

治験の打診から治験開始までの流れ

受付

- 開発企業は治験・臨床研究管理センターへお電話ください。06-6774-5154

事前面接

- 治験責任医師へ治験依頼
- 治験・臨床研究管理センターから手続き説明・実施の調整

初回依頼時、責任医師候補の医師へのアPOINTはどのようにとればよいでしょうか？

合意
ヒアリング日程調整

- ヒアリング前チェックシート提出
- 締切：原則ヒアリング日の2週間前まで

まずは、治験・臨床研究管理センターにお問い合わせください。当院のリソースの状況やIRBの審議可能枠を確認いたします。

ヒアリング

- 実施場所：治験・臨床研究管理センター IRB前月上旬実施
8部のハンドアウトと5部のICF案をご準備ください

IRB資料の提出

- IRB前月末締切 紙媒体で2部ご用意ください

電子資料も事務局宛にご提出ください。

IRB

- 奇数月第3金曜日 16:30～

契約締結

- おおよそIRBから1ヶ月後

・ IRB事前意見の回答はIRB前日の午前までに提出してください。

・ 契約書はIRB当日をめぐりに提出してください。

電子カルテ利用申請書
提出

※抗癌剤（注射）の治験薬・治験製品の場合
レジメン委員会提出用資料も併せてIRB当日をめぐりに作成してください

スタートアップ
治験薬搬入

- 搬入先：4階 治験・臨床研究管理センター

4階

国際医療救援部

自己血採取室

臨床検査科部・輸血部

通院治療センター

E V : 1~5階用

腎臓内科
(予約のみ)

泌尿器
TV室

受付

泌尿器科

撮影室

渡り廊下

通行禁止

血液浄化センター
(透析室)

結石
破碎室

医薬品
情報管理室

治験・臨床
研究
管理センター

