

東京大学臨床研究審査委員会（CRB）の本審査

東京大学臨床研究審査委員会（CRB）には、研究者は必ず出席してください。

CRBの日程は、[こちら](#)から確認できます。

出席日時等の調整	CRB事務局から、研究者に審査当日の出席日時等に関する連絡がありますので、必ず出席できるよう調整してください。 研究責任医師が出席できない場合は、研究分担医師の代理出席でも可能です。 また、その他の出席者の希望がある場合は、必ず事前に、CRB事務局に連絡し、出席可否について相談してください。
委員会に出席（審査）	CRB事務局から案内された日時と参加方法で出席してください。 研究者は、委員会で研究概要の説明をしてください。 その後、委員会からの質疑応答に対応してください。
審査結果入手	研究倫理審査申請システムを通じて、CRB事務局から研究者に「審査結果通知書」が電子メールで通知されますので、臨床研究推進センターに情報提供してください。 提供先：臨床研究推進センター 臨床研究施設事務局担当者 e-mail：CreSjimu-tokyo@umin.ac.jp
【多施設共同研究の場合のみ】 他の研究責任医師への 情報提供	「審査結果通知書」と承認資料を他の研究責任医師に情報提供するとともに、当該施設の管理者の実施許可を取得するよう依頼し、取得した実施許可の情報を入手してください。 なお、審査結果通知書は、その結果が「承認」の場合だけでなく、「継続審査」、「不承認」の場合でも情報提供してください。

<審査結果>

承認	病院長の研究実施許可の手続きに進みます。
継続審査	委員会の指摘事項に対応してください。 また、次回審査は委員会判断で、再審査（委員会へ再度出席）または簡便な審査（委員長より指名されたCRB委員による審査のため、委員会出席不要）になります。
不承認	不承認の理由を確認して、今後の計画を再検討してください。

その他、CRB当日の審査手順、結果等に関して不明な点があれば、CRB事務局にお問合せください。

<問い合わせ先：CRB事務局>

東京大学大学院医学系研究科・医学部 研究倫理支援室

TEL：03-5841-0818 内線 20818