

製造販売後調査の新規手続きについて

九州大学病院
2013/9/1 更新

- ・新規製剤の場合は、確認したいことがありますので申込み(アポイント)をしてください。
⇒TEL:092-642-5924 (治験事務局 西田(薬剤師))
- ・患者の同意取得が必要な調査の場合は、IRBが必要となりますので、早めにご相談ください。
- ・各種書類は統一書式および九大書式をご利用ください。
(ホームページ【<http://www.med.kyushu-u.ac.jp/crc/irai/news.html>】よりダウンロードしてください。)
- ・契約書ひな型の内容変更が必要な場合は、契約書変更案をご作成ください。
この場合必ず、Wordに変更履歴を残してください。
- ・申請書式記載内容についてご不明な点や事前確認が必要な場合はご連絡下さい。

申請までに
終了していること。

事前確認

申請 …担当窓口⇒TEL:092-642-5774(事務局:中村(事務))

契約締結

・契約書捺印完了後、請求書を発行します。
発行日より30日間(土日祝含む)以内にご納付ください。

調査実施

調査終了