

整理番号	
区分	<input type="checkbox"/> 治験 <input type="checkbox"/> 製造販売後臨床試験
	<input type="checkbox"/> 医薬品 <input type="checkbox"/> 医療機器

西暦            年    月    日

## 治験依頼書

## 実施医療機関の長

独立行政法人国立病院機構福島病院    院長    殿

治験依頼者

(名称)

(代表者)

印

治験責任医師

(氏名)

印

下記の治験を依頼いたします。

## 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	<input type="checkbox"/> 新規依頼 <input type="checkbox"/> 継続依頼		
目標とする 被験者数(予定)	例		
治験の期間	西暦    年    月    日    ~    西暦    年    月    日		
担当者連絡先	氏名 :	所属 :	
	TEL :	FAX :	Email :

## 添付資料一覧

資料名	作成年月日	版番号
<input type="checkbox"/> 治験実施計画書	西暦    年    月    日	
<input type="checkbox"/> 治験薬概要書又は添付文書	西暦    年    月    日	
<input type="checkbox"/> 症例報告書の見本	西暦    年    月    日	
<input type="checkbox"/> 説明文書、同意文書	西暦    年    月    日	
<input type="checkbox"/> 治験責任医師及び治験分担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	
<input type="checkbox"/> 治験の費用の負担について説明した文書	西暦    年    月    日	
<input type="checkbox"/> 被験者の健康被害の補償について説明した文書	西暦    年    月    日	
<input type="checkbox"/> 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料	西暦    年    月    日	
<input type="checkbox"/> 被験者の安全等に係る資料	西暦    年    月    日	
<input type="checkbox"/> その他	西暦    年    月    日	

注) (長≠責) : 本書式は治験依頼者が治験責任医師の合意のもと、正本(記名捺印又は署名したもの)を1部作成し、実施医療機関の長に提出する。

(長=責) : 本書式は治験依頼者が正本(記名捺印又は署名したもの)を1部作成し、実施医療機関の長に提出する。なお、治験責任医師欄は“該当せず”と記載する。