(別紙様式15)

再生医療等製品の治験に係る実施(変更)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即

東海北陸厚生局長 殿

(実施日・変更日 年 月 日)

治験依頼 者名	治験製品 の名称	治験製品の効能、 効果又は性能	区分	対象患者数	治験実施期間	
				人	平成 年 平成 年	
				人	平成 年 平成 年	
				人	平成 年 平成 年	
				人	平成 年 平成 年	
				人	平成 年 平成 年	

- 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 「治験製品の名称」については、治験製品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 「効能、効果又は性能」については、当該治験製品の予定される効能、効果又は性能を記載すること。
- 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7月1日~当該年6月30日)の実施状況を記載すること。