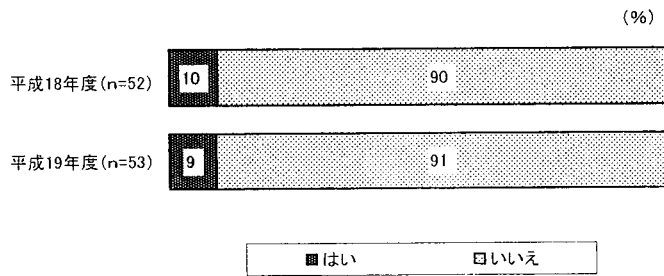
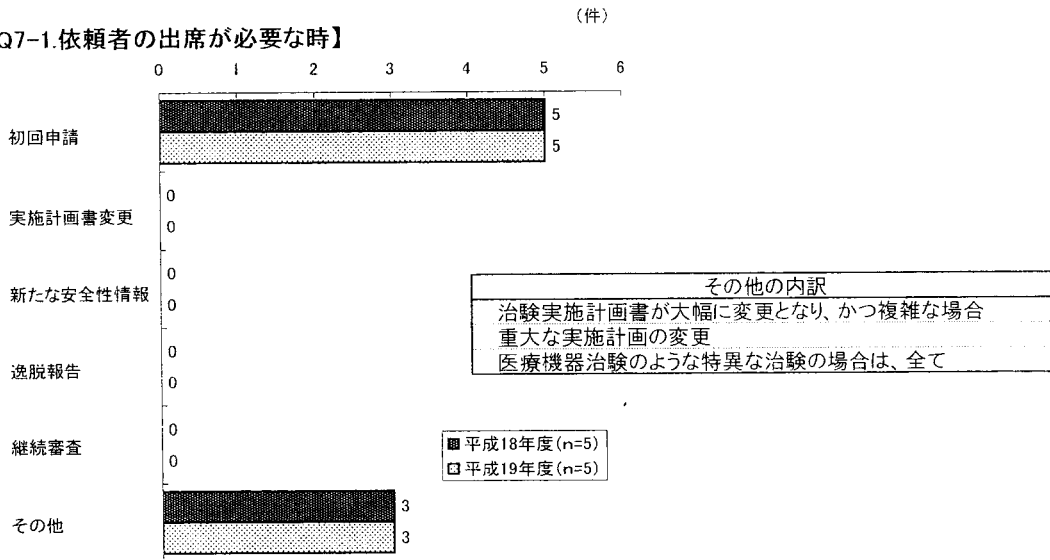


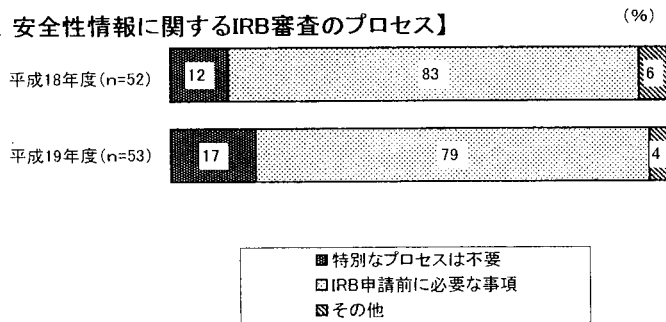
【Q7. IRBでの説明のために治験依頼者の出席を求めている】



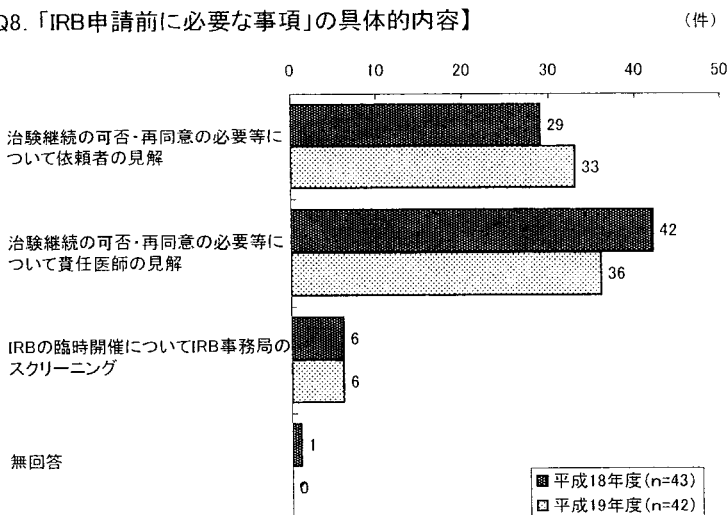
【Q7-1. 依頼者の出席が必要な時】



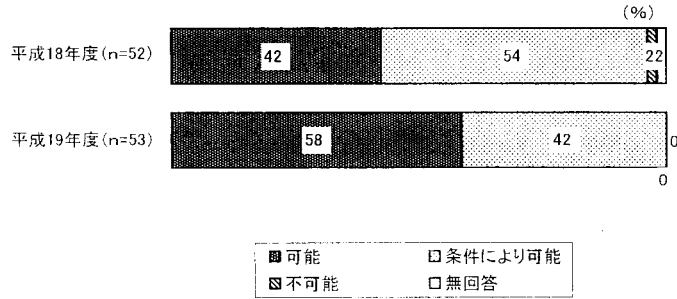
【Q8. 安全性情報に関するIRB審査のプロセス】



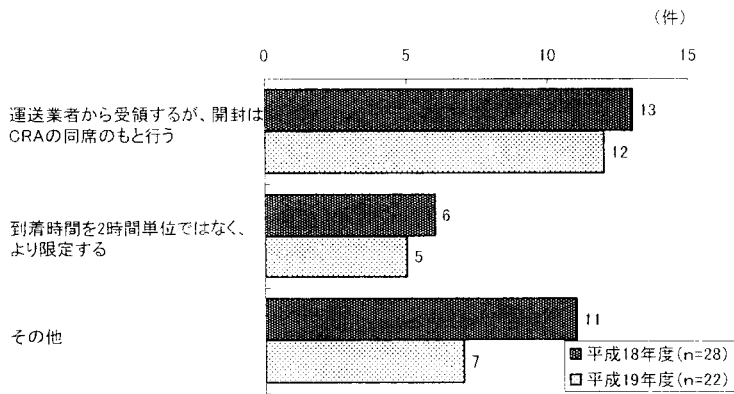
【Q8. 「IRB申請前に必要な事項」の具体的内容】



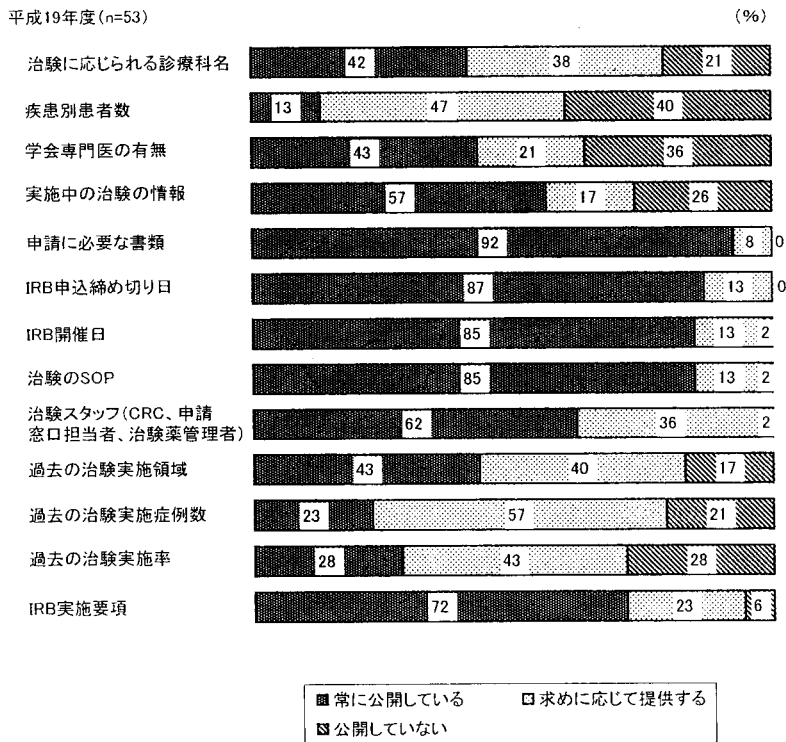
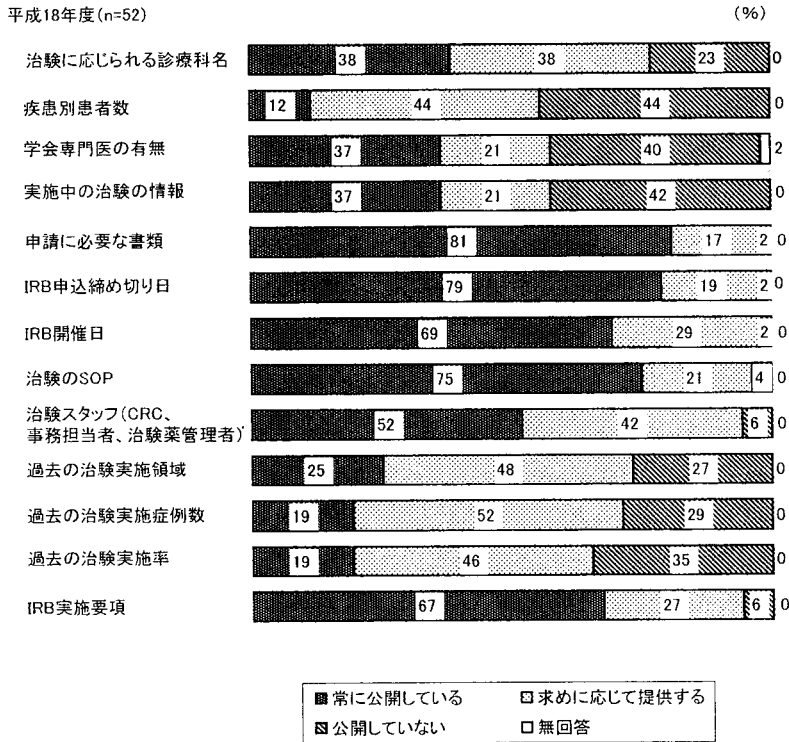
【Q9. 今後第三者による治験薬直送が認められた場合、CRAの立ち会いなしの受領の可能性】



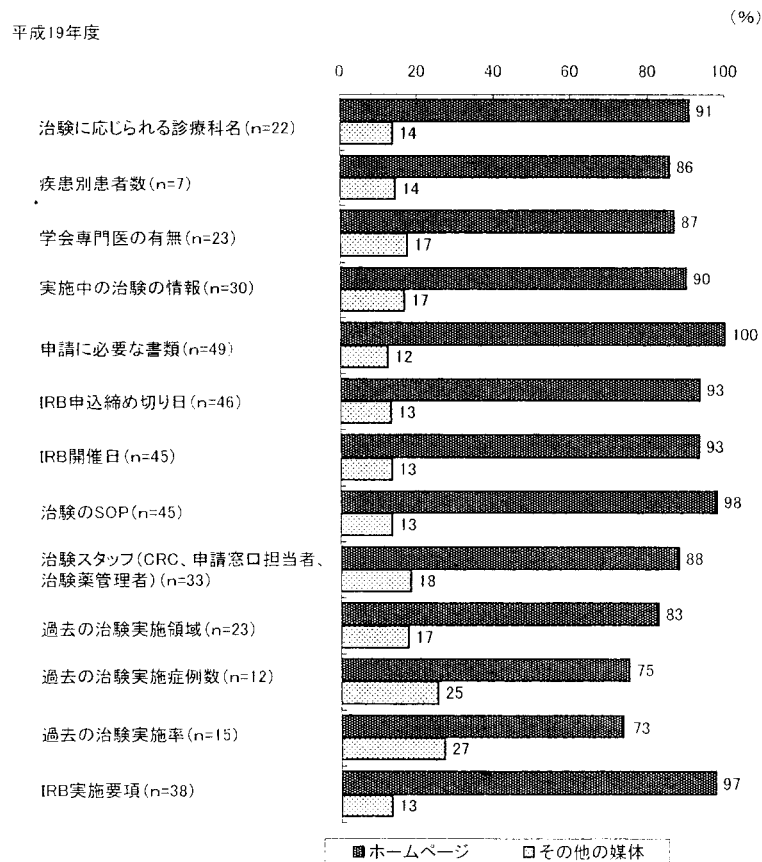
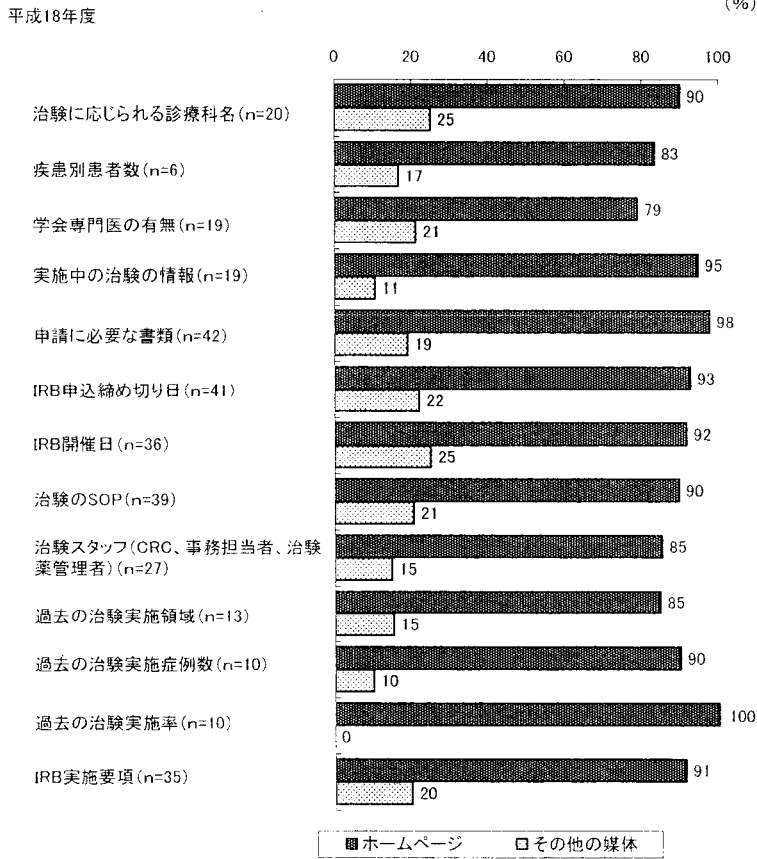
【Q9「条件により可能な場合」の具体的な条件】



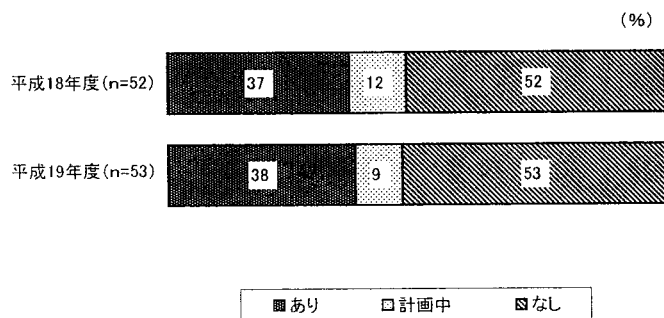
【Q10. 治験依頼者への公開状況】



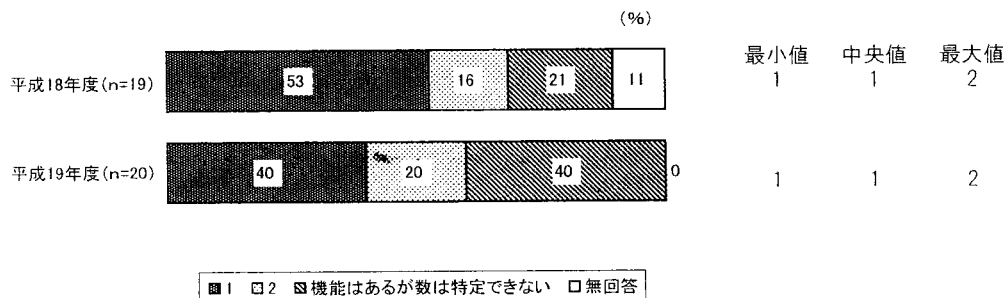
【Q10.「常に公開している」情報の公開媒体】



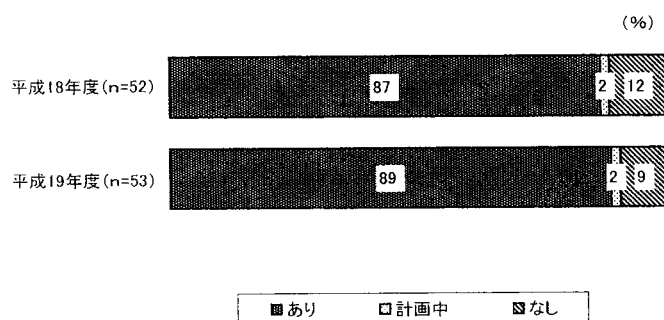
【Q11. 「治験・臨床研究」のために優先して使用できる機能の有無-①治験外来】



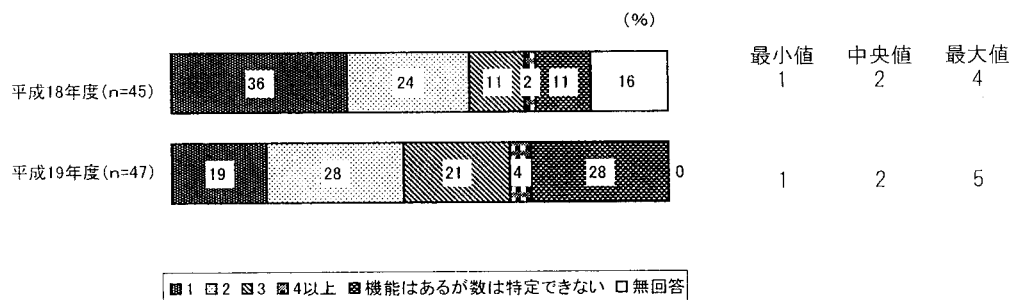
【Q11. 「治験・臨床研究」のために優先して使用できる機能の有無-①治験外来の数】



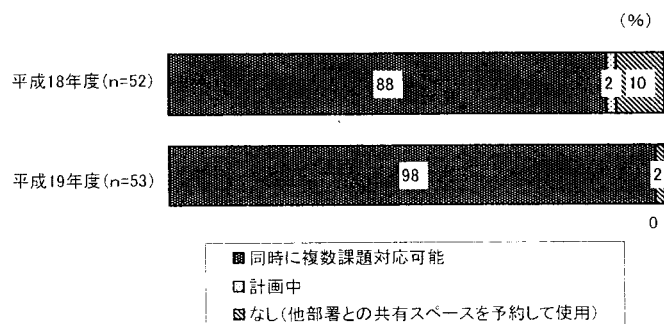
【Q11. 「治験・臨床研究」のために優先して使用できる機能の有無-②ICや被験者との面談を行う部屋】



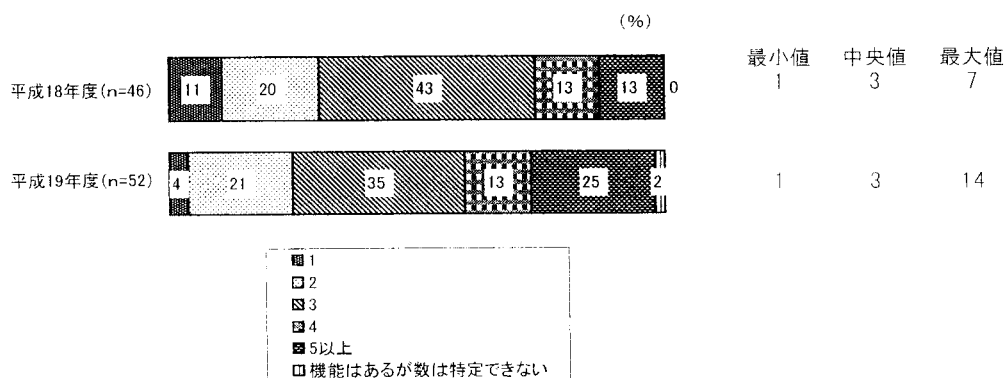
【Q11. 「治験・臨床研究」のために優先して使用できる機能の有無-②ICや被験者との面談を行う部屋の数】



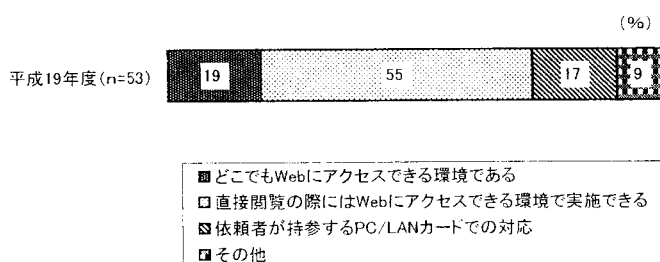
【Q11. 「治験・臨床研究」のために優先して使用できる機能の有無-③直接閲覧のための専用の閲覧場所】



【Q11. 「治験・臨床研究」のために優先して使用できる機能の有無-③直接閲覧のための専用の閲覧場所の数】

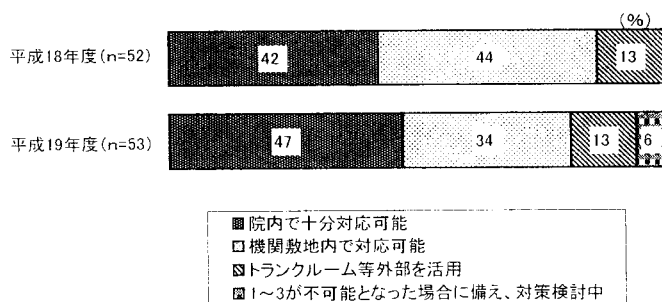


【Q11. 「治験・臨床研究」のために優先して使用できる機能の有無-④依頼者が使用できるIT環境(無線LAN等)】



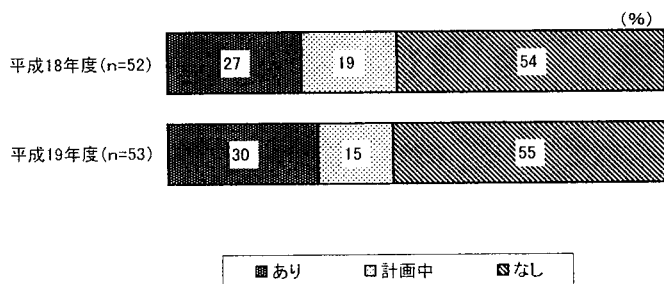
※
平成19年度新規設定項目
(平成18年度のデータなし)

【Q11. 「治験・臨床研究」のために優先して使用できる機能の有無-⑤治験に係る文書の保管スペース】

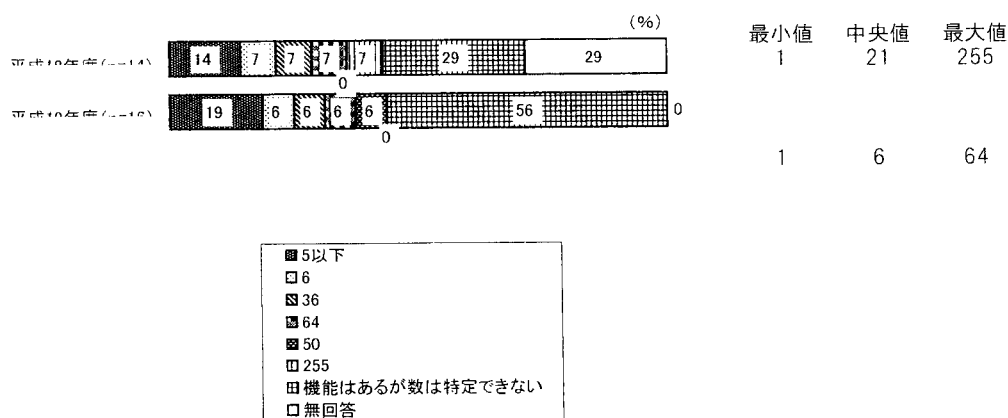


平成18年度は「必須文書保管スペース」

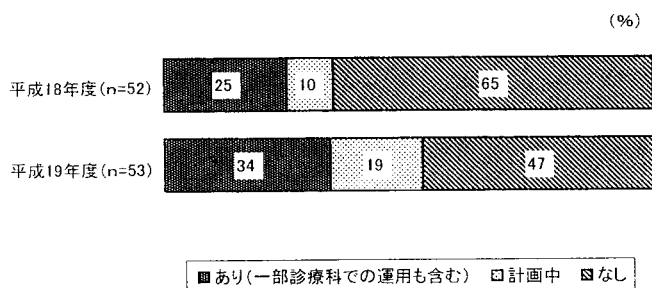
【Q11. 「治験・臨床研究」のために優先して使用できる機能の有無-⑥入院病床】



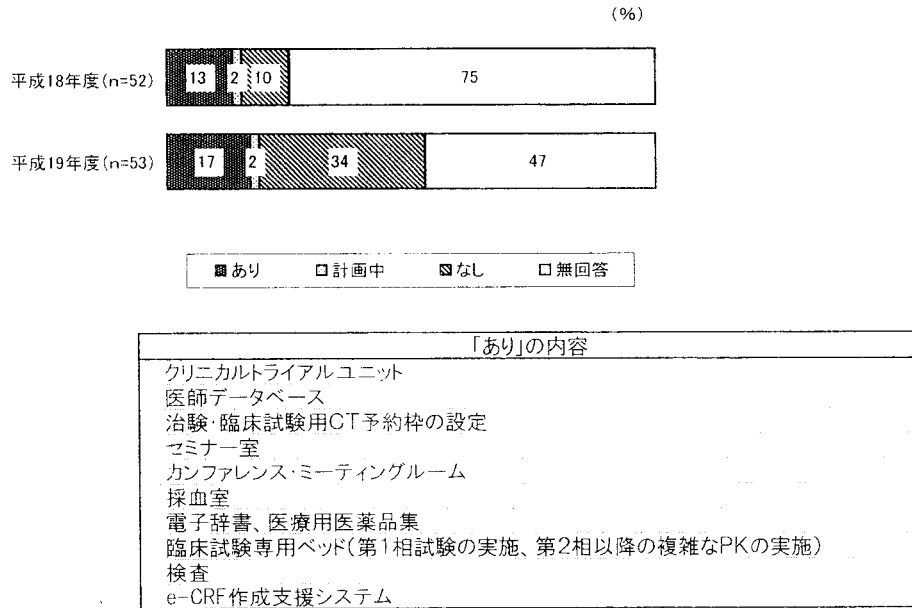
【Q11. 「治験・臨床研究」のために優先して使用できる機能の有無-⑥入院病床数】



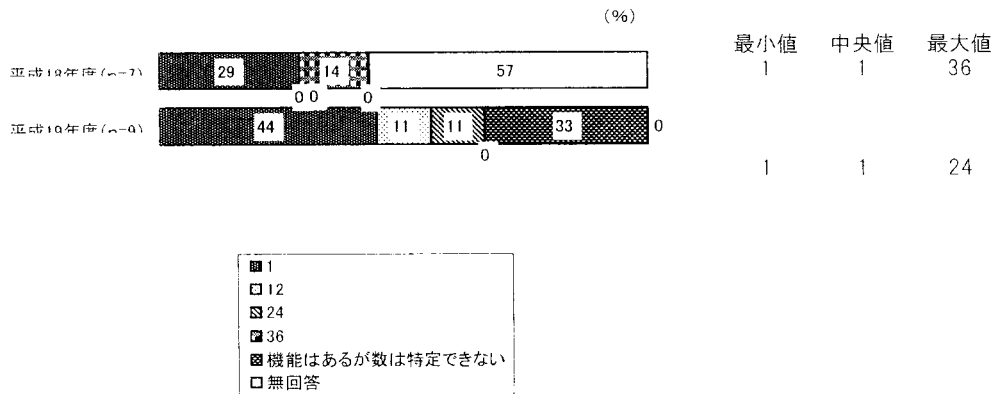
【Q11. 「治験・臨床研究」のために優先して使用できる機能の有無-⑦被験者候補者のデータベース】



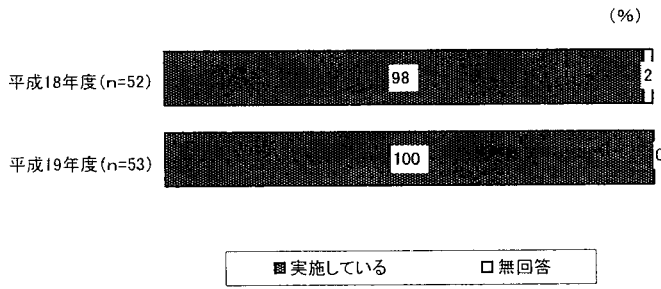
【Q11.「治験・臨床研究」のために優先して使用できる機能の有無-⑧その他】



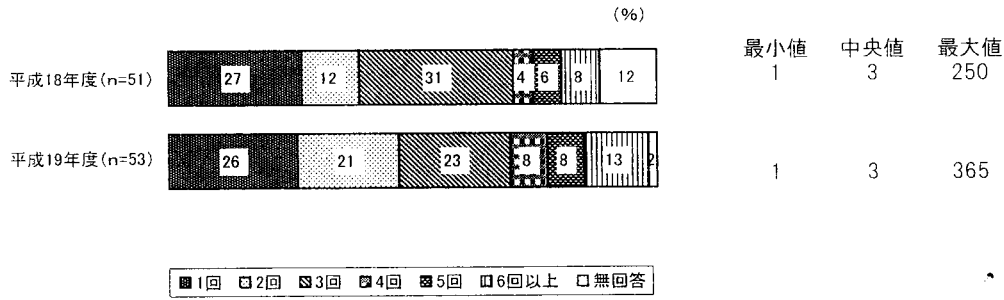
【Q11.「治験・臨床研究」のために優先して使用できる機能の有無-⑧その他の数】



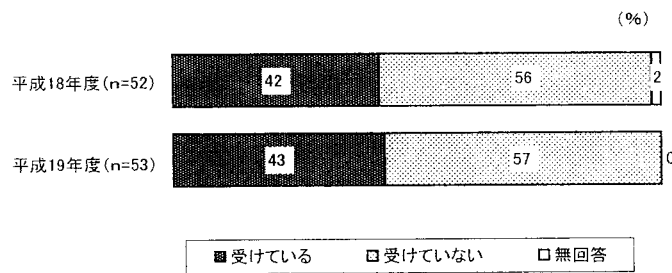
【Q12-1. 定期的な精度管理の実施】



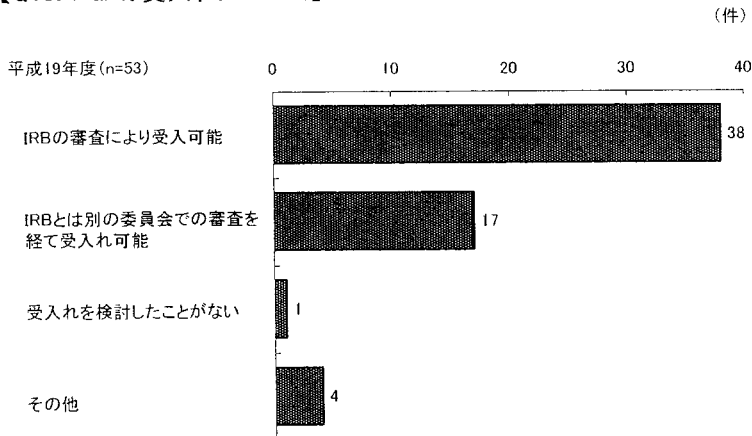
【Q12-1. 精度管理の回数/年】



【Q12-2. 外部機関(日本定期合成認定協会等)の認定(例:ISO認定)の有無】

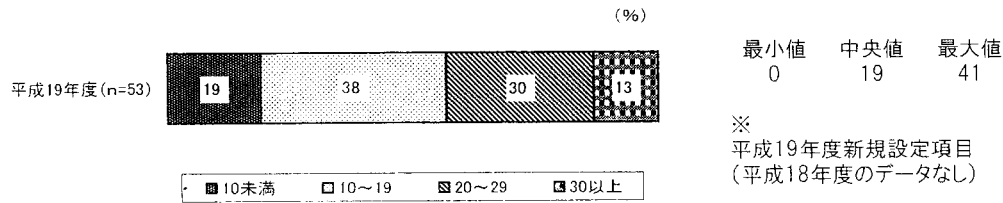


【Q13. PGxの受入れについて】

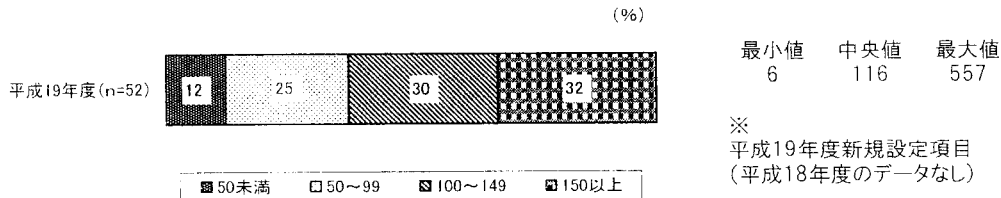


※
平成19年度新規設定項目
(平成18年度のデータなし)

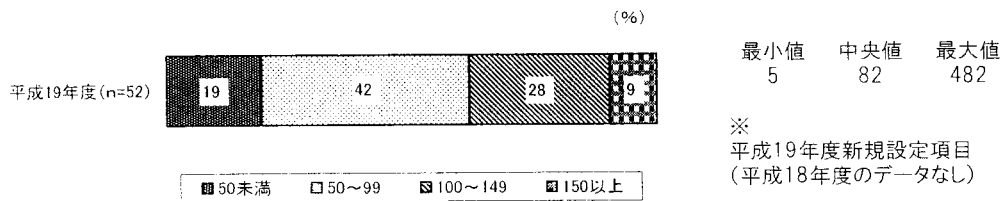
【Q14-1. 昨年度に終了した企業治験(医薬品)の課題数】



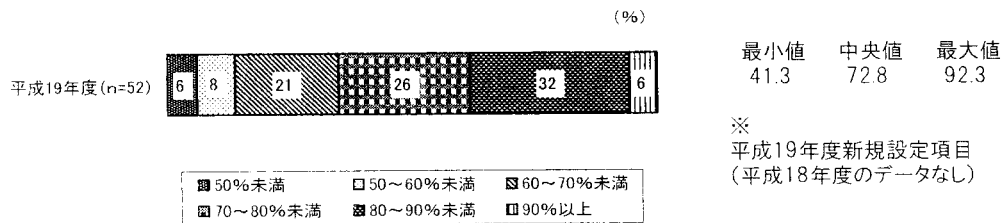
【Q14-1. 昨年度に終了した企業治験(医薬品)の契約総例数】 終了治験課題数0の医療機関を除外して算出



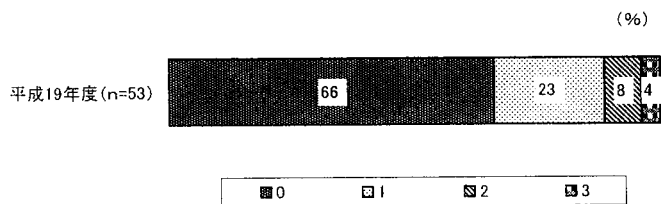
【Q14-1. 昨年度に終了した企業治験(医薬品)の実施総例数】 終了治験課題数0の医療機関を除外して算出



【Q14-1. 昨年度に終了した企業治験(医薬品)の実施率】 終了治験課題数0の医療機関を除外して算出



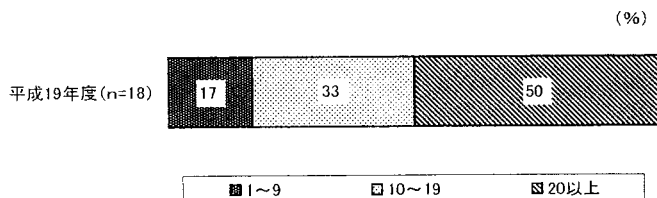
【Q14-1. 昨年度に終了した企業治験(医療機器)の課題数】



最小値 中央値 最大値
0 0 3

※
平成19年度新規設定項目
(平成18年度のデータなし)

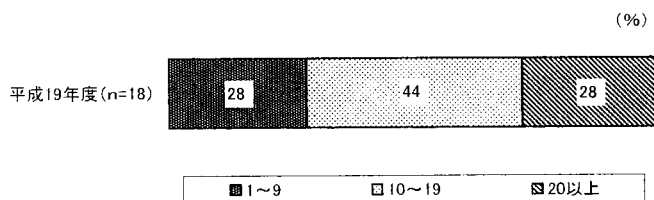
【Q14-1. 昨年度に終了した企業治験(医療機器)の契約総例数】 終了治験課題数0の医療機関をを除外して算出



最小値 中央値 最大値
4 20 80

※
平成19年度新規設定項目
(平成18年度のデータなし)

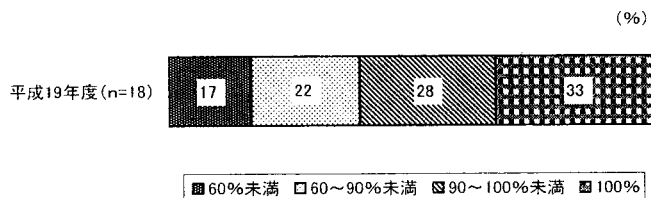
【Q14-1. 昨年度に終了した企業治験(医療機器)の実施総例数】 終了治験課題数0の医療機関をを除外して算出



最小値 中央値 最大値
3 18 44

※
平成19年度新規設定項目
(平成18年度のデータなし)

【Q14-1. 昨年度に終了した企業治験(医療機器)の実施率】 終了治験課題数0の医療機関をを除外して算出

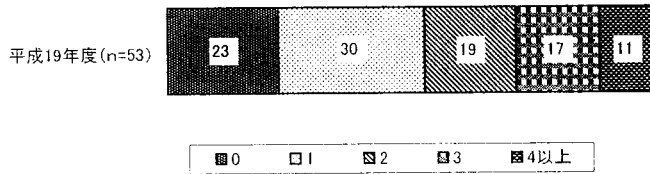


最小値 中央値 最大値
33.3 92.2 100

※
平成19年度新規設定項目
(平成18年度のデータなし)

【Q14-1. 昨年度に終了した製造販売後臨床試験の課題数】

(%)

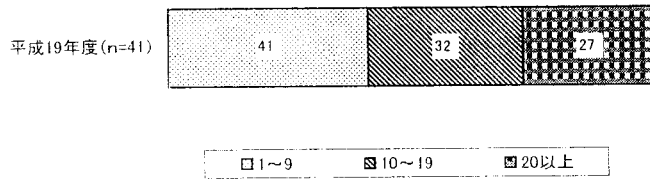


最小値 中央値 最大値
0 1 11

※
平成19年度新規設定項目
(平成18年度のデータなし)

【Q14-1. 昨年度に終了した製造販売後臨床試験の契約総例数】 終了治験課題数0の医療機関をを除外して算出

(%)

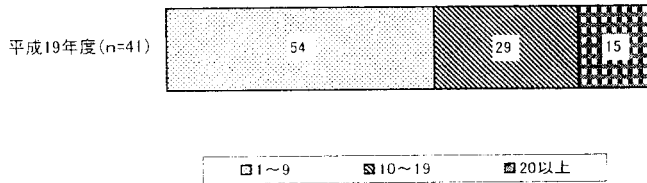


最小値 中央値 最大値
1 12 300

※
平成19年度新規設定項目
(平成18年度のデータなし)

【Q14-1. 昨年度に終了した製造販売後臨床試験の実施総例数】 終了治験課題数0の医療機関をを除外して算出

(%)

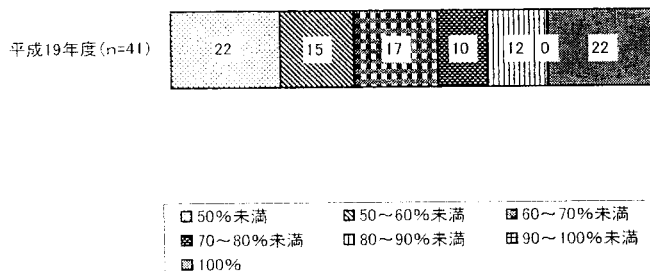


最小値 中央値 最大値
0 7 257

※
平成19年度新規設定項目
(平成18年度のデータなし)

【Q14-1. 昨年度に終了した製造販売後臨床試験の実施率】 終了治験課題数0の医療機関をを除外して算出

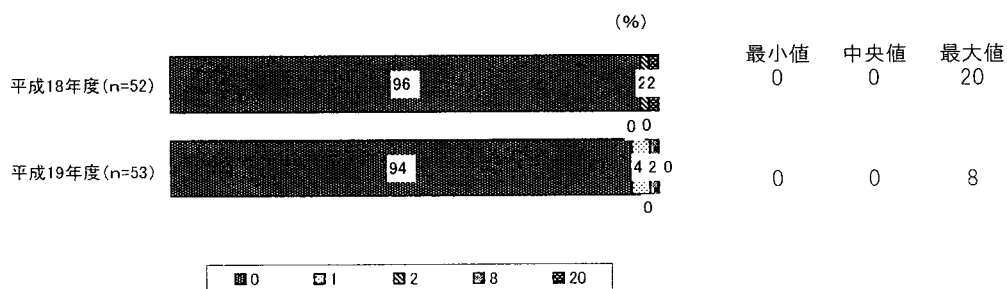
(%)



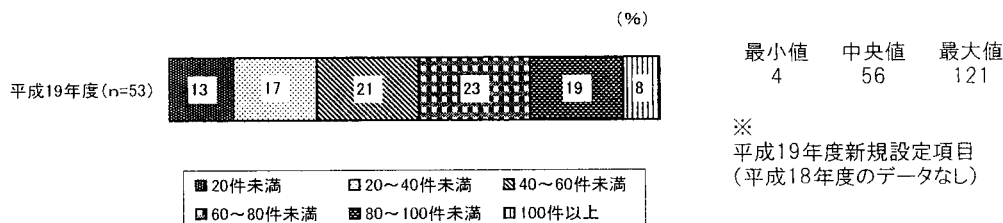
最小値 中央値 最大値
0 66.7 100

※
平成19年度新規設定項目
(平成18年度のデータなし)

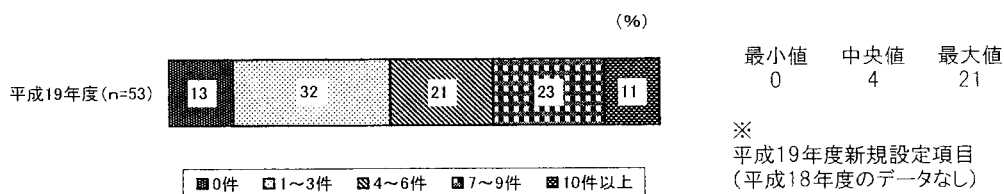
【Q14-2. 昨年度にIRBで承認された健康人対象第I相試験の課題数】



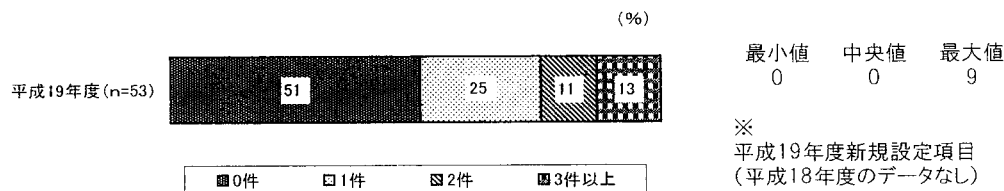
【Q14-3. 昨年度契約した企業治験について—契約件数】



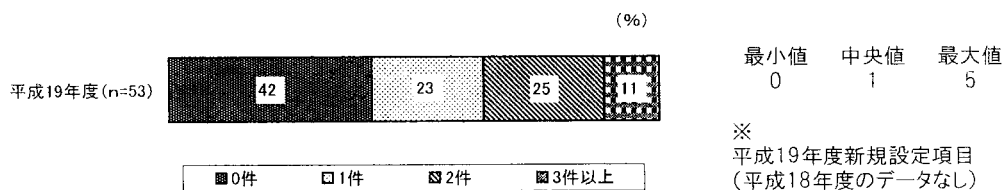
【Q14-3. 昨年度契約した企業治験のうち国際共同治験について—契約件数】



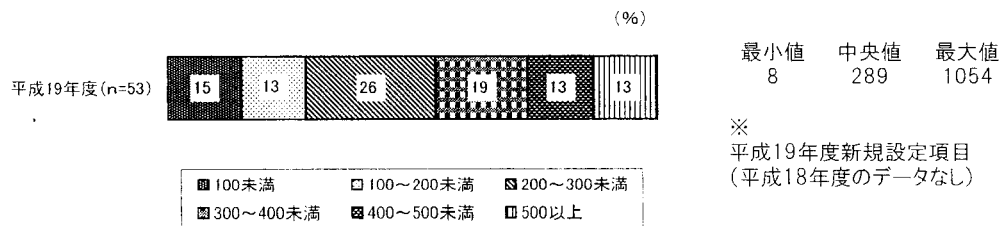
【Q14-3. 昨年度契約した企業治験のうち医療機器治験について—契約件数】



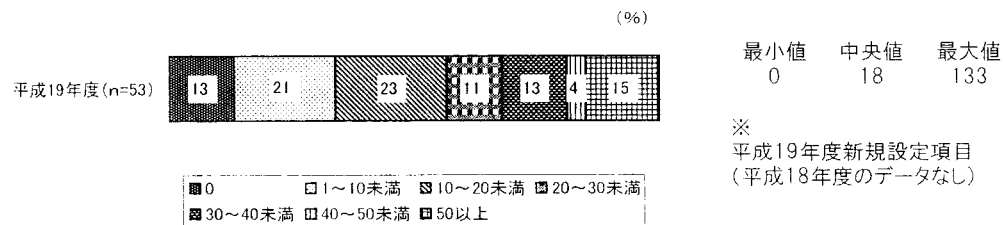
【Q14-3. 昨年度契約した医師主導治験について—契約件数】



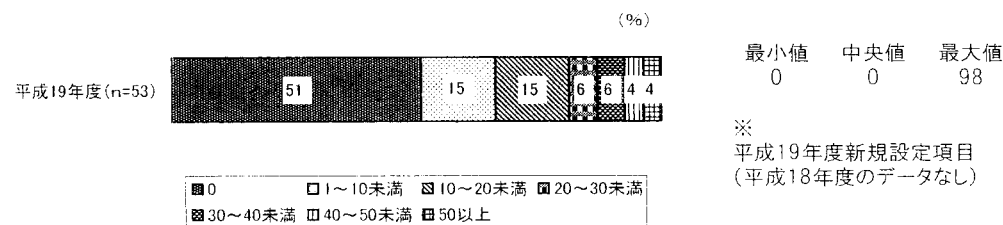
【Q14-3. 昨年度契約した企業治験について－契約総例数】



【Q14-3. 昨年度契約した企業治験のうち国際共同治験について－契約総例数】



【Q14-3. 昨年度契約した企業治験のうち医療機器治験について－契約総例数】



【Q14-3. 昨年度契約した医師主導治験について－契約総例数】

