

医療機器の治験に係る実施報告書

(令和 5 年 7 月 1 日)

都道府県名

医療機関コード

※レセプトに記載する 7 桁の数字を記載すること。

保険医療機関名

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	
				人	
				人	
				人	
				人	

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「その他の〇〇」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（令和 4 年 7 月 1 日～令和 5 年 6 月 30 日）の実施状況を記載すること。