

NEWS LETTER

標準業務手順書の改正について

本院の治験標準業務手順書、治験審査委員会標準業務手順書、及び医師主導治験標準業務手順書の一部改正を、2023年12月27日付けで行っております。主な改正内容は、他の医療機関で実施する治験の本院治験審査委員会で審査受託時の手順追記、本院で実施する治験の審査を外部治験審査委員会へ委託する場合の手順追記、及び治験審査委員会の手順書等の公表方法を全てウェブサイトでの公表に変更等となっております。

なお、今回の改訂により、治験・製造販売後臨床試験に係る手続きに大きな変更はありません。

手順書改正の詳細につきましては、臨床研究開発センターHPにてご確認ください。

<https://helios.huhp.hokudai.ac.jp/crmic/pharmaceutical/clinical-trials/tiken/sop/>

■お願い■

- ・来訪時はセキュリティの関係上必ず身分証を身につけてください。
- ・必須文書閲覧・SDVの際は、受付簿へご来訪者全員のお名前等をご記入の上、ご予約された会議室へご入室ください。
- ・その他、モニタリングの手順・申込につきましてはセンターホームページをご覧ください。

<https://crmhc.huhp.hokudai.ac.jp/page/?content=145>

※センターホームページは随時更新の上、最新情報を掲載しています。

次回IRB開催予定日

2月20日（火）

15：00～

大会議室

■お問い合わせ■

臨床研究開発センター TEL：011-706-7061 ※平日9：00～17：00（休憩12：15～13：00）