西暦　　　　年　　月　　日

治験実施申請書

実施医療機関の長

（実施医療機関名）（長の職名）殿

自ら治験を実施する者

　（氏名）

下記の治験の実施を申請いたします。

記

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 被験薬の化学名 又は識別記号 |  | 治験実施計画書番号 |  |
| 治験課題名 | □新規申請　□新規申請（追加）　□継続申請 | | |
|  | | |
| □治験審査委員会の会議の記録の概要に上記治験課題名を使用可  ※上記治験課題名と異なる課題名の使用を希望する場合は下欄に記載 | | |
|  | | |
| 治験薬提供者 |  | | |
| 治験の期間 | 西暦　　　年　　月　　日　～　西暦　　　　年　　月　　日 | | |

添付資料一覧

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 資料名 | 作成年月日 | 版表示 |
| □治験実施計画書 | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 |  |
| □治験薬概要書及び治験使用薬（被験薬を除く。）に係る最新の科学的知見を記載した文書 | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 |  |
| □症例報告書の見本　※治験実施計画書において記載事項が十分に読み取れる場合は不要 | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 |  |
| □説明文書、同意文書 | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 |  |
| □モニタリングに関する手順書 | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 |  |
| □監査に関する計画書及び業務に関する手順書 | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 |  |
| □治験責任医師となるべき者の氏名を記載した文書（履歴書） | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 |  |
| □治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書（氏名リスト） | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 |  |
| □治験使用薬の管理に関する事項を記載した文書 | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 |  |
| □通知に関する事項を記載した文書 | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 |  |
| □治験の費用に関する事項を記載した文書（被験者への支払（支払がある場合）に関する資料） | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 |  |
| □被験者の健康被害の補償に関する事項を記載した文書 | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 |  |
| □記録の閲覧に関する文書 | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 |  |
| □治験の中止に関する文書 | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 |  |
| □被験者の募集手順（広告等）に関する資料 | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 |  |
| □被験者の安全等に係る資料 | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 |  |
| □その他 | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 |  |

西暦　　　　年　　月　　日

[ ]のサマリー

|  |
| --- |
| 【背景】  【目的】  【対象】（全国○例・大分大学医学部附属病院○例）  【方法】 |

西暦　　　　年　　月　　日

治験薬等調査表

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 治験課題名 |  | | |
| 被験薬の化学名 又は識別記号 |  | 剤形 |  |
| 診療科・責任医師 |  | | |

過去の当院治験実施記録

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 被験薬の当院 治験実施 | 無・有 | | | |
| 当院実施治験① | 整理番号 |  | | |
| 課題名 |  | | |
| 診療科・責任医師 |  | | |
| 相 |  | 対象 |  |
| 当院実施治験② | 整理番号 |  | | |
| 課題名 |  | | |
| 診療科・責任医師 |  | | |
| 相 |  | 対象 |  |

臨床試験結果

|  |  |
| --- | --- |
| 相（対象疾患） | 試験結果の概要 |
| 第I相 |  |
| 第　相 |  |
| 第　相 |  |
|  |  |

臨床試験における有害事象

|  |  |
| --- | --- |
| 死亡例 | なし・あり（　　　例（因果関係あり：　　例））\*詳細別紙 |
| 重篤な有害事象 |  |
| 特徴的な有害事象 |  |