

医薬品の治験に係る実施報告書

(令和 6 年 8 月 1 日)

都道府県名

※レセプトに記載する 7 桁の数字を記載すること。

医療機関コード

保険医療機関名

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	
				人	
				人	
				人	
				人	

注 1 「治験依頼者名」については、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 「治験薬の名称」については、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すること。

注 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すること。

注 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すること。

注 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すること。

注 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することとして差し支えない。

注 7 本報告については、直近 1 年間（令和 5 年 8 月 1 日～令和 6 年 7 月 31 日）の実施状況を記載すること。