整理番号		
区分	■治験	■再生医療等製品

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)

<u> </u>	1 .O. L.	ロナかべい	J 1 7.		= \/	13 TM/		
実施医療機関の長	Ę							
小倉記念病院	病院長	段						
治験依頼者								
 (名称)		展	元 文					
, , , , ,		•	-	治験責	任医的	師		
					·····································	<u></u>		
下記の治験にお	いて.	以下のとおり	J	(2	5 🗖 /			
	- •			事象を引き起こすおそ	わがま	5.ると認め	られる不具合	
を認めたので報告			7.6 1 1	7 % E 11 C 10 C	1073 G		51001 X L	
	10 /20	<i>5</i> 7 °		記				
被験製品の原材料名								
又は識別記号				治験実施計画書番号				
治験課題名								
被験者識別コード*								
				86 ID (11.41	ID 0 ID 1	\		
				*:胎児/出生	児の場合	さは被験者(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):	かま会	者の体質 (過敏		
□被験者		—	/	/ /				
口胎児	:	身長: cm	年齢:	歳(胎児週齢 週)	一無	□有()	
口出生児		性別:	重篤な	有害事象発現前の月経日(西	曆年/.	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	ト る 情報 詳	細情報の	の有無 口あり(口統一書	# □	別样 井)	口なし 口該当	
主 励 ひ 円 日 手 外 せず	. 1 – 1 7 7	THE ATTENT OF	- 小山 月 千以 〇	の分析 口のり(口机 音	л, ப	ガリ 1米 ユ (/		
	ニタ \	大宝电免 & I	80	手供し判帐した理由		+ =	ま色のむ ほ	
有害事象名(診断		有害事象発理					有害事象の転帰	
治験製品に対する予測の	ノリ形性	(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)		
			_	(/ /)	(/ /)	
		, ,]死亡 口死亡のおそれ		□回復 □■	経快 □未回復	
		/ /]入院又は入院期間の延長		□後遺症あり	リ 口死亡 口不明	
]障害 口先天異常 3.1.表15-25-25		口該当せず		
□既知 □未知]上記に準じて重篤				
36 FA 44 F	- A L		l-b- 4					
治験製品(手技								
治験製品等		施行/使用期間		有害事象との因果関係			治験製品の有害事象	
75 37 32 HE 11		(西暦年/月/日)					に対する措置	
	/	/ ~ 🗆	/ /			く関連あり		
口手技**	<i>'</i>	口施行中		□関連あるかもしれない □関連なし				
					□該当せ			
□本製品(盲検下)				□関連あり□□]おそら	く関連あり	口あり	

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。

口不明

□関連あるかもしれない □関連なし

口該当せず

/ / ~□ / /

口使用中

□本製品

□その他

ロット番号

口なし

口該当せず

整理番号	

**: 手技には細胞採取等のための一連の前処置・調製等を含む。 治験製品の不具合に関する情報等 口該当せず								
不具合名		□既知 □未知				□未知		
治験製品の不具合の 発生日	(西暦年/月	(西暦年/月/日 時:分) / / :						
	運搬/保管	□あり □なし	詳細:					
	手技	□あり □なし	詳細:					
治験製品の不具合が発生 したと考えられる原因	/// // // // // // // // // // // // //	□あり □なし	詳細:					
ひたと考えられる原因	併用薬 併用療法	ロあり ロなし	詳細:					
	その他							
治験製品の不具合状況	機能的欠陥					態(構造的・材質的・具体的に記載する。		
治験製品の不具台	らが重篤な有	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治験の場合、複数の不具合報告がある場合は、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								