

安全性情報等に関する報告書

(氏名)

下記の治験において、以下の事項を知りましたので報告いたします。

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	
安全性情報等の 概要	<input type="checkbox"/> 個別症例報告 <input type="checkbox"/> 1. 死亡又は死亡につながるおそれ（ <input type="checkbox"/> 国内 <input type="checkbox"/> 海外） <input type="checkbox"/> 2. その他重篤（ <input type="checkbox"/> 国内 <input type="checkbox"/> 海外） <input type="checkbox"/> 年次報告（調査単位期間： / / ～ / / ） <input type="checkbox"/> 研究報告 <input type="checkbox"/> 措置報告 <input type="checkbox"/> 最新の科学的知見を記載した文書 <input type="checkbox"/> その他（ ）
自ら治験を実施する者の見解	治験の継続 <input type="checkbox"/> 可 <input type="checkbox"/> 否 治験実施計画書の改訂 <input type="checkbox"/> 不要 <input type="checkbox"/> 要 説明文書、同意文書（見本）の改訂 <input type="checkbox"/> 不要 <input type="checkbox"/> 要 その他（ ）
添付資料	
備考	

注) 本書式は自ら治験を実施する者が作成し、実施医療機関の長及び他の実施医療機関の治験責任医師に提出する。あらかじめ治験審査委員会への提出について合意が得られている場合は、治験審査委員会にも提出する。治験審査委員会に提出しない場合は、治験審査委員会名は“該当せず”と記載する。治験調整委員会等から他の実施医療機関の治験責任医師に報告される場合は、他の実施医療機関の治験責任医師は、二重線により削除または“該当せず”と付記して作成する。