

名称・所在地()	
1. 設置者:	
2. 設置形態:	
3. 共同IRBと施設内IRBとの関連	
4. 審査対象施設	
対象施設	
選定理由	
審査対象施設の変更について	
5. 審査件数の制限	
6. 審査対象試験	
7. 審査対象領域	
8. 審査申請及び資料提出期限	
9. 共同IRBの開催について	
開催頻度	
臨時開催	
IRB委員、IRB事務局以外の参加者	
新規審査時の条件	
開催形態(web等の活用)	
共同IRBへの提出資料(GCP規定以外)	
責任医師及び施設固有情報の審査	
10. 施設毎に内容が異なる書類等の審査	
説明文書・同意書	
治験参加カード	
治験ポスター等	
重篤な有害事象	
11. 共通書類の審査(治験実施計画書等)	
12. 審査費用(新規・継続)	
13. 共同IRBの運営(人員等)	
14. 共同IRB運営上の問題	
15. 平成25年度実績	
審査件数	
審査対象施設数	
16. その他	