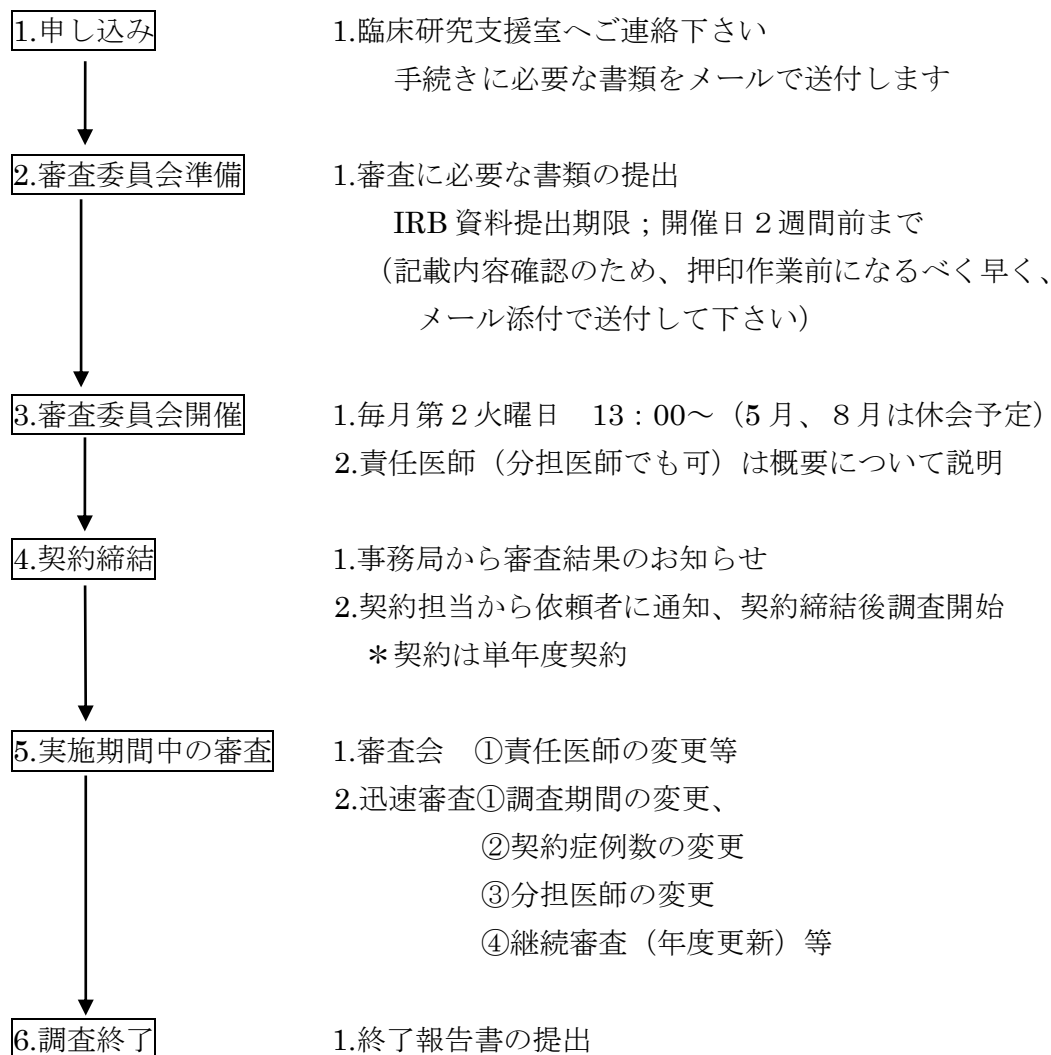


I、製造販売後調査を実施するには

治験審査・臨床研究倫理審査委員会で審査・承認されることが必要です。

臨床研究支援室を窓口として手続きのご案内をしています。

II、手続きの流れ



\* IRB 提出書類は、調査終了後 1 年で廃棄します。

お問い合わせ

川崎市立川崎病院 臨床研究支援室

[TEL:044-233-5521](tel:044-233-5521) (代) 内線 3496

FAX:044-246-1266

E-mail : [kmh121@feel.ocn.ne.jp](mailto:kmh121@feel.ocn.ne.jp)