

Table of Contents

[Introduction](#)

[IRB News & Updates](#)

[FAQ](#)

[HRPP Manual](#)

[Does my project require IRB review?](#)

[Which application do I use?](#)

[Submission Deadlines](#)

[Report a research problem or complaint](#)

[Procedures](#)

- [Adverse Event Reporting](#)
- [Clinicaltrials.gov](#)
- [Emergency Treatment](#)
- [Exempt Studies](#)
- [Incidents \(Non-compliance/Problems\)](#)
- [Protocol Deviations](#)
- [Submission Process](#)

[Education & Resources](#)

- [HRPP Investigator Guidance Series](#)
- [Investigator Resources](#)
- [IRB Conference Content](#)
- [Mental Health Considerations](#)

- [Miscellaneous Resources](#)

[Training](#)

- [CITI Training](#)
- [Community Partners](#)
- [Consent Forms](#)
- [E-Signature Instructions](#)
- [IRB Training Videos](#)
- [RSS Training](#)
- [Virtual Training/Office Hours](#)

[Forms](#)

- [Existing Paper Protocols](#)
- [FWAs - Federal Wide Assurance](#)
- [Miscellaneous](#)
- [Recruitment templates](#)
- [Short Forms](#)
- [Subject's Rights & Responsibilities](#)

[Single & Central IRB](#)

- [Glossary](#)
- [sIRB - What is Single IRB?](#)
- [sIRB - UNMC process](#)
- [sIRB - Submission deadlines](#)
- [sIRB - Reliance](#)
- [sIRB - Fees](#)
- [cIRB - What is Central IRB?](#)
- [cIRB - UNMC Process](#)
- [cIRB - Reliance](#)
- [cIRB - Fees](#)
- [cIRB - Forms & Links](#)

[SROC](#)

- [Chairs & Administrator](#)
- [Committee](#)

- Forms

IRB Staff

- IRB Analysts/Staff
 - IRB Chair
-

Revision #2

Created 30 April 2025 15:53:14 by Robert A Lewis

Updated 9 May 2025 16:14:30 by Robert A Lewis