

安全性情報等に関する報告書

被験薬の化学名 又は識別記号	治験実施計画書番号
治験課題名	
安全性情報等の 概要	<input type="checkbox"/> 個別症例報告 <input type="checkbox"/> 1. 死亡又は死亡につながるおそれ（ <input type="checkbox"/> 国内 <input type="checkbox"/> 海外） <input type="checkbox"/> 2. その他重篤（ <input type="checkbox"/> 国内 <input type="checkbox"/> 海外） <input type="checkbox"/> 年次報告（調査単位期間： / / ～ / / ） <input type="checkbox"/> 研究報告 <input type="checkbox"/> 措置報告 <input type="checkbox"/> 使用上の注意改訂のお知らせ <input type="checkbox"/> その他（ ）
治験依頼者の見解	治験の継続 <input type="checkbox"/> 可 <input type="checkbox"/> 否 治験実施計画書の改訂 <input type="checkbox"/> 不要 <input type="checkbox"/> 要 説明文書、同意文書（見本）の改訂 <input type="checkbox"/> 不要 <input type="checkbox"/> 要 その他（ ）
添付資料	
備考	
担当者連絡先	氏名： 所属： TEL： FAX： Email：

(長＝責)：本書式は治験依頼者が作成し、実施医療機関の長（治験責任医師）に提出する。あらかじめ治験審査委員会への提出について合意が得られている場合は、治験審査委員会にも提出する。