|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| (医)書式21 | 整理番号 |  |
|  | 区分 | ■治験 |
|  | □医薬品　□医療機器　□再生医療等製品 |

西暦　　　　年　　月　　日

他施設からの治験審査依頼書

実施医療機関の長

高知大学医学部附属病院　病院長　殿

審査依頼者

（名称）

（代表者）

下記の審査事項について治験審査委員会の審査を依頼いたします。

記

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 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 | □新規依頼　□新規依頼（追加）　□継続依頼 | | |
|  | | |
| □治験審査委員会の会議の記録の概要に上記治験課題名を使用可  ※上記治験課題名と異なる課題名の使用を希望する場合は下欄に記載 | | |
|  | | |
| 治験薬提供者 |  | | |
| 治験の期間 | 西暦　　　年　　月　　日　～　西暦　　　　年　　月　　日 | | |

添付資料一覧

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 資料名 | 作成年月日 | | 版表示 |
| □治験実施計画書 | | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 | |  |
| □治験薬概要書及び治験使用薬（被験薬を除く。）に係る最新の科学的知見を記載した文書 | | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 | |  |
| □症例報告書の見本　※治験実施計画書において記載事項が十分に読み取れる場合は不要 | | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 | |  |
| □説明文書、同意文書 | | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 | |  |
| □モニタリングに関する手順書 | | | |
|  | | 西暦　　　　年　　月　　日  sinnki |  |
| □監査に関する計画書及び業務に関する手順書 | | | |
|  | | 西暦　　　　年　　月　　日  sinn |  |
| □治験責任医師となるべき者の氏名を記載した文書（履歴書） | | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 | |  |
| □治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書（氏名リスト） | | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 | |  |
| □治験使用薬の管理に関する事項を記載した文書 | | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 | |  |
| □通知に関する事項を記載した文書 | | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 | |  |
| □治験の費用に関する事項を記載した文書（被験者への支払い（支払いがある場合）に関する資料） | | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 | |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| (医)書式21　別紙 | 整理番号 |  |

添付資料一覧

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 資料名 | | 作成年月日 | 版表示 |
| □被験者の健康被害の補償に関する事項を記載した文書 | | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 | |  |
| □記録の閲覧に関する文書 | | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 | |  |
| □治験の中止に関する文書 | | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 | |  |
| □被験者の募集の手順（広告等）に関する資料 | | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 | |  |
| □被験者の安全等に係る資料 | | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 | |  |
| □その他 | | | |
|  | 西暦　　　　年　　月　　日 | |  |