

システム(https://iwate-med.bvits.com/rinri/)にログインします。
 ※ URLは登録完了の通知(メール)と合わせて記載されていますのでご確認下さい。



※ パスワードは随時変更できます。変更したパスワ ードはお忘れにならないよう、ご注意願います。

※ システムをご利用される場合は、あらかじめユーザー登録た ユーザー登録を希望される方はこちらで、登録手続きをしてくたさい。

※ ユーザー登録完了後、初めてログインされる方、またはパスワードを忘れた方は

<u>こちら</u>から、パスワード作成の手続きをしてください。

ログイン

#### ② 「メインメニュー」画面の「新規申請」を選択します。



③ 「新規申請の準備」画面で、「申請基本情報入力へ進む」を選択します。



進んで下さい。

申請基本情報入力へ進む

それぞれの機関で確認するようご依頼ください。

	1 「申請基本情報	」に申請す	トる研究の情	<b>「報を入力します</b> 。	
	😻 🔥 臨床研究支援係 × 📑 第二報(医学部)× 申請書閲覧 ×	🗼 医学部倫理委員 × 🗼 申請書類   岩手	◎× ライフサイエンスの広場 × 人を対象。		
	← → C O A https://iwate-med.bvits.com/	inri/Apply/entry.aspx?BOARD_ID=0			
	Iwate Medical University 岩手医科大学 倫理審查日	申請システム			
	<u>メインメニュー</u> :新規申請			項目毎に適切なものを	選択して入力して
	<b>新規申請</b> 委員会 一般	「本学の倫理委員	€会での ++	いきます。「実施概要	」等の記述式の項
	申請基本情報	─────────────────────────────────────	ま 9 。		
	<ul> <li>● 本学の備理委員会での審査</li> <li>○ 一括審査(他機関で一括審査する場合)</li> <li>※一括審査(他機関で一括審査する場合)の場合、一括審査依</li> <li>「申請者」へ「研究の分類」のところまでを入力し、代表機構 添付して「申請」ボタンを押すこと。(他の項目は、一番</li> </ul>	教授、看護部長等 になります。			
	(一施担当講座(科・部門)教授)	※ 申請者は所属長(教授及び部門長など	) となります。		_
講師や看 の役職者	「護師長以上 「 になります。 <sup>ど内の原則として講師以上)</sup>	選択 ※ 原則、講師以上となります。	R3.6.30の倫理指針改工	Eより、観察研究も登録が努力義務	
		○通常の審査 ○迅速審査	となりました。		
	倫理委員会HPの公開有無	<ul><li>○原則公開</li><li>○非公開</li></ul>	/ 登録しない場合は、 Ⅰ <sub>→</sub> 伴わない観察研究のた	登録なし」を選択し、理由(介入を め。など)を記載してください。	
	臨床研究の登録番号 (登録済みの場合は I D も記載。 未登録の場合は予定しているものを選択)	<ul> <li>□ U M I N - C T R</li> <li>□ J A P I C</li> <li>□ 日本医師会治験促進センター</li> <li>□ その他</li> <li>□ 登録なし</li> </ul>			であるため、
	臨床研究保険加入の有無	〇有 〇 <del>年</del> 理由:	えん、15	z要を伴うか軽減なものであり、またり ふいため。など)	

## ④ 迅速審査に該当するかどうかは下記よりご確認 ください。

他の研究機関と共同して実施される研究であって、既に当該研究の全体について共同研究機関において倫理審査委員会の審査を受け、その実施について適当である旨の意見を得ている場合の審査

※ 侵襲および介入を伴う場合は通常審査になることもあります。

事前に倫理審査委員会事務局等にご確認ください。

- ・侵襲を伴わない研究であって介入を行わないものに関する審査
- ・軽微な侵襲を伴う研究であって介入を行わないものに関する審査

## ④ 「申請基本情報」に申請する研究の情報を入力します。 (研究者の入力について ~その1~)

学内の研究者(申請者、研究責任者、主任研究者、分担研究者)は、システムの登録者リストから選 択するかたちになります。「選択」ボタンを押し、リストから該当者を選択し、「OK」ボタンを押し てください。学外者及び審査結果通知書の発送先は、手入力となります。

		<b>Sag</b>	<ul> <li>・研究責任者、主任研究者(研究責任者とともに主となって研究を進める方)、分担研究者(研究計画書に基づき、研究責任者等の指示のもと、研究を遂行する方)をご確認いただき、選択漏れ等ないようご注意ください。(システム入力者も研究者となる場合、忘れずに入力してください。)</li> </ul>
	-2240		
至種別	担当者選択		▶ 研究計画書の記載(研究の実施体制)や提出する利益相反自己申告書の   
公問有無	氏名(部分一致)		「研究者と異なるケースを日にすることがめりますので、こ確認くたさい。
ZAINI FORK	所属(部分一致)		
绿番号	職名(部分一致)		
IDも記載。		この	)中から選択し、「OK」ボタンを押します。上の表に入力 丨
いるものを選択)	川守 太郎(医学部教務課/事務) ^	1	絞り込むこともできます
有無	川守 八和(医学部(XR)(新、争務) 坂田 清美(衛生学公衆衛生学講座/教授) 岩手 太郎(外科学講座/医師) 安保 弘子(看護部/副看護部長)		
	- 柳沢 茂人(岩手済生医会 三田記念病院/事務長) 遠藤 寿一(教養教育センター・人間科学科哲学分野/教授) 高橋 耕(高橋耕法律事務所/弁羅十)	*	システムに登録されていない方は選択できません。
山席者	竹内 酸心 症婦人科学講座 / 准教授) 佐々木 美香(小児科学講座 / 非常動講師)		研究者を追加登録する場合は倫理審査委員会事務局にご連絡下さ 📕
の発送先	古山和道(生化学講座分子医化学分野/教授)	い。	

④ 「申請基本情報」に申請する研究の情報を入力します。
 (研究者の入力について ~その2~)

当該研究の申請だけ、登録されている教員等の所属先及び職名を変更できます。「今回だけ別の 所属・職名を指定する」にチェックを入れ、「所属」及び「職名」を手入力してください。



⑤ 共同研究の場合、共同研究の代表機関の総括責任者を入力します。

4. 外部機関	との多施設共同研究の有無	
共同研究の有無	●有○無 多施設共同研究の場合、以下の項目を記載すること。また、代表機関で承認された研究計 画書、説明同意文書もしくは情報公開文書を資料として添付すること(説明同意文書、情報公開文書は代表機関の指示のもと、問い合わせ先等必要事項を訂正のうえ、添付すること。)	代表機関ではなく、分担研究機関の研究責任者を記載してくる
共同研究	【共同研究の代表機関の研究代表者) 所屋機関名 研究代表者の職名 研究代表者の氏名 東北大学 教授 東北太郎 削除 1行入力フォーム追加 【企業等の有無】 ○なし ○あり 【研究費の分担の有無】 ○なし ○あり	主となる研究は特にその傾向が あります。) 代表機関及びその機関の総括責 任者が誰なのかをご確認いただ き、記載をお願いいたします。
	企業等が関わるかどうか、研究費の 認のうえ、チェックしてください。 研究費がある場合、詳細を記載して 研究代表機関のみに研究費が入るの るか(どの程度分担されるのか) います。	の分担があるかどうかも確 。 ていただいております。 のか、分担機関にも配分な をご確認いただき、記載願

⑥ 研究の分類に関して、介入研究か観察研究かを確認し、入力 します。

6.研究等の概要 (必要に応じ倫理審査の判断材料になる論文・資料・調査票などを添付する。)					
	<ul> <li>○介入研究 ※該当する分類をチェックすること。</li> <li>●観察研究 ※該当する分類をチェックすること。</li> </ul>				
	<ol> <li>① 前方視的</li> </ol>	○後方視的			
	<ol> <li>② 〇 侵襲有り(軽微な侵襲を含む)</li> </ol>	○侵襲無し			
研究の分類	③ 🔘 生体試料(血液、尿等)あり	○ 生体試料なし(診療情報の利用、 アンケート等の実施のみ)			
	④ 🗌 前向きコホート研究	□後ろ向きコホート研究 □断面研究			
	□ 地域相関研究	🗌 コホート内症例対照研究 🗌 症例対照研究			
	□ 症例報告	□その他			
	○その他の研究 ※該当する分類をチェックすること。				
(研究の背呂や倫理的側面も含めて記載すること。)					

## 臨床研究の種類

臨床研究						
観察研究	介入研究					
<ul> <li>患者さんの治療状況などを研究目的でコントロールすることなく観察する研究など、人為的・能動的な介入(治療行為等)を伴わず、ただその場に起きていることや起きたこと、あるいはこれから起きることをみるという研究。</li> <li>例えば、喫煙者と非喫煙者を何年にも渡って観察し、病気の発生(あるいは死亡)状況を調べるような研究も観察研究に該当する。</li> <li>健常人や医療者を対象とすることもある。</li> <li>・コホート研究</li> <li>・症例対照研究</li> <li>・アンケートやインタビュー調査、など</li> </ul>	<ul> <li>主に医薬品や手術手技などの有効性・安全性を検証することを目的に行われる研究(臨床試験ともいう)。</li> <li>評価の対象となるお薬(A)を投与する群と別のお薬</li> <li>(B)を投与する群に分けてその効果を比較するなど、</li> <li>研究目的で治療方法のコントロールが行われる。効果が 期待される分、有害事象の発生などのリスクもある。</li> <li>・治験(医薬品等の承認申請を目指す試験)</li> <li>・特定臨床研究(治験以外で、未承認又は適応外、製造販売企業から資金提供を受けて行われる試験)</li> <li>・非特定臨床研究(上記以外)</li> </ul>					

## 前方視的と後方視的について

前方視的は、観察開始時点(研究開始時)から必要な情報 を収集し、あらかじめ定められた期間あるいは期日をもっ て観察を終了するものが該当なります。

後方視的は、既存のデータ(既に得られた患者さんの診療情報など)から必要な情報を、その観察期間やアウトカムを含めて抽出して行うものが該当なります。

#### ⑦ 研究対象者の選定方針等、研究の方法、研究の対象予定症例数を確認して入力



		■研究計画書に記載		
e	5.2 研究対象者の選定方針等	<ul> <li>- いりた 計画 音 に 記載</li> <li>1ページ ⇒ 以下に100字程度で 概略を記載すること。</li> <li>■ 説明文書に記載</li> <li>1ページ</li> <li>□ 情報公開文書に記載</li> <li>(概略)</li> <li>○ ○疾患に 罹患した患者のうち、 ○ ○ の所見が確認される方を対象とする。</li> </ul>		選定方針があいまいなケースや研究 計画書の記載と異なるケースを目に しますので、ご注意のうえ、記載願 います。
		■研究計画書に記載		
	6.3 研究の方法	2ページ⇒以下に200字程度で概略を記載すること。 ■説明文書に記載 2ページ □情報公開文書に記載 (概略) 入院説明の際、当該研究への参加について説明を行い、同意を取得。事前検 李において、通常の物質に知う、Omie知で物取し検索し、除み其進に該当		選定方針と同様に、あいまいな記載 や研究計画書の記載と異なるケース を目にしますので、ご注意のうえ、 記載願います。
		しない確認。その後、〇〇葉を・・・。		
	6. 4 研究の対象予定症例数	<ul> <li>●研究計画書に記載 4ページ</li> <li>■説明文書に記載 4ページ</li> <li>□情報公開文書に記載</li> <li>学内症例数:10件(全体症例数:100件) 対象症例数の理由 実際の患者数から推測して得た数</li> </ul>	対ろよいいセ	な症例数の理由の記載は悩まれるとこ つつかと思います。研究で何を求め うとしているのか、それにはどれくら の症例が必要なのか難しいところと思 ますが、お困りの場合は臨床研究支援 シターの相談窓口等をご利用ください。

⑧ 使用する研究費の種類を確認して入力します。



⑨ 実施しようとする研究の倫理上の問題点を確認し、入力します。



#### □ 利用する個人情報の有無、個人情報管理者、匿名化の方法等を確認し、入力します。



#### 匿名加工情報について



#### 匿名加工情報とは、特定の個人を識別することができないように個人情報を加工し、 当該個人情報を復元できないようにした情報のことをいいます。

- 唐名加工情報は、以下の適切な加工が必要となります。

   特定の個人を識別することができる記述等の全部又は一部を削除(置換を含む。以下同じ。)すること。
   例⇒氏名は削除
   個人識別符号の全部を削除すること
   例⇒顔画像、指紋等

   個人情報と他の情報とを連結する符号を削除すること
   例⇒事業者内で個人情報を分散管理してデータベース等を相互に連結するために割り当てられているID等は削除する。

   特異な記述等を削除すること
   例⇒年齢116歳のように、国内で数名しかいない場合など。
  - 4. 上記のほか、個人情報とデータベース内の他の個人情報との差異等の性質を勘案し、適切な措置を講ずること。



また、匿名加工情報を取扱う場合は、作成元となった個人情報の本人を識別する目的で、以下の行為を行うことは禁止されています。

- 1. 自らが作成した匿名加工情報を、本人を識別するために他の情報と照合すること
- 2. 受領した匿名加工情報の加工方法等情報を取得すること。また、受領した匿名加工情報を、本人を識別するために他の情報と 照合すること



「既存試料・情報」とは、以下のものが該当なります。

- ・当該研究機関において当該研究に用いることとは異なる目的(医療の提供、当該研究以外の研究で用いること等)で研究対象者から取得される試料・情報
- ・ 当該研究機関以外において当該研究とは異なる目的で研究対象者から取得され、当該研究に用いるために当該研究機関が提供を受ける試料・情報

当院にある既存試料・情報(診療情報など)を当院で利用(研究目的)する場合は「9.1.2」が該当、当院にある既存試料・情報(診療情報など)を共同で実施する他機関へ提供する又は、他機関の情報提供を受けて実施する場合は「9.1.3」が該当なります。 利用する情報の種類とインフォームド・コンセントの取得方法(文書による同意、オプトアウトなど)をご確認のうえ、適切な項目を選択して ください。

#### 新たに試料・情報を取得する場合の例

利用する観祭研究	
<ul> <li>9.1.1 新たに試料・情報等を取得する場合 <ul> <li>□ 保整を伴う(ア)</li> <li>□ 名対象者に「書面と口頭」で説明した後</li> <li>□ 対象者の悪名入りの同意書を保管する。</li> <li>■ 保護を伴わない(イ)</li> <li>□ 介入あり</li> <li>□ 各対象者に□1.書面のみ□2.口頭のみ□3.書面と口頭では限り文書による同意を るという研究が多く見らます。</li> <li>■ A、対象者の悪名入りの同意書を保管する。</li> <li>■ A、対象者の思え入りの同意書を保管する。</li> <li>□ C.その他</li> <li>方法と理由:</li> <li>① 介入なし</li> <li>A 対象者の思え入りの同意書を保管する。</li> <li>□ C.その他</li> <li>方法と理由:</li> <li>① 介入なし</li> <li>○ A、対象者の悪名入りの同意書を保管する。</li> <li>□ B.対象者の同意の悪名が記された調査票を保管する。</li> <li>□ C. その他</li> <li>○ C. その他</li> <li>方法と理由:</li> <li>① 介入なし</li> <li>○ A、対象者の悪名入りの同意書を保管する。</li> <li>□ C. 要配慮個人情報を取得する研究であるため違切な同意の取得が</li> <li>□ B. 対象者の同意の悪名が記された調査票を保管する。</li> <li>□ C. 要配慮個人情報を取得する研究であるため違切な同意の取得が</li> <li>□ B. 要配慮個人情報を取得する研究であるが、違切な同意の取得が</li> <li>□ B.要配慮個人情報を知得する研究であるが、違切な同意の取得が</li> <li>□ D.要配慮個人情報を知得する研究であるが、違切な同意の取得が</li> <li>□ E.「保理指針」において、次の理由より、本研究は同意を得ることを必ずしも必要としないため代わりに情報を公開し、対象者が拒否できる機会を保障する。</li> <li>(理由と公開場所:本研究は運営を激の観察研究のみであるためオブトアウトで対応を行う。本研究の情報について岩手底料大学内科学調座消化器内和肝臓分野HPICT公開する。)</li> <li>□ F.その他</li> </ul></li></ul>	<ul> <li>● 9.1.1 新たに試料・情報等を取得する場合         <ul> <li>□母鍵を伴う(ア)</li> <li>⇒各対象者に「書面と口頭」で説明した後             <ul></ul></li></ul></li></ul>

 ① 研究対象者の年齢や状況により、代諾者へのインフォームドコンセントの取得が必要になる場合 があります。インフォームドコンセントの取得方法を確認し、入力します。

10.研究等の対象となる個人の代諾者に理解を求め同意を得る方法 (代諾者等からインフォームド・コンセントを受ける場合の手続き等)	<ul> <li>◎該当あり ○該当なし</li> <li>□研究計画書(又はAPPENDIX等)に記載</li> <li>(対象者)複数選択可。</li> <li>□A.下記特例を対象にしない</li> <li>✓B.未成年者(16歳未満)</li> <li>✓C.+分な判断力がないと客観的に判断される成年者</li> <li>□D.意識のない場合、または緊急かつ生命の危機が生じている成年者</li> <li>□E.病名に対する配慮が必要な成年者</li> <li>□F.その他(死者及び16歳以上18歳未満の未成年者を含む)</li> </ul>	システム上で、代諾者へのインフォー ムド・コンセントの取得が必要になる 対象者を記載しております。
	<ul> <li>(具体的な手続き方法)複数選択可。</li> <li>A.対象者本人からインフォームド・コンセントを取得する。</li> <li>B.対象者本人からインフォームド・アセントを取得する。</li> <li>C.代諾者の署名入りの同意書を保管する。</li> <li>D.代諾者の同意の署名が記された調査票を保管する。</li> <li>E.その他 ⇒ 対処方法(倫理指針第8の7の事例を含む)と理由を具体的に研書に記載すること。</li> </ul>	究計画
*	プトアウトで対応する場合は、「E」を選択します。	

研究に参加することによって、対象者等に経済的負担や謝礼の支払いがあるかを確認し、入力します。



① 取得した試料・情報を将来の研究のために用いられる可能性(二次利用)又は他の研究機関に提供する可能性について確認のうえ、入力します。

11.9 取得した試料・情報について、対象者等から同意を 受ける時点では特定されない将来の研究のために用いられる可能性 又は他の研究機関に提供する可能性	<ul> <li>■可能性あり □可能性なし</li> <li>■研究計画書に記載         <ol> <li>13ページ</li> <li>□研究計画書に記載しない</li></ol></li></ul>	<ul> <li>(留意点)</li> <li>あくまでもの2次利用の『可能性』があることに、</li> <li>同意してもらうのみです。</li> <li>実際に二次利用する際は、倫理委員会の審査・承認、機関長の実施許可、オプトアウトの手続きな</li> </ul>
	■説明文書に記載	認、機関長の実施許可、オプトアウトの手続きな
	10ページ	どが必要になります。
	□説明又書に記載しない	

生命・医学系指針では、「研究対象者から取得された試料・情報について、研究対象者等から同意を受ける時点では 特定されない将来の研究のために用いられる可能性又は他の研究機関に提供する可能性がある場合には、その旨と同 意を受ける時点において想定される内容」について、研究計画書や説明文書に記載しなければならないと規定されて おります。

将来の研究のために用いられる可能性(二次利用)等について、確認のうえ、選択してください。

なお、「二次利用する可能性はない」と記載してしまいますと、原則(特段の理由がない限り)、二次利用はできな くなりますので、注意が必要です。

- ▶ 最近の医学研究の傾向では、できるだけ多くの試料・情報を使うことが求められているとのことです。
- ▶ また、2次利用について同意が与えられている既存試料・情報を有効活用することで、不必要・不効率な試料・情報の収集を回避することができます。

① 研究に用いる被験者の個人情報等を共同研究機関等に提供する場合、提供する情報、提供先、提供に関する記録の作成・保管方法などを確認し、入力します。



#### 16 研究に用いる試料・情報等の保管及び廃棄について確認し、入力します。



① 将来知的財産権が発生した場合の帰属について確認し、入力します。

16. 将来知的財産権が発生した場合の所有権	■該当あり 発生した場 る	)ロ該当なし 易合の所有権者: 研究者あるいは研究者の所属する研究機関に帰属す	
		以下のことから、特段の理由がある場合を除き、このように記 載していただいております。(研究計画書、説明文書の記載と 齟齬がないようご注意のうえ、記載願います。)	

|知的財産とは

岩手医科大学から創出される「知的財産」とは、発明および特許権、考案および実用新案権、意匠および 意匠権、商標および商標権、半導体集積回路および回路配置利用権、植物新品種および育成者権、著作物 (データベースおよびプログラムを含む。)および著作権、研究開発成果としての有体物、技術情報ならび にノウハウ等のうち財産的価値を有するものを言います。

(岩手医科大学産学官連携ポリシーより)



(18)

#### 必要な項目を全て入力したら、申請に必要な書類を添付します。 「参照」をクリックし、該当のファイルを選択してください。



① 「入力途中だが一旦システムを閉じる」、「申請内容を確認するので未だ申請しない」という場合には「一時保存」して下さい。

	研究実施計画書(一般)	式 参照 ファイルが選択されていません。
	同意説明文書・同意書・同意撤回書(一般)	式 参照 ファイルが選択されていません。
	研究対象者への情報公開文書	<b>参照</b> ファイルが選択されていません。
添付資料	主たる研究機関の承認通知書(写し)	ファイルが選択されていません。 参照 ファイルが選択されていません。
	迅速審査の依頼書(一般)	式 を照 ファイルが選択されていません。
	契約書(案)※共同研究の場合には添付	<b>参照</b> ファイルが選択されていません。
	※「倫理審査申請(一般)に係る研究実施承諾書 「研究等に係る利益相反自己申告書」はシステム	」、「COIに関するヒアリングシート」、 添付ではなく、紙媒体で提出してください。
	■追加ファイル	
	6個以上の場合や合計ファイルサイスが20MBを超える場合は 一時保存した後、訂正画面で追加してください。	
	参照 ファイルが選択されていません。	
その他添付資料	参照 ファイルが選択されていません。	
	参照 ファイルが選択されていません。	ここをクリック
	参照 ファイルか選択されていません。	
	1000 - 1000 BROATEN ER.	
──時保存	請キャンセル	
川守 次郎さん _		
<b>0</b> 22		▫ ∈ <u>=</u> ∈ ∉ ¤ 🧕

 ※ 一時保存後、その時点までの内容で申請書 から添付された書類(研究計画書等)まで を一括してPDFデータに変換することがで きます。
 ※ 一括PDFデータのダウンロード方法は別途 ご説明いたします。

#### ② 全て入力して問題なければ、「申請」します。



入力漏れがあった場合、確認画面に移行します。確認事 項(朱書き)を確認のうえ入力し、再度申請ボタンを押 してください。

					-
I/Apply/entry.asp	x?ID=3	G	<b>Q、</b> 検索	2	☆ 自 💟 4
スギャラリー 🚺 おすす	すめサイト 🕙 検索バー				
	選択				責任者を指定してください。
	○通常の審査 ○迅速審査				希望する審査種別が未入力です。
	○ 原則公開 ○ 非公開				倫理委員会HPの公開有無が未入力です。
」。 ;選択)	□UMIN-CTR □JAPIC □日本医師会治験促進センター □その他 □登録なし				臨床研究の登録番号を選択してください。
	<ul> <li>●有○無</li> <li>理由:</li> </ul>		]		保険加入の理由が未入力です。
	選択 倫理委員会時連絡先電話番号(内線もしく)	tрнs)		番	倫理委員会出席者を指定してください。 倫理委員会時連絡先電話番号が未入力です。

#### (21) 確認事項が解消されると、「責任者決裁待ち」の状態になります。研究 責任者に決裁を直接依頼して下さい。

$\leftarrow \rightarrow \cup$	nttps://iwate-med.bvits.com/rinri_triai/Appiy/project.as	DX:PROJECT_ID=3						
Iwate 编	チ医科大学 倫理審査申請シ	ステム Get READER* ログアウト						
	メインメニュー:研究課題詳細表示							
研究課題詳細表法	<del>.</del>							
委員会	一般							
試験番号	未採番							
課題名	ссссссссс							
研究者	役割         氏名         所屋         職名           責任者         川守 太郎         医学部教務課         医	「責任者決裁待ち」の状態になります。 研究結婚責任者がシステム上で決載(内容を確認)」「由語						
研究期間	承認日 ~ 2022年08月10日							
研究課題の入力者	川守 太郎 削除 追加	なりませんので、入力完了となり次第、必ず研究責任者 に決裁を依頼して下さい						
戻る	Ð							
申請履歴								
申請種類	力者 審査状況 表示 編集 淵族	未は光王しません。						
新規申請 2017/12	守 太郎 2/05 14:2: 責任者決裁待ち 表示 編集 削除	36						

⑦ 研究責任者は、システムにログインし、申請内容を確認のうえ、
 決裁(「申請を許可する」又は「訂正を指示する」)します。

Ē €	□ 責任者決裁	× + ~										
← → ひ ᡎ https://iwate-med.bvits.com/rinri_trial/Apply/flow.aspx?FLOW=0												
Iwate A	; 岩手医科大	<del>学</del> 倫理審查	申請シスラ	FД			_	;				
メインメニュ			責任者決裁の中にある研究の「責任者決裁」				lw M	価堆				
責任者決裁			ボタンを押し、「申請書の提出を許可する」   マは「訂正を支持する」をチェック									
戻る	ę	「OK」ボタンを押してください。				責任者決裁						
試験番号	委員会	課題名	申請種類	申請	表示	責任者決裁	3	※ 以下の 実行し	D新規申請を責め レますか?	任者決裁します。		
未採番	一般	aaaaa	新規申請	川守 太郎 2018/02/15 14:07	表示	责任者決裁		委員会	一般			
未採番	一般	あああああ	新規申請	川守 太郎 2018/02/15 14:31	表示	责任者決裁		決裁	<ul> <li>申請書の掛</li> <li>提出者に調</li> </ul>	是出を許可する 訂正を指示する		
未採番	一般	0000の有効性及び安全性を確認	思する臨床研究 新規申請	川守 太郎 2018/04/14 13/37	表示	责任者決裁	_	OK	キャンセル			
未採番	ドトゲノム・遺伝子解析	00のゲノム研究	新規申請	<sup>川守</sup> 「責 クリ	任者 ック	決裁」を します。		;	入力者 入力日時	川守 太郎 2018年02月15日	<b>14:07:55</b> 37	

② 申請した研究課題は、「メインメニュー」に表示されます。



④ 研究責任者が「決裁(申請を許可する)」したら、申請完了
 です。倫理審査委員会事務局に以下の書類を提出して下さい。

【倫理審査委員会事務局に提出する書類】

- •倫理審查申請書 1部
  - ※ 申請者、研究責任者の印鑑を押印のうえ提出して下さい。申請書を印刷する際は、 システムの「申請書を印刷」をご利用下さい。
- ・研究等に係る利益相反自己申告書 1部(当該研究の研究者全員分)
- 様式B関係企業等報告書
   1部(研究責任者等、当該研究の代表者の氏名で作成)
- ・倫理審査申請(一般)に係る研究実施承諾書(様式2) 1部 ※ 複数の講座で実施する場合に提出。各講座の責任者の署名・捺印のうえ提出して下さい。

提出期限:委員会開催月の前々月の月末



② 事前審査によって修正を求められた場合の対応

メールで修正依頼が通知されます。

作成	【通知サービス】新規申請ロック解除 📄 😌 🖉 🖉 🕒
<b>受信トレイ</b> スター付き	? 倫理審査申請システム <notify@bvits.com> To 自分 .■</notify@bvits.com>
重要	岩手 次郎 様
送信済みメール	以下の「新規申請」のロックを解除しました。
下書き (12)	【メッセージ】
▶ カテゴリ	倫理委員から修正依頼がありました。対応してください。
もっと見る▼	【試験番号】 MH2018-002
2 裕陽 - +	【課題名】 ○○の有効性に関する研究
	【申請種類】 新規申請

# ② 事前審査によって修正を求められた場合の対応 システムにログインし、修正依頼の内容を確認します。

![](_page_34_Figure_2.jpeg)

#### ② 事前審査によって修正を求められた場合の対応 「質疑応答」画面の「表示」をクリックし、修正点を確認します。

$\leftarrow$	$\rightarrow$ D	ŵ	https://iwate-med.b	ovits.com/rinri_1	trial/Apply/qanda.a	aspx?ID=28				
質疑。	塔									
番号	質問日時	質問者	質問意見		[	略	表示回答	質問意	見・回答	
1 2	018/04/23 13:45	川守 裕陽	事前審査の意見			1	表示回答			事前審査の意見
			=	ſ≠=.	± 5 11					【添付ファイル】 <u> 倫理審査申請書類</u> 修正記入様式、xls
				「衣不」	をクリッ			質	朝意見	
				クしより	0	-				
			L			4				
								質問君	會/質問日時	川守 裕陽 / 2018年04月23日 13:45:30
									「啠」	3.6.な、回な、両面が問きす
									「貝) ナーク	こうでは「「「」」」」の「「」」」の「「」」の「「」」」の「「」」」の「「」」の「」
									9 0 1	多止内谷を確認して対応して
									くだる	さい。(添付ファイルも確
									認)	
								回答者	香/回答日時	/
								閉じる		
										43

② 事前審査によって修正を求められた場合の対応修正点を確認し、対応した内容を回答をします。

![](_page_36_Figure_2.jpeg)

# ③ 事前審査によって修正を求められた場合の対応 申請基本情報に変更がある場合は修正し、「申請」ボタンを押します。 (基本情報に変更ない場合でも「申請」ボタンは必ず押して下さい。)

$\leftarrow$ $\rightarrow$ $\circlearrowright$ $\pitchfork$ https://iwate-med.bvits.com/rinri_trial/Apply/entry.asp	x?ID=28						
Mark 人 岩子 医利大学 倫理審査申請シスラ	-/	-1	研究対象考への情	報公開文書			参照
Medical University カーテレイイハーテ	申請基本情報に変	更がある場合	合は修正	承認通知書(写し)			参照
新規申請	します。また、研   た場合け沃付して	代計画書等で ください	「修止し	(一般)	<u>様式</u>		参照
委員会 一般 (質疑応答を別画面で開く)			※「倫理審査申請	回研究の場合には添付 (一般)に係る研究実施 本名反白己由生素」(+3)	承諾書」、	、「COIに関するヒアリングシート」、 はでけなく、新聞体で提出してくださ!	参照
修正後は、必ず「申請」ボタンを押してください。 <u>申請基本情報</u>	4		■追加ファイル				/10
申請者 (実施担当講座(科・部門)教授) ※ <mark>倫理講座を</mark> 選択	所屋職名受講状況○ 講座医師未受講Jの所属・職名を指定する受講してください。	_ その他添付資料	※6個以上の場合や合語 ※WORD,Excel,Powe	†ファイルサイス 20MBをJE rPointまたはPDFのンスパー : :	tる場合は、 <del>作成して</del> くた 参照 参照 参照	一時保存した後、訂止画面で追加してくたさい ださい。	6
氏名           研究統括責任者         日子 太郎	所屋         職名         受請状況           〇講座         医師         未受講	一時保存  申請	キャンセル		参照	問題なければ「『 請」します。	ŧ
※ 申請後、修正した申請書類を1部印刷し、 会	研究統括責任者等0	の印鑑を押印	]のうえ、	倫理委員		45	

事務局に埋出願います

#### ③ 審查結果通知

#### メールにて審査結果が登録された旨、通知されます。

	【通知サービス】新規申請の審査結果 📄 🛛 👳 🛛 🗧 🖉
	? 倫理審査申請システム <notify@bvits.com> To 自分</notify@bvits.com>
	岩手 次郎 様
- <i>I</i> L	以下の「新規申請」の審査結果が登録されました。
	【試験番号】 MH2018-002
r	【課題名】 ○○の有効性に関する研究
+	【申請種類】 新規申請
	【入力者(氏名/所属/職名)】 岩手 次郎/〇〇講座/医師
	【提出日時】 2018年04月23日 15:04

![](_page_39_Figure_0.jpeg)