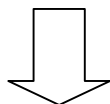


## 1. 治験の申請手続きについて

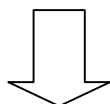
1 ヒアリング

治験の内容について、事務局（薬剤部）がヒアリングを実施します。治験薬等委員会（IRB）開催の約1ヶ月前までに申し出てください。



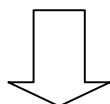
2 説明, 了承

治験を依頼する担当医師および診療科代表医師に治験実施計画や契約内容等について説明をし、了承を得てください。



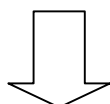
3 申請

治験等取扱要綱記載の必要書類を IRB 開催の2週間前までに事務局まで提出してください。



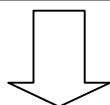
4 審査

IRBにおいて、治験の適否について審査します。



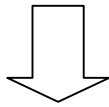
5 結果通知

IRB の審査結果について、治験審査結果通知書（書式5）によりお知らせします。



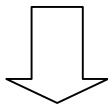
6 契約の締結

契約書を事務局へ提出してください。



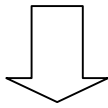
## 7 治験の実施

治験を実施します。  
なお、治験期間中に契約内容に変更が生じた場合には、その内容を速やかに事務局まで届け出てください。  
契約変更の覚書を締結します。



## 8 必要な報告

治験実施中に必要な報告書は速やかに事務局まで提出してください。



## 9 治験の終了

治験終了（中止・中断）報告書（書式17）を速やかに事務局まで提出してください。