

2025年度薬学部用設問リスト

設問番号	ランク	設問タイトル	設問補助1	設問補助2	設問補助3	設問補助4	リンクURL	YES番号	NO番号	警告文
0	A	あなたが主体となって実施している研究はありますか						1	62	
1	A	あなたが実施する研究は所属長の承認を得ていますか						2	E	所属長の認証が無ければ研究を実施することができません
2	A	あなたが実施する（実施している）研究には、以下の法律の対象となる研究はありますか。	①再生医療等安全性確保法	②臨床研究法	③ヒトに関するクローン技術等の規制に関する法律			10	3	
3	B	あなたが実施する（実施している）研究には、遺伝子組換え生物等の使用等の規制による生物の多様性の確保に関する法律の対象となる研究はありますか。						20	4	
4	B	あなたが実施する（実施している）研究には、以下の指針となる研究はありますか。	①人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針	②看護研究における倫理指針				30	5	
5	B	あなたが実施する（実施している）研究には、以下の指針の対象となる研究はありますか。	①ヒトiPS細胞またはヒト組織幹細胞からの生殖細胞の作成を行う研究に関する指針	②ヒト受精卵の作成を行う生殖補助医療研究に関する倫理指針	③特定胚の取り扱いに関する指針			40	6	
6	B	あなたが実施する（実施している）研究には、動物実験を伴う研究はありますか。						50	8	
7	B	あなたが実施する（実施している）研究には、公的研究費（競争的資金）を財源とする研究がありますか。						60	70	
8	B	あなたは、有機化学実験を行っていますか？						55	7	
10	C	「臨床研究法」の対象となる研究を実施（実施予定）していますか。						11	15	
11	C	対象となる研究は、法律に規定された委員会の承認を得て実施していますか（もしくは委員会に申請中である）。						12	15	この研究を実施することは出来ません。すぐに手続きを進めてください」
12	C	臨床研究教育研修（倫理審査に関する研修）を受講していますか。						13	15	臨床研究教育研修の受講が必要です
13	C	最終受講日の年度末から1年未満ですか。					https://office.omp.u.ac.jp/closed/rc/o/04_kensyu/y_rTraining.pdf	15	15	臨床研究教育研修の受講が必要です
15	C	「再生医療等安全性確保法」の対象となる研究を実施（実施予定）していますか。						16	18	
16	C	対象となる研究は、法律に規定された委員会の承認を得て実施していますか（もしくは委員会に申請中である）。						18	18	この研究を実施することは出来ません。すぐに手続きを進めてください」
18	C	「ヒトに関するクローン技術等の規制に関する法律」の対象となる研究を実施（実施予定）していますか。						19	3	
19	C	対象となる研究は、法律に規定された委員会の承認を得て実施していますか（もしくは委員会に申請中である）。						3	3	この研究を実施することは出来ません。すぐに手続きを進めてください」
20	C	対象となる研究は、遺伝子組換え実験安全委員会、バイオセーフティ管理委員会の承認を得て実施していますか（もしくは委員会に申請中である）。						21	4	研究を進めるには委員会への届出が必要です。薬学総務部管理課（研究担当）にご相談ください
21	C	遺伝子組換え実験 兼 バイオセーフティ教育訓練を受講していますか。						22	4	この研究を進めることはできません。再受験してください

2025年度薬学部用設問リスト

設問番号	ランク	設問タイトル	設問補助1	設問補助2	設問補助3	設問補助4	リンクURL	YES番号	NO番号	警告文
22	C	合格していますか。						23	4	この研究を進めることはできません。再受験してください
23	C	最終受講日の年度末から3年未満ですか。(2023年度受講分より4年未満)					https://office.omp.u.ac.jp/closed/rc/o/04_kensyu/y_rTraining.pdf	4	4	この研究を進めることはできません。再受験してください
30	C	対象となる研究は、研究倫理委員会の承認を得て実施していますか（もしくは委員会に申請中である）。						31	5	研究を進めるには委員会への届出が必要です。薬学総務部管理課（研究担当）にご相談ください
31	C	臨床研究教育研修（倫理審査に関する研修）を受講していますか。						32	5	臨床研究教育研修の受講が必要です
32	C	最終受講日の年度末から1年未満ですか。					https://office.omp.u.ac.jp/closed/rc/o/04_kensyu/y_rTraining.pdf	5	5	臨床研究教育研修の受講が必要です
40	C	対象となる指針に従って、研究を進めていますか。						6	6	この研究を実施することはできません。すぐに必要な手続きを進めてください
50	C	対象となる研究は、動物実験委員会の承認を得て実施していますか（もしくは委員会に申請中である）。						51	7	この研究は実施することはできません。薬学動物関連研究施設にご相談ください
51	C	動物実験に関する教育訓練講習会を受講していますか。					https://office.omp.u.ac.jp/closed/rc/o/04_kensyu/y_rTraining.pdf	52	7	教育訓練講習会の受講が必要です。薬学動物関連研究施設にご相談ください
52	C	最終受講日の年度末から4年未満ですか。(2023年度より)					https://office.omp.u.ac.jp/closed/rc/o/04_kensyu/y_rTraining.pdf	7	7	教育訓練講習会の受講が必要です。薬学動物関連研究施設にご相談ください
55	C	本年3月1日（水）に実施した「化学物質に関する講演会」に出席しましたか？						7	7	当講演会の映像がTeamsにあがっていますので、視聴してください。視聴されましたら、管理課（研究）【内線604】までご連絡ください。
60	C	公的研究費の不正使用防止のためにコンプライアンス教育研修を受講していますか。						61	70	コンプライアンス教育研修の受講が必要です。薬学総務部管理課（研究担当）へお問い合わせください
61	C	最終受講日の年度末から3年未満ですか。					https://office.omp.u.ac.jp/closed/rc/o/04_kensyu/y_rTraining.pdf	70	70	コンプライアンス教育研修の受講が必要です。薬学総務部管理課（研究担当）へお問い合わせください
62	C	研究不正防止のための研究倫理教育研修を受講していますか。						64	81	研究倫理教育研修の受講が必要です。薬学総務部管理課（研究担当）へお問い合わせください
64	C	最終受講日の年度末から5年未満ですか。(2022年度受講分より3年未満)					https://office.omp.u.ac.jp/closed/rc/o/04_kensyu/y_rTraining.pdf	81	81	研究倫理教育研修の受講が必要です。薬学総務部管理課（研究担当）へお問い合わせください
70	C	あなたが実施する(実施している) 主な研究の進捗状況は次のどの段階に該当しますか	研究は論文発表まで終了している					80	71	

2025年度薬学部用設問リスト

設問番号	ランク	設問タイトル	設問補助1	設問補助2	設問補助3	設問補助4	リンクURL	YES番号	NO番号	警告文
71	C	あなたが実施する(実施している) 主たる研究の進捗状況は次のどの段階に該当しますか	研究終了後、公表準備中(※公表：学会、論文等)					80	72	
72	C	あなたが実施する(実施している) 主たる研究の進捗状況は次のどの段階に該当しますか	研究実施中(実験・解析等)					80	73	
73	C	あなたが実施する(実施している) 主たる研究の進捗状況は次のどの段階に該当しますか	研究準備中(予備実験、各種申請等)					80	80	
80	C	あなたが実施する(実施している) 主たる研究の実験ノートや論文等の作成の元になるデータ(数値、画像等)は求めに応じて、全て提出することができますか。						62	62	
81	C	あなたが実施した研究で学術論文を作成したことがありますか						82	E	
82	C	あなたが実施した研究により作成した学術論文の内、過去3か年以内の査読付き学術論文は何件ありますか	3件以上					E	83	
83	C	あなたが実施した研究により作成した学術論文の内、過去3か年以内の査読付き学術論文は何件ありますか	2件					E	84	
84	C	あなたが実施した研究により作成した学術論文の内、過去3か年以内の査読付き学術論文は何件ありますか	1件					E	85	
85	C	あなたが実施した研究により作成した学術論文の内、過去3か年以内の査読付き学術論文は何件ありますか	なし					E	E	