（事務局使用欄）

受付番号

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 作成日（西暦） |  | 年 |  | 月 |  | 日 |

# 説明文書への記載必要事項チェックリスト

慶應義塾大学医学部長・病院長　殿

|  |  |
| --- | --- |
| 研究責任者 |  |
| 所属・職位： |
| 氏名　　　： |  |

|  |  |
| --- | --- |
| 承認番号： | （事務局使用欄） |

課題名

|  |
| --- |
|  |

上記の研究の説明文書作成に際して、「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針（以下、「指針」）」に定められる記載必要事項を満たしていることを確認した。

■確認した説明文書の版番号：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **記載事項** | **説明文書内の該当ページ** |
| 1 | 研究の名称及び当該研究の実施について研究機関の長の許可を受けている旨 | p. |
| 2 | 当該研究対象者に係る研究協力機関の名称、既存試料・情報の提供のみを行う者の氏名及び所属する機関の名称並びに全ての研究責任者の氏名及び研究機関の名称 | p. |
| 3 | 研究の目的及び意義 | p. |
| 4 | 研究の方法（研究対象者から取得された試料・情報の利用目的及び取扱いを含む。）及び期間 | p. |
| 5 | 研究対象者として選定された理由 | p. |
| 6 | 研究対象者に生じる負担並びに予測されるリスク及び利益 | p. |
| 7 | 研究が実施又は継続されることに同意した場合であっても随時これを撤回できる旨（研究対象者等からの撤回の内容に従った措置を講じることが困難となる場合があるときは、その旨及びその理由を含む。） | p. |
| 8 | 研究が実施又は継続されることに同意しないこと又は同意を撤回することによって研究対象者等が不利益な取扱いを受けない旨 | p. |
| 9 | 研究に関する情報公開の方法 | p. |
| 10 | 研究対象者等の求めに応じて、他の研究対象者等の個人情報等の保護及び当該研究の独創性の確保に支障がない範囲内で研究計画書及び研究の方法に関する資料を入手又は閲覧できる旨並びにその入手又は閲覧の方法 | p. |
| 11 | 個人情報等の取扱い（加工する場合にはその方法、仮名加工情報又は匿名加工情報を作成する場合にはその旨を含む。） | p. |
| 12 | 試料・情報の保管及び廃棄の方法 | p. |
| 13 | 研究の資金源その他の研究機関の研究に係る利益相反、及び個人の収益その他の研究者等の研究に係る利益相反に関する状況 | p. |
| 14 | 研究により得られた結果等の取扱い | p. |
| 15 | 研究対象者等及びその関係者からの相談等への対応（遺伝カウンセリングを含む。） | p. |
| 16 | 研究対象者等に経済的負担又は謝礼がある場合には、その旨及びその内容 | p. |
| 17 | 通常の診療を超える医療行為を伴う研究の場合には、他の治療方法等に関する事項 | p. |
| 18 | 通常の診療を超える医療行為を伴う研究の場合には、研究対象者への研究実施後における医療の提供に関する対応 | p. |
| 19 | 侵襲を伴う研究の場合には、当該研究によって生じた健康被害に対する補償の有無及びその内容 | p. |
| 20 | 研究対象者から取得された試料・情報について、研究対象者等から同意を受ける時では特定されない将来の研究のために用いられる可能性又は他の研究機関に提供する可能性がある場合には、その旨と同意を受ける時点において想定される内容 | p. |
| 21 | 侵襲（軽微な侵襲を除く。）を伴う研究であって介入を行うものの場合には、研究対象者の秘密が保全されることを前提として、モニタリングに従事する者及び監査に従事する者並びに倫理審査委員会が、必要な範囲内において当該研究対象者に関する試料・情報を閲覧する旨 | p. |

※指針　<https://www.mhlw.go.jp/content/000909926.pdf>

（事務局使用欄）

受付番号

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 作成日（西暦） |  | 年 |  | 月 |  | 日 |

# 情報公開文書への記載必要事項チェックリスト

慶應義塾大学医学部長・病院長　殿

|  |  |
| --- | --- |
| 研究責任者 |  |
| 所属・職位： |
| 氏名　　　： |  |

|  |  |
| --- | --- |
| 承認番号： | （事務局使用欄） |

課題名

|  |
| --- |
|  |

上記の研究の情報公開文書作成に際して、「人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針（以下、「指針」）」に定められる記載必要事項を満たしていることを確認した。

■確認した情報公開文書の版番号：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **記載事項** | **説明文書内の該当ページ** |
| 1 | 試料・情報の利用目的及び利用方法 （他の機関へ提供される場合はその方法を含む。） | p. |
| 2 | 利用し、又は提供する試料・情報の項目 | p. |
| 3 | 利用又は提供を開始する予定日 | p. |
| 4 | 試料・情報の提供を行う機関の名称及びその長の氏名 | p. |
| 5 | 提供する試料・情報の取得の方法 | p. |
| 6 | 提供する試料・情報を用いる研究に係る研究責任者（多機関共同研究にあっては、研究代表者）の氏名及び当該者が所属する研究機関名 | p. |
| 7 | 利用する者の範囲 | p. |
| 8 | 試料・情報の管理について責任を有する者の氏名又は名称 | p. |
| 9 | 研究対象者等の求めに応じて、研究対象者が識別される試料・情報の利用又は他の研究機関への提供を停止する旨 | p. |
| 10 | 9の研究対象者等の求めを受け付ける方法 | p. |
| 11 | 外国にある者に対して試料・情報を提供する場合には、１(6)イに規定する情報 | p. |

※指針　<https://www.mhlw.go.jp/content/000909926.pdf>