整理番号		
区分	■製造販売後臨床試験	■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

小倉記念病院 病院長 殿

製造販売後臨床試験依頼者

(名称)

殿

<u>製造販売後臨床試験責任医師</u> (氏名)

下記の製造販売後臨床試験において、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。

記

HO							
被験機器の原材料名 又は識別記号	製造販売後臨床試験 実施計画書番号						
製造販売後 臨床試験課題名							
被験者識別コード*							

*: 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 □被験者 □胎児	体重: kg 身長: cm	生年月日(西暦年/月/日): / / 在齢: 歳(胎児週齢 週) 被験者の体質(過敏症素因等) □無 □有()
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): / /
口その他()	□男 □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			
試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)			
□既知 □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			

製造販売後臨床試験機器(手技を含む)に関する情報

試験機器等	施行/使用期間 (西曆年/月/日)	有害事象との	試験機器の有害事象 に対する措置	
口手技	/ / ~□ / / □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)	, , ,	口関連あり	口おそらく関連あり	ロあり
□本機器	/ / ~□ / /	□関連あるかもしれない	□関連なし	ロなし
口その他	□使用中	□不明	口該当せず	口該当せず
ロット番号				

注)(長≠責):本書式は製造販売後臨床試験責任医師が作成し、実施医療機関の長及び製造販売後臨床試験 依頼者に提出する。

(長=責):本書式は製造販売後臨床試験責任医師が作成し、製造販売後臨床試験依頼者に提出する。この場合、製造販売後臨床試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	

投資販売後臨床試験機器の不具合に関する情報等									
試験機器の不具合の 発生日	製造販売後臨床試駅	険機器の不	く 具合に関	する情幸	设等	口該当せず			
発生日 (西暦年/月/日 時:分) / / : 運搬/保管	不具合名						□既知	口未知	
は験機器の不具合が発生		(西暦年/月	月/日 時:	分)	/	/	:		
		運搬/保管		詳細:					
伊用療法 口なし その他 試験機器 (手技を含む)の不具合発現状況の経過、試験機器等の状態 (構造的・材質的機能的欠陥等)、使用開始後の場合は体内遺残・取出しの状況等を具体的に記載する。 試験機器の不具合状況 試験機器の不具合が重篤な有害事象を引き起こすおそれがあると判断した理由 横考:コンピネーション製品の製造販売後臨床試験の場合は、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。	試験機器の不具合が発生	手技		詳細:					
試験機器 (手技を含む)の不具合発現状況の経過、試験機器等の状態 (構造的・材質的機能的欠陥等)、使用開始後の場合は体内遺残・取出しの状況等を具体的に記載する。 試験機器の不具合が、重焦な有害事象を引き起こすおそれがあると判断した理由 (構考:コンビネーション製品の製造販売後臨床試験の場合は、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。	したと考えられる原因			詳細:					
機能的欠陥等)、使用開始後の場合は体内遺残・取出しの状況等を具体的に記載する。 試験機器の不具合が重篤な有害事象を引き起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製造販売後臨床試験の場合は、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。		その他							
備考: コンビネーション製品の製造販売後臨床試験の場合は、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。	試験機器の不具合状況								
その他コメントがあれば記載する。	試験機器の不具合な	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	
その他コメントがあれば記載する。									
添付資料			造販売後臨床	試験の場合	は、本	報告と関連し	した報告書か	「ある旨を記載す	する。
添付資料									
	添付資料								