医療機器の治験に係る実施(変更)報告書(患者から特別の料金を徴収する場合に係る報告書)

上記について報告します。 平成 年 月 日

(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

東海北陸厚生局長 殿

(実施日・変更日 年 月 日)

治験依頼者名	治験機器の名称		区分	治験届出年月日	対象患者数
					人
治験実施期間		使用目的又は効果			患者からの徴収額
平成 年 月 平成 年 月	日~ 日				PI

- 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 「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4 「治験届出年月日」については、当該治験に係る薬事法に基づく治験計画の届出年月日を 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 「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7 「患者からの徴収額」については、当該治験における一患者あたりの徴収額を記載すること。また、当該治験の治験機器の購入価格、外国における価格など、当該徴収額が社会的に みて妥当適切な範囲の額であることを示す資料を添付すること。