		另
<凡例>		
・変更(変更前)【	[白]	
・変更( 変更前)の	or 軽微な変更【青縞】 ////	
・軽微な変更【青】		
	する項目(jRCT入力項目としては既存のまま)【緑】	
・実施計画からも jR0	CT 入力項目からも削除する項目【灰】	
'/////////	師(多施設共同研究とし 氏 名	
て実施する地	場合は、研究代表医師)/ 住/所//////////////////////////////////	/////
下記のとおり、特定的	臨床研究を実施したいので、臨床研究法第5条第1項の規定により実施計[	画を提
します。		
	記	
特定際度研究の実	施体制に関する事項及び特定臨床研究を行う施設の構造設備に関する事エ	r百
1)研究の名称	ル 体的に関する事項及び存足臨体が先を11 フル故の構造故権に関する事が	只 
研究名称		
Scientific Title (Acro	onym)	
平易な研究名称		
Public Title (Acrony)	m)	
	多施設共同研究の場合は、研究代表医師)に関する事項等	
研究責任医師(多	氏名	
施設共同研究の場	Name	
合は、研究代表医	e-Rad番号	
師)の連絡先	所属機関(実施医療機関)	
Contact for Scientific Queries	Affiliation	
Goldmine addines	所属部署	
	所属機関の郵便番号	
	所属機関の住所	
	Address	
	電話番号	
	電子メールアドレス	
研究に関する問合	担当者氏名 	
わせ先	Name	
Contact for Public Queries	担当者所属機関	
	Affiliation	
	担当者所属部署	
	担当者所属機関の郵便番号	
	担当者所属機関の住所 担当者所属機関の住所	
	Address	
	電話番号	
	FAX番号	
	電子メールアドレス	
研究責任医師(多族	施設共同研究	

の場合は、研究代表医師)の所 属する実施医療機関の管理者の

氏名

当該特定臨床	研究に対する管理	あり	なし
者の許可の有	無		
認定臨床研究	医審査委員会の承認		
日(当該研究	この実施が承認され		
た日)			
	 要な施設又は設備		
(3)研究責任	医師以外の臨床研究	に従事する者に関する事項	
	メント担当機関	HE KET YOU HE KIND OF THE	
データマネ			
	e-Rad番号		
当責任者	所属部署		
	<u> </u>		
海粉 該 当 がま		┃ 頁目を複写して記載するこ。	<b>-</b>
Tを 数 i 数 ⇒ 7 / 1 / 0	のの物口は、工品のは	5日で後与して記載すること	_
モニタリング	· 扣 尖 松 朗		
モニタリング			
モータリン			
│グ担ヨ貝仕 │ │者	e-Rad銀亏 所属部署		
<b>11</b>			
>= 46 +> 16 10 +	<b>役職</b>		
複数該当があ	5る場合は、上記の1	頁目を複写して記載するこ <i>。</i>	
F5 - 10 14 14 00			
監査担当機関			
監査担当責			
任者	e-Rad番号		
	所属部署		
	役職		
複数該当があ	5る場合は、上記のエ	頁目を複写して記載するこの	<u>-</u>
統計解析担当	機関		
統計解析	氏名		
担当責任者	e-Rad番号		
	所属部署		
	役職		
研究・開発計	画支援担当機関		
研究・開発	氏名		
計画支援担	e-Rad番号		
当者	————————— 所属 <mark>部署</mark>		
	役職		
調整・管理実	· · · · · · · · · ·		
調整・管理	氏名		
実務担当者	e-Rad番号		
×3/1=31	所属 <mark>部署</mark>		
	り		
	1文明(		

	Secondary Sponsorの該当性	該当	非該当	
	役職			
	所属部署			
括する者	Affiliation			
の研究を総	所属機関			
任医師以外	e-Rad番号			
師・研究責	Name			
研究代表医	氏名			

複数該当がある場合は、上記の項目を複写して記載すること

# (4)多施設共同研究における研究責任医師に関する事項等多施設共同研究機関の該当の有無ありなし

	N = 10 / 10 / 10		0,5		<u> </u>
研究責任医師の連	氏名				
絡先	Name				
	e-Rad番号				
	所属機関(	実施医療機関)			
	Affiliation				
	所属部署				
	所属機関の	郵便番号			
	所属機関の	<b>宜所</b>			
	電話番号				
	電子メール	アドレス			
研究に関する問合	担当者氏名				
わせ先	担当者所属機関				
	担当者所属	担当者所属部署			
	担当者所属機	と 関の郵便番号			
	担当者所属	機関の住所			
	電話番号				
	FAX番号				
	電子メール	アドレス			
研究責任医師の所属	属する実施医				
療機関の管理者の日	氏名				
当該特定臨床研究I	こ対する管理	あり		なし	
者の許可の有無	者の許可の有無				
認定臨床研究審查	委員会の承認				
日(当該機関にお					
について記載された					
委員会に承認された					
救急医療に必要な施	設又は設備				

複数該当がある場合は、上記の項目を複写して記載すること

# 2 特定臨床研究の目的及び内容並びにこれに用いる医薬品等の概要

(1)特定臨床研究の目的及び内容

研究の目的						
試験のフェー	· ズ					
Phase						
症例登録開始	3予定日	2 ( )		に移動		
为 1 11年1711年到	кы	J ( 2	. )			
実施期間						
実施予定被騎	<b>计</b> 者数					
試験の種類						
Study Type						
試験デザイン	, 					
Study Design						
プラセボの有	無	あり			なし	
盲検の有無		あり			なし	
無作為化の有	ī 無	あり			なし	
保険外併用療	養の有無	あり			なし	
臨床研究を実	施する国(日本以外)	7 ( 3		に移動		
Countries of I	Recruitment					
研究対象者	主たる選択基準					
の適格基準	Inclusion Criteria					
Key	主たる除外基準					
Inclusion & Exclusion	Exclusion Criteria					
Criteria	年齢下限					
	Age Minimum					
	年齢上限					
	Age Maximum					
	性別					
	Gender					
中止基準						
対象疾患名						
	ion(s) or Problem(s)					
Studied	10 / 0 /					
対象疾患コー						
対象疾患キー	· ワード					
Keyword		+ 10			4.1	
介入の有無		あり			なし	
介入の内容						
Intervention(s						
介入コード						
介入キーワー	· F					
Keyword						
主たる評価項						
Primary Outc						
副次的な評価		 				
Secondary Ou	utcome(s)	<u> </u>				

# (2)特定臨床研究に用いる医薬品等の概要

医薬品	品、医療機器、	再生医療等製品の別	医薬品	医療機器	再生医療等製品
医薬品	品医療機器等法	<b>まにおける未承認、適</b>	未承認	適応外	承認内
応外、	承認内の別				
一般名称等	医薬品	一般名称(国内外で 未承認の場合は開発 コードを記載すること) 販売名(海外製品の 場合は国名も記載すること)			
	_	承認番号			
	医療機器	類別			
		一般的名称			
		承認・認証・届出番号			
	再生医療等	類別			
	製品	一般的名称			
		承認番号			
被験到	薬等提供者	名称			
		所在地			

### 3 特定臨床研究の実施状況の確認に関する事項

## (1)監査の実施予定

監査の実施予定の有無	あり	なし
------------	----	----

## (2)特定臨床研究の進捗状況

特定臨床研究の	症例登録開始予定日	
進捗状況	第1症例登録日	
	進捗状況	
	Recruitment Status	
	主たる評価項目に係	
	る研究結果	
	Summary Results	
	(Primary Outcome	
	Results)	

#### 4 特定臨床研究の対象者に健康被害が生じた場合の補償及び医療の提供に関する事項

特定臨床	特定臨床研究の対象者への補償		あり	なし	
の有無					
補償	保険	(への加入の有無	あり	なし	
の内容		保険の補償内容			
	保険	(以外の補償の内容			

- 5 特定臨床研究に用いる医薬品等の製造販売をし、又はしようとする医薬品等製造販売業者及びその 特殊関係者の当該特定臨床研究に対する関与に関する事項等
  - (1)特定臨床研究に用いる医薬品等の医薬品等製造販売業者等からの研究資金等の提供等

	700米加守农危救儿	けんぱんりょうこう
特定臨床研究に用いる医薬品等		
の製造販売をし、又はしようとす		
る医薬品等製造販売業者等の名		
称		
研究資金等の提供の有無	あり	なし
研究資金等の提供組織名称		
Source of Monetary Support/		
Secondary Sponsor		
Secondary Sponsorの該当性	該当	非該当
研究資金等の提供に係る契約締	あり	なし
結の有無		
契約締結日		
物品提供の有無	あり	なし
物品提供の内容		<u>.</u>
役務提供の有無	あり	なし
役務提供の内容		

複数該当がある場合は、上記の項目を複写して記載すること

(2)特定臨床研究に用いる医薬品等の医薬品等製造販売業者等以外からの研究資金等の提供

研究資金等の提供の有無	あり	なし
研究資金等の提供組織名称		
Source of Monetary Support		
Secondary Sponsorの該当性	 該当	非該当

複数該当がある場合は、上記の項目を複写して記載すること

6 審査意見業務を行う認定臨床研究審査委員会の名称等

当該特定臨床研究について審査意見業務を	
行う認定臨床研究審査委員会の名称	
Name of Certified Review Board	
上記委員会の認定番号	
住所	
Address	
電話番号	
電子メールアドレス	
審査受付番号(上記委員会が当該臨床研究	
に発行した受付番号)	
当該特定臨床研究に対する審査結果	

#### 7 その他の事項

#### (1)特定臨床研究の対象者等への説明及び同意に関する事項

特定臨床研究の対象者等への説明及び			
同意の内容			
特定臨床研究の個々の対象者の匿名化	有	無	
されたデータを共有する予定			
Plan to share IPD			
上記予定の詳細			
Plan description			

#### (2)他の臨床研究登録機関への登録

他の臨床研究登録機関発行の研究番号	
他の臨床研究登録機関の名称	
Issuing Authority	

#### (3)特定臨床研究を実施するに当たって留意すべき事項

備考	国際	祭共同研究	該当する	該当しない
		臨床研究を実施する国(日本以外)		
		Countries of Recruitment		
	保隆	<b>倹外併用療養</b>	該当する	該当しない
	遺化	云子治療等臨床研究に関する指針	該当する	該当しない
	( =	平成27年厚生労働省告示第344号)の		
	対≨	象となる臨床研究		
	遺信	云子組換え生物等の使用等の規制に	該当する	該当しない
	よる	る生物の多様性の確保に関する法律		
	( 7	P成15年法律第97号)の対象となる		
	薬物	勿を用いる臨床研究		
	生物	勿由来製品に指定が見込まれる薬物	該当する	該当しない
	を月	用いる臨床研究		

#### (4)全体を通しての補足事項等

その他1																			
その他 2																			
その他3																			

#### (留意事項)

- 1 用紙の大きさは、A4とすること。
- 2 提出は、正本1通とすること。
- 3 1の「e-Rad番号」、2(1)の「対象疾患コード」、「対象疾患キーワード」、「介入コード」、「介入キーワード」の欄については、任意記載とする。
- 4 1 (1)「Scientific Title(Acronym)」の欄には、Scientific Titleの後に、()でその略称を記載すること。「Public Title(Acronym)」の欄も同様とする。
- 5 1 (3)の研究責任医師以外の臨床研究に従事する者に関する事項の「氏名」の欄には、所属における担当部門の長ではなく、当該特定臨床研究における担当責任者を記載すること。
- 6 1 (3)「研究代表医師・研究責任医師以外の研究を総括する者」、5 (1)「研究資金等の提供組織名称」の欄については、個別の研究毎に Secondary Sponsorの該当性を判断し、記入すること。Secondary Sponsorは、Primary Sponsor

- (研究責任医師)が負う研究の実施に係る責務のうち、研究の立案や研究資金の調達に係る責務について、Primary Sponsor(研究責任医師)と共同してその責務を負う者とする。
- 7 2 (1)の「第1症例登録日」の欄については、空欄で提出すること。ただし、第1症例登録後遅滞なく、法第6条第1項の規定による実施計画の変更を行うこと。
- 8 2 (2)の「一般名称等」の欄については、医薬品、医療機器又は再生医療等製品のうち該当 する項目にのみ記載すること。
- 9 3 (2)の「主たる評価項目に係る研究結果」の欄については、空欄で提出すること。ただし、臨床研究法施行規則第24条第2項の主要評価項目報告書を作成後遅滞なく、法第6条第1項の規定による実施計画の変更を行うこと。
- 10 7 (1)の「特定臨床研究の対象者等への説明及び同意の内容」の欄には、その記載事項の全てを記載する事ができないときには、同欄に「別紙のとおり。」と記載し、別紙を添付すること。
- 11 7 (1)の「IPD」は、deidentified individual clinical trial participant-level dataのこと。
- 12 7 (1)の「上記予定の詳細」の欄には、「特定臨床研究の個々の対象者の匿名化されたデータを共有する予定」の欄で「有」を選択した場合、いつどのような方法でどのデータを共有するかを記入すること。