

令和8年5月1日

治験・製造販売後臨床試験 担当者各位

名古屋市立大学病院
倫理審査管理室(IRB 事務局)

名古屋市立大学における治験・製造販売後臨床試験の担当部署変更について

貴社益々ご発展のこととお慶び申し上げます。日ごろはご高配をいただき誠にありがとうございます。

令和8年4月1日より、名古屋市立大学の組織再編に伴い、名古屋市立大学における治験・製造販売後臨床試験の担当部署が臨床研究開発支援センター(IRB 事務局)から下記に変わりましたので、関係者の皆様に連絡をさせていただきます。

何卒ご理解を賜りますようよろしくお願い申し上げます。

記

<お問い合わせ先・提出物の宛先について>

1. 新規申請書、変更申請書、IRB 審議要否確認、その他文書等に関する連絡先

【郵便等宛先】

〒467-8602

名古屋市瑞穂区瑞穂町字川澄 1 番地

名古屋市立大学病院 倫理審査管理室(IRB 事務局)

【メール】

irb_jimu@med.nagoya-cu.ac.jp

※契約に関するご連絡もこちらにお願いいたします。

2. 安全性情報報告書の連絡先

【郵便等宛先】(同上)

※送付用封筒に「安全性情報在中」と記載をお願いいたします。

※書式 16 安全性情報等に関する報告書は、実施医療機関の長、治験責任医師、治験審査委員会の三者あての文書にてご提出いただけますようお願いいたします。

【メール】

clinical_research@med.nagoya-cu.ac.jp

※メールによる安全性情報の提供については、事前にご相談くださいますようお願いいたします。

問合せ先

名古屋市立大学 倫理審査管理室(IRB 事務局)

メール:irb_jimu@med.nagoya-cu.ac.jp