医療機器の治験に係る実施(変更)報告書

上記について報告します。令和年月日

呆険医療機関コード

保険医療機関の 所在地及び名称 開 設 者 名

中国四国厚生局長 殿

(実施日・変更日 年 月 日)

				() () ()	22011
治験依頼 者名	治験機器 の名称	治験機器の使用目 的又は効果	区分	対象患者数	治験実施期間
				人	年 月 日~ 年 月 日
				人	年 月 日~ 年 月 日
				人	年 月 日~ 年 月 日
				人	年 月 日~ 年 月 日
				人	年 月 日~ 年 月 日

- 注1 「治験依頼者名」について、自ら治験を実施する者による治験の場合は治験責任医師名を 記載すること。
- 注2 「治験機器の名称」については、治験機器の識別記号を記載すること。また、一般的名称 が決まっている場合は当該名称を、それ以外の場合は「その他の○○」等として適切と判断 される名称を付記すること。
- 注3 「使用目的又は効果」については、当該治験機器の予定される使用目的又は効果を記載すること。
- 注4 「区分」については、第Ⅰ相、第Ⅱ相、第Ⅲ相のいずれかを記載すること。
- 注5 「対象患者数」及び「治験実施期間」については、受託した予定患者数及び予定実施期間 を記載することとして差し支えない。
- 注6 本報告については、直近1年間(前年8月1日~当該年7月31日)の実施状況を記載すること。