西暦　　　　年　　月　　日

重篤な有害事象に関する報告書（第　報）

実施医療機関の長

国立研究開発法人

国立国際医療研究センター（病院） 理事長　殿

製造販売後臨床試験依頼者

（名称）　　 　　　　　　　　殿

製造販売後臨床試験責任医師

（氏名）

下記の試験において、以下のとおり重篤と判断される有害事象を認めたので報告いたします。

記

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 被験薬の化学名 又は識別記号 |  | 製造販売後臨床試験 実施計画書番号 |  |
| 製造販売後臨床 試験課題名 |  | | |

|  |  |
| --- | --- |
| 被験者識別コード＊ |  |

＊：胎児/出生児の場合は被験者（親）の識別コード

**重篤な有害事象発現者の情報**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 重篤な有害事象発現者の区分  　□被験者  　□胎児  　□出生児 | 体重： kg  身長： cm | 生年月（西暦年/月）：  /  年齢：　　　　歳 (胎児週齢 週) | 被験者の体質（過敏症素因等）  □無 □有（ 　　　　　　 ） |
| 性別：  □男 □女 | 重篤な有害事象発現前の月経日　(西暦年/月/日)： / /  （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る情報**詳細情報の有無　□あり（□統一書式　□別様式）　　□なし

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 有害事象名(診断名) | 有害事象発現日  (西暦年/月/日） | 重篤と判断した理由  重篤と判断した日(西暦年/月/日） | 有害事象の転帰  転帰日(西暦年/月/日) |
|  | / / | ( 　　/ 　　　/　　　 )  □死亡　□死亡のおそれ  □入院又は入院期間の延長  □障害　□先天異常  □上記に準じて重篤 | ( 　　/ 　　　/　　　 )  □回復　□軽快　□未回復  □後遺症あり　□死亡　□不明 |

**製造販売後臨床試験使用薬に関する情報**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 製造販売後  臨床試験使用薬 | 投与期間  (西暦年/月/日) | 有害事象との 因果関係 | 事象発現後の措置  変更後の用法・用量 |
| □試験薬（盲検下）  □被験薬（非盲検下）  □被験薬以外の試験使用薬 | / / ～ □ / /  □ 投与中 | □関連あり  □関連なし | □中止 □変更せず □不明  □該当せず  □減量 □増量 |
| 薬剤名：販売名/一般名 | 投与期間中の用法・用量 | 変更後の用法・用量 |

**備考：**コンビネーション製品の製造販売後臨床試験の場合は、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 |  |