IRB/ヒアリング/契約/モニタリング・その他 IRBについて	2025年5月15日作成
IRB名称	日本赤十字社愛知医療センター名古屋第一病院治験審査委員会
IRB形態	院内IRB
IRB開催頻度	奇数月の第4木曜日
INDI	1会合会につき2試験までとしております。
新規治験のIRB審議枠について	
IDD如同遠洋について	空き状況につきましては治験事務局までご相談下さい。
IRB初回審議について	治験依頼者からの説明が必要です。
初回治験届の提出時期について	治験責任医師とのプロトコル合意前に治験届14日調査の完了が必要です。
	ヒアリングは原則プロトコル合意後の実施となります。
IRB提出期限	審議月の前月末までにAgathaにてIRB審議資料をご提出ください。
	IRB審議資料がない場合も院内書式「提出事項報告」にて審議事項がない旨ご連絡ください。
IRB指示決定通知書発行日	IRB開催後2週間以内
Central IRBについて	
契約機関①	小児中央治験審査委員会
詳細について	下記URL参照
	https://www.pctn-portal.ctdms.ncchd.go.jp/pctn/
契約機関②	一般社団法人 日本臨床試験倫理審査機構 治験審査委員会
学伽について	下記URL参照
詳細について	https://centriol-one.com/central-irb-procedure/
CRCについて	
院内 CRCについて	3名在籍しております。
SMO CRCについて	下記の3社にCRC業務を委託しています。
	株式会社アイロムIR、株式会社EP綜合、シミックヘルスケア・インスティテュート株式会社
ヒアリングについて	株式五柱 / 「日本川、株式五柱 I 柳山、フェブノ ベルスデナ 「インスディアュー「株式五柱
2777712000	初回審議月の前々月~IRB提出期限の2週間前までに開催します。訪問またはWEB(TEAMSまた
	はZOOM)で実施しますが、WEBの場合は予め治験事務局へ招待リンクをお送りください。
ヒアリングについて	ヒアリング1週間前までに、試験の概要を記した資料(紙媒体10部/電子媒体1部)、治験経費算定
	表案、被験者への支払いに関する資料案を治験事務局にご提出ください。治験経費算定表や被
	験者への支払いに関する資料のひな形は治験事務局よりご提供いたします。
契約について	
SMO業務委託契約書の写し提供可否について	写し提供不可、閲覧可
契約書作成から契約締結までの所要期間について	4~8週間
契約交渉可能な時期について	原則プロトコル合意後となりますが、スケジュール等難しい場合は治験事務局にご相談くださ
	ιν _ο
契約書固定時期について	特に規定はございませんが、IRB開催日までに固定できた場合、最短で指示決定通知書から1週
	間程度で契約締結となります。
当院捺印済み契約書原本のPDF提供時期について	指示決定通知書発行後14日以內
モニタリング・その他について	THE WARRANT HE SOLD IN A STEEL OF THE STEEL
E-F/J/J CORRESON	アガサ株式会社の提供する、文書管理クラウドシステム「Agatha」にて治験関連文書の電磁化
治験関連文書の電磁化について	
	(文書の作成、授受、保管)を行っています。但し、記名、押印等が必要となるなど、Agatha
	システム内の電磁的文書が原本ではなく写しとなる場合、原本は紙で保管します。
文書管理クラウドシステム「Agatha」利用申請について	「Agathaユーザー登録申請書」および「Agathaユーザー登録および利用に係る誓約書」をHPよ
	りダウンロードの上、治験事務局へ提出してください。提出後、Agathaシステム利用時の協議
	記録を固定いただきますとAgathaの利用が可能となります。
稼働中の必須文書保管について	原則文書管理クラウドシステム「Agatha」に、電磁的記録として保管しています。
	紙資料等は臨床研究・治験支援センター内に保管しています。
治験終了後の必須文書保管について	原則文書管理クラウドシステム「Agatha」に、電磁的記録として保管しています。
石駅於「仮の必須又音味官に Jい C	紙資料等は臨床研究・治験支援センター内あるいは外部倉庫に廃棄通知日まで保管します。
治験於」後の必須又音体目に ノい €	
	会議室をご用意いたします。担当CRCと日程調整してください。必須文書閲覧あるいは治験薬
海峡於」後の必須又香味官に Jい C 直接閲覧について	会議室をご用意いたします。担当CRCと日程調整してください。必須文書閲覧あるいは治験薬の確認・回収のみの場合は治験事務局と日程調整してください。訪問人数は原則1名とします。
	会議室をご用意いたします。担当CRCと日程調整してください。必須文書閲覧あるいは治験薬の確認・回収のみの場合は治験事務局と日程調整してください。訪問人数は原則1名とします。 原則実施の2週間前までに直接閲覧実施連絡票を治験事務局へご提出ください。
	会議室をご用意いたします。担当CRCと日程調整してください。必須文書閲覧あるいは治験薬の確認・回収のみの場合は治験事務局と日程調整してください。訪問人数は原則1名とします。原則実施の2週間前までに直接閲覧実施連絡票を治験事務局へご提出ください。 当院としてのリモートモニタリングに関する手順書はございません。実施する場合手順書をご
直接閲覧について	会議室をご用意いたします。担当CRCと日程調整してください。必須文書閲覧あるいは治験薬の確認・回収のみの場合は治験事務局と日程調整してください。訪問人数は原則1名とします。原則実施の2週間前までに直接閲覧実施連絡票を治験事務局へご提出ください。 当院としてのリモートモニタリングに関する手順書はございません。実施する場合手順書をご作成の上治験事務局にご相談ください。
直接閲覧について	会議室をご用意いたします。担当CRCと日程調整してください。必須文書閲覧あるいは治験薬の確認・回収のみの場合は治験事務局と日程調整してください。訪問人数は原則1名とします。原則実施の2週間前までに直接閲覧実施連絡票を治験事務局へご提出ください。 当院としてのリモートモニタリングに関する手順書はございません。実施する場合手順書をご作成の上治験事務局にご相談ください。 リモートSDVは受け付けておりません。
直接閲覧について	会議室をご用意いたします。担当CRCと日程調整してください。必須文書閲覧あるいは治験薬の確認・回収のみの場合は治験事務局と日程調整してください。訪問人数は原則1名とします。原則実施の2週間前までに直接閲覧実施連絡票を治験事務局へご提出ください。 当院としてのリモートモニタリングに関する手順書はございません。実施する場合手順書をご作成の上治験事務局にご相談ください。 リモートSDVは受け付けておりません。 写しの提供は可能ですが準備に時間を要しますので、写しを希望される文書名、期間等を事前
直接閲覧について リモートモニタリングについて リモートSDVについて	会議室をご用意いたします。担当CRCと日程調整してください。必須文書閲覧あるいは治験薬の確認・回収のみの場合は治験事務局と日程調整してください。訪問人数は原則1名とします。原則実施の2週間前までに直接閲覧実施連絡票を治験事務局へご提出ください。 当院としてのリモートモニタリングに関する手順書はございません。実施する場合手順書をご作成の上治験事務局にご相談ください。 リモートSDVは受け付けておりません。