

申請手続きフロー

1. 申請前準備

① 委員会事務局への申込み

研究代表医師（単施設研究の場合は研究責任医師）の先生は、委員会へ申請書類一式（印刷物 2 部+電子ファイル）及び申請依頼書（新規申請依頼書、変更申請書、定期報告申請書等）を委員会事務局宛に郵送及び E-mail (irbl@jamamed.or.jp) にてお送りください。変更申請の場合は、新規申請の際にすでに登録されている臨床研究実施計画番号 (jRCT 番号)、Login, Password 等、必要情報及び変更になる関連文書等について併せてご連絡ください。

（委員会開催日の 2 ヶ月以上前まで）

② 事前確認

事前確認は、申請書類（統一書式 2：新規審査依頼書、統一書式 3：変更申請書 等）に不備がないか等を確認し、当委員会では申請が受託可能かどうか判断致します。

2. 申請

当委員会では受託可能と判断しました研究に対して、引受承諾書を発行致します。その際、業務委託契約書（事務局印押印済）2 部と審査手数料の請求書を書留にてお送りします。業務委託契約書に必要事項を記入・代表印捺印後、1 部事務局へ返送してください。また、引受承諾書、業務委託契約書受領後 5 日以内に審査手数料を指定の口座に入金してください。

3. 審査資料の送付

審査手数料の入金確認がとれましたら、委員会開催の調整を行い後日 E-mail にて委員会開催の予定日を連絡しますので、審査資料一式（8 部：委員 8 名）を事務局宛に送付してください（委員会開催 6～7 週間以上前）。

4. 専門委員のレビュー

専門委員の指摘事項、修正事項等がある場合は事前にご連絡しますので、修正を行ってください（委員会開催 4～5 週間前）。修正後、委員会開催の遅くとも 3～2 週間前までに修正した資料（9 部：委員 8 名+事務局用予備 1 部）を事務局宛に送付してください。

5. 委員会審査

実施計画について特定臨床研究実施基準に照らし認定臨床研究審査委員会において審査を行い、臨床研究の実施の適否、実施に当たり留意すべき事項等について判断し、意見を述べます。

6. 審査結果通知

委員会審査終了後概ね 1 ヶ月以内に審査結果通知書（統一書式 4：審査結果通知書）、特記すべき意見がある場合は意見書（統一書式 13：認定臨床研究審査委員会の意見書）を交付します。

7. 厚生労働大臣へ実施計画の届出

研究代表医師（研究責任医師）は、実施医療機関の管理者の許可を得て、認定臨床研究審査委員会より審査結果通知書を受領した後、その意見を反映した研究計画書をもって厚生労働大臣へ届け出（jRCT への登録、jRCT 上で作成した実施計画に押印したものが必要）を行ってください。

統一書式

各種申請に際しましては、すでに厚生労働省から通達（厚生労働省医政局研究開発振興課 平成30年4月9日）が出ておりますので、それに則った統一書式を利用して申請を行ってください（参考 <https://www.mhlw.go.jp/stf/seisakunitsuite/bunya/0000163417.html>）。

- 書式1 研究分担医師リスト
- 書式2 新規審査依頼書
- 書式3 変更申請書
- 書式4 審査結果通知書
- 書式5 定期報告
- 書式6 定期疾病等報告
- 書式7 重大な不適合報告
- 書式8 医薬品疾病等報告書
- 書式9 医療機器疾病等又は不具合報告書
- 書式10 再生医療等疾病等又は不具合報告書
- 書式11 中止通知書
- 書式12 終了通知書
- 書式13 認定臨床研究審査委員会の意見書
- 参考書式1 技術専門員評価書
- 参考書式2 実施医療機関の要件

当委員会への審査の申し込みは、下記の連絡先になります。

E-mail: irb1@jamamed.or.jp

TEL: 03-6433-0845