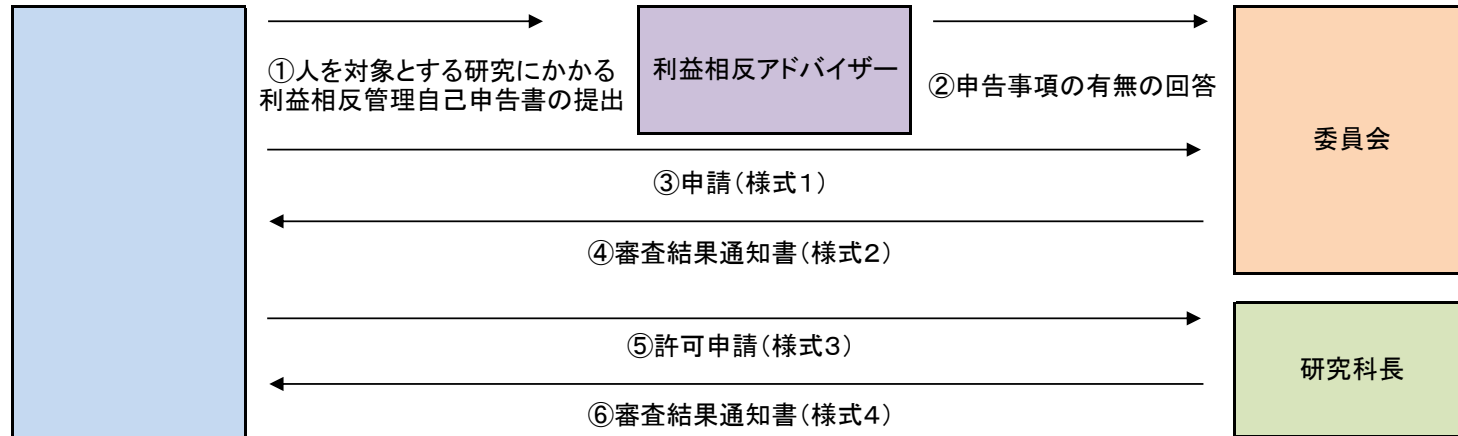


各種手続きフロー【R3.7改正】

研究開始前



研究開始後

定期報告
(3月31日)、
随時報告
(研究を中止した場合)

申請者

①研究状況・中止報告書の提出(様式5)

委員会

研究科長

予期しない重篤な有害事象が発生した場合(臨床研究)

①予期しない重篤な有害事象報告書の提出(様式7)

委員会

②研究科長へ報告するとともに、厚生労働大臣へ報告

研究科長

厚生労働大臣

③共同研究機関へ報告

共同研究機関

研究終了後

①研究終了報告書の提出(様式6)

委員会

研究科長