整理番号			
区分	■治験	■医療機器	

西暦 年 月 日

重篤な有害事象及び不具合に関する報告書(第 報)

実施医療機関の長 (実施医療機関名)(長の職名) 殿

治験依頼者

(名称)

殿

治験責任医師

(氏名)

下記の治験において、以下のとおり

□重篤と判断される有害事象、□重篤な有害事象を引き起こすおそれがあると認められる不具合 を認めたので報告いたします。

量已

		 ь	
	¢機器の原材料名 又は識別記号	治験実施計画書番号	
į	治験課題名		
被験	食者識別コード*		

*:胎児/出生児の場合は被験者(親)の識別コード

重篤な有害事象等発現者の情報

重篤な有害事象等発現者の区分	体重:	kg	生年月日(西暦年/月/日): 被験者の体質(過敏症素因等)	
□被験者	身長:	_	/ / □無 □有()
□胎児	为区.	cm	年齢: 歳(胎児週齢 週)	,
口出生児	性別:		重篤な有害事象発現前の月経日(西暦年/月/日): / /	,
□その他()	口男	口女	(胎児に重篤な有害事象が発現した時点の妊娠期間:	週)

重篤な有害事象に関する情報 詳細情報の有無 □あり(□統一書式 □別様式) □なし □該当せず

有害事象名(診断名)	有害事象発現日	重篤と判断した理由	有害事象の転帰		
治験機器に対する予測の可能性	(西暦年/月/日)	重篤と判断した日(西暦年/月/日)	転帰日(西暦年/月/日)		
口既知 口未知	/ /	(/ /) □死亡 □死亡のおそれ □入院又は入院期間の延長 □障害 □先天異常 □上記に準じて重篤	(/ / /) □回復 □軽快 □未回復 □後遺症あり □死亡 □不明 □該当せず		

治験機器(手技を含む)に関する情報

治験機器等	施行/使用期間 (西曆年/月/日)	有害事象との	治験機器の有害事象 に対する措置	
口手技	/ / ~口 / / 口施行中	□関連あり □関連あるかもしれない □不明	□おそらく関連あり□関連なし□該当せず	
□本機器(盲検下) □本機器 □その他 □ット番号	/ / ~口 / / 口使用中	□関連あり □関連あるかもしれない □不明	□おそらく関連あり □関連なし □該当せず	□あり □なし □該当せず

注)(長≠責):本書式は治験責任医師が作成し、実施医療機関の長及び治験依頼者に提出する。

(長=責):本書式は治験責任医師が作成し、治験依頼者に提出する。この場合、治験責任医師欄及び実施医療機関の長欄ともに記載する。

整理番号	

治験機器の不具合に関する情報等 □該当せず

不具合名						□既知	□未知
治験機器の不具合の 発生日	(西暦年/月	月/日 時:	分)	/	/	:	
	運搬/保管	□あり □なし	詳細:				
治験機器の不具合が発生	手技	□あり □なし	詳細:				
したと考えられる原因	併用薬 併用療法	□あり □なし	詳細:				
	その他						
治験機器の不具合状況							状態(構造的・材質的 具体的に記載する。
治験機器の不具合だ	が重篤な有	害事象を	引き起こ	こすおそ	れがある	と判断し	た理由
備考 :コンビネーション製品の治験の場合は、本報告と関連した報告書がある旨を記載する。その他コメントがあれば記載する。							
添付資料							