

TRI では臨床研究の支援申込みを 随時受付けています

臨床研究の立ち上げから論文作成まで トータルに支援します

立ち上げ支援

- ・ 研究相談
- ・ コンサルテーション
- ・ プロトコルドラフト作成支援
- ・ プロトコル開発支援
- ・ 説明・同意文書作成支援
- ・ 有害事象対応マニュアル作成
- ・ 症例登録票・報告書作成
- ・ Web登録・追跡システムの開発

運営支援

- ・ 症例登録
- ・ 研究の進捗管理
- ・ データマネジメント
- ・ データの信頼性保証・モニタリング
- ・ 中間解析
- ・ 統計学的評価とその解釈
- ・ 検体保存・管理
- ・ 臨床試験国際登録(ClinicalTrials.gov)
- ・ 論文作成支援

支援のながれ



専門家によるコンサルテーションを実施しています。

研究支援のお申込みはウェブサイトから常時受付けています。
詳細については下記URLをご覧ください。

<http://www.tri-kobe.org/support/invitation.html>

◆ お問い合わせ先 ◆

公益財団法人先端医療振興財団 臨床研究情報センター (TRI)
〒650-0047神戸市中央区港島南町1丁目5番地4

Tel: 078(306)1015 Fax: 078(303)9098 e-mail: sodan@tri-kobe.org

「研究支援受入れ担当」をお呼び出し下さい



西暦 年 月 日

申請書

臨床研究情報センター
 センター長 兼 研究事業統括
 福島 雅典 宛

主任研究者 (申請者)	フリガナ			
	氏名			
	施設名		診療科	
	住所	〒		
研究題目				
提出資料	<input type="checkbox"/> 主任研究者の履歴書(書式自由) <input type="checkbox"/> プロトコルドラフト (指定書式を用いたもの) <input type="checkbox"/> 試験薬/試験製品概要書案 <input type="checkbox"/> 説明・同意文書案 <input type="checkbox"/> その他 ()			
希望する支援内容	<input type="checkbox"/> プロトコル作成支援 <input type="checkbox"/> 説明・同意文書作成支援 <input type="checkbox"/> 登録・割付 <input type="checkbox"/> 検体(組織・血清等)の管理・保存 <input type="checkbox"/> 論文作成支援 <input type="checkbox"/> 外注による検査測定 <input type="checkbox"/> グローバル臨床試験の企画・立ち上げ・運営支援 <input type="checkbox"/> その他(具体的に記入してください)			
研究の分類	<input type="checkbox"/> 治験 <input type="checkbox"/> 治験外臨床試験 目的 <input type="checkbox"/> 先進医療(高度医療を含む)としての申請・承認 <input type="checkbox"/> 先進医療(高度医療を含む)下に行われる治療法の評価 <input type="checkbox"/> 上記以外を目的とする臨床試験 <input type="checkbox"/> 前向き観察研究 <input type="checkbox"/> 調査			
資金源	<input type="checkbox"/> 公的研究費 <input type="checkbox"/> その他 (<input type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> 交渉中 <input type="checkbox"/> 有)			
支援企業の有無	<input type="checkbox"/> 無 <input type="checkbox"/> 有 <input type="checkbox"/> 未定			
連絡担当者	フリガナ		施設名	
	氏名		電話番号	
	診療科		FAX	
	E-mail			
	住所	〒		