

2022年度

医薬品及び医療機器の臨床研究審査委員会(IRB)

【治験】

新規申請時は、IRB開催1か月前の1日までに当院雛形に基き作成した同意説明文書案のご提出をお願い致します。

IRB開催日 (第1水曜日)	審議資料提出締切日(必着)			
	新規 仮申請	新規 本申請 (紙) 5部	新規 本申請(電子) ・ 変更申請・安全性報告等	新規 本申請 (紙) 15部
	4週間前の火曜日	2週間前の月曜日	2週間前の水曜日	1週間前の月曜日
10月5日(水)	9月6日(火)	9月16日(金)※	9月21日(水)	9月26日(月)
11月2日(水)	10月4日(火)	10月17日(月)	10月19日(水)	10月24日(月)
12月7日(水)	11月8日(火)	11月21日(月)	11月22日(火)※	11月28日(月)
流会				
2月1日(水)	12月28日(水)※	1月16日(月)	1月18日(水)	1月23日(月)
3月1日(水)	1月31日(火)	2月13日(月)	2月15日(水)	2月20日(月)

※：祝日や長期連休のため、締め切り日が早くなっています。

【調査】

IRB開催日 (第1水曜日)	提出締切日(必着)	
	新規 仮申請	新規 本申請、 変更申請・安全性報告
	5週間前の火曜日	2週間前の水曜日
10月5日(水)	8月30日(火)	9月21日(水)
11月2日(水)	9月27日(火)	10月19日(水)
12月7日(水)	11月1日(火)	11月22日(火)※
流会		
2月1日(水)	12月27日(火)	1月18日(水)
3月1日(水)	1月24日(火)	2月15日(水)

※：祝日や長期連休のため、締め切り日が早くなっています。