地方独立行政法人大阪府立病院機構 大阪はびきの医療センター 臨床研究センター 治験事務局

## 治験の依頼について

## 1. IRB審議依頼に必要な書類

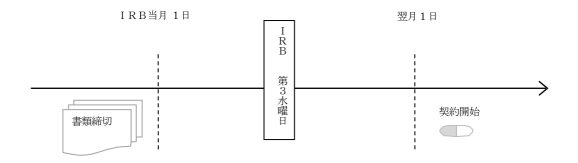
- 治験依頼書
  治験分担医師・治験協力者リスト
  破験者の健康被害に対する補償に関する資料
  破験者への支払いに関する資料
  治験実施計画書
  被験者の安全等に関する資料
- ⑤ 症例報告書の見本等 ① その他必要書類
- ●院長提出資料(病院保管用)
- ●責任医師ファイル保管用
- 1部 左2穴紐綴じ
- 1 部 左2穴フラットファイル

上記2点について、Agatha 導入試験においては不要となります。

●IRB 委員用資料

⑥ 治験薬概要書

- 21 部 左2穴フラットファイル綴じ
- ①~⑪を上記のとおり編綴し、IRB審議希望月の前月末日までに提出して下さい。



## 2. 契約について

契約書は、ホームページ掲載の当センターひな形(院内様式 1)へ必要事項を追記した上で依頼者案を作成してください(初回契約時の覚書は原則行っておりません)。 研究費算出表 (様式 (は) 3)、経費ポイント算出表 (様式 (は) 4,5)、プロトコル、治験薬管理手順書、契約書案文ファイルを、下記契約担当までメールで送信ください。 内容確認の上、協議へと進めさせていただきます。

捺印済み契約書はIRB前日までに当センターへ送付ください。

契約締結は、IRB承認後の翌月1日付となります。

## 3. 依頼手続き等のお問い合わせ

地方独立行政法人大阪府立病院機構 大阪はびきの医療センター 治験事務局

〒583-8588 大阪府羽曳野市はびきの 3-7-1

TEL 072-957-2121 (代表) FAX 072-958-3291

		【契約・その他問合せ】	【IRB必須文書等こ関する問合せ】	【治験薬管理に関する問合せ】
+	担当	臨床研究センター		薬局 治験担当:
1		治験事務局 担当:奥田		FAX:072-957-2293(薬局専用)
		内 線:2392	担当事務局	yakkyokuchiken∎ra.opho.jp
	話受付 時間	平日 9:00~17:30 (12:15~13:00 を除く)		平日 9:00~17:30