナー受講システムの動作環境について

eラーニングシステムの動作環境（OSとブラウザ）については、下記の通りとなります。

※バージョン指定がないものは最新版のみ*対応となります。

※下記以外の環境の場合、ログイン後の画面が真っ白になったり、動画の視聴履歴が正しく記録されない（視聴中断後に続きから視聴ができなかったり、100%視聴にならない）恐れがあります。

Windows：Internet Explorer 11、Edge、Firefox、Chrome

Mac OS：Safari、Firefox、Chrome

タブレット*：iPad、Androidタブレット、Windowsタブレット

スマートフォン*：iPhone 8以降（最新版iOS**）、Android（最新版のChrome、2023年10月時点ではAndroid 8以降）

*タブレット・スマートフォンの旧機種では最新版OSに対応できないため、「お使いのブラウザは最新版です」と表示されていても、実際には古いバージョンとなっていて、視聴に支障がある場合があります。その場合はWindowsやMacなど、最新版のブラウザが使えるパソコンでご視聴ください。

**稀に、iPhone（iOS）の標準ブラウザ（Safari）だと視聴中断後に続きから視聴ができないことがあります。その場合は他のブラウザや、パソコンなどでご視聴ください。

【受講期間】

2024年12月1日（日）9:00～2025年1月31日（金）12:00まで

期間内で受講を完了させてください。

【お問い合わせ】

ホームページ（<https://31st.ccg.jp/>）のお問い合わせフォームよりご連絡ください。

※土日など休日の場合、返信が遅れる場合がございます。ご了解をお願い申し上げます。