

医薬品の治験に係る実施報告書

(令和8年8月1日現在)

保険医療機関名

医療機関コード

治験依頼者名	治験薬の名称 ・効能効果	内・注・外	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

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してください。
2. 「治験薬の名称」について、一般名が決定している場合は一般名を、それ以外の場合は治験薬のコード番号を記載してください。
3. 「効能効果」については、当該治験薬の予定される効能又は効果を記載してください。
4. 「内・注・外」については、内服薬、注射薬、外用薬のいずれかを記載してください。
5. 「区分」については、第Ⅰ相、第Ⅱ相、第Ⅲ相のいずれかを記載してください。
6. 「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してください。
7. 本報告については、直近1年間(令和7年8月1日～令和8年7月31日)の実施状況を記載してください。