

申請書（様式1）

変更（案） 変更箇所は赤字		現行版	
献血血液の研究開発等での使用に関する指針に基づく研究実施申請書 平成〇〇年〇〇月〇〇日提出 採血事業者 製造販売業者 御中 研究責任者 氏名 印 所属 職名		献血血液の研究開発等での使用に関する指針に基づく研究実施申請書 平成〇〇年〇〇月〇〇日提出 採血事業者 製造販売業者 御中 研究責任者 氏名 印 所属 職名	
研究開発等課題名 (研究開発等期間)	課題： (平成〇〇年〇〇月～平成〇〇年〇〇月)	研究開発等課題名 (研究開発等期間)	課題： (平成〇〇年〇〇月～平成〇〇年〇〇月)
担当者連絡先	氏名： 所属・職： 住所：〒 電話： e-mail:	担当者連絡先	氏名： 所属・職： 住所： 電話： e-mail:
献血血液の使用目的	<input type="checkbox"/> ①血液製剤の有効性・安全性及び献血の安全性の向上 <input type="checkbox"/> ②広く国民の公衆衛生の向上を目的とした使用		

	<p style="text-align: center;">mL 由来の白血球がトラップされた状態。)</p> <p style="text-align: center;">_____ 個</p> <p>□その他（具体的に： _____)</p> <p>必要条件等： _____</p> <p>例： プール 願います。</p>		<p style="text-align: center;">_____ 個</p> <p>□その他（具体的に： _____)</p> <p>必要条件等： _____</p> <p>例： バッグ に プール 願います。</p>
<p>使用者の区分</p>	<p><input type="checkbox"/> 採血事業者又は血液製剤製造販売業者</p> <p><input type="checkbox"/> 上記以外の営利を目的とした者</p> <p><input type="checkbox"/> その他（具体的に： 例 大学研究機関等 _____)</p>	<p>使用者の区分</p>	<p><input type="checkbox"/> 採血事業者又は血液製剤製造販売業者</p> <p><input type="checkbox"/> 上記以外の営利を目的とした者</p> <p><input type="checkbox"/> その他（具体的に： 例 大学研究機関等 _____)</p>
<p>使用者が適切に使用できる体制</p>	<p><input type="checkbox"/> 献血血液を適切に管理する体制が整備されている。(フリーザー等)</p> <p><input type="checkbox"/> 残余が生じた場合の廃棄処分が適切に実施できる体制、又は、第三者に廃棄を委託できる体制が整備されている。</p> <p><input type="checkbox"/> 研究責任者が所属する施設において倫理審査委員会が設置されており、倫理審査委員会から了承が得られている。</p> <p>(該当しない場合は理由を記載： _____)</p> <p><input type="checkbox"/> 「厚生労働科学研究による利益相反の管理に関する指針」に準じて、COI委員会等が設置され、当該研究について了承されている。</p> <p>(該当しない場合は理由を記載： _____)</p>	<p>使用者が適切に使用できる体制</p>	<p><input type="checkbox"/> 献血血液を適切に管理する体制が整備されている。(フリーザー等)</p> <p><input type="checkbox"/> 残余が生じた場合の廃棄処分が適切に実施できる体制、又は、第三者に廃棄を委託できる体制が整備されている。</p> <p><input type="checkbox"/> 研究責任者が所属する施設において倫理審査委員会が設置されており、倫理審査委員会から了承が得られている。</p> <p>(該当しない場合は理由を記載： _____)</p> <p><input type="checkbox"/> 「厚生労働科学研究による利益相反の管理に関する指針」に準じて、COI委員会等が設置され、当該研究について了承されている。</p> <p>(該当しない場合は理由を記載： _____)</p>

	<input type="checkbox"/> 匿名化されていない個人情報を取り扱う場合には、個人情報を保護できる体制が整備されている。(情報の保管と終了後に廃棄又は処理の方法の設定、取扱者の範囲の指定等) (該当しない場合は理由を記載：) <input type="checkbox"/> 施設長からの許可が出ている。		<input type="checkbox"/> 匿名化されていない個人情報を取り扱う場合には、個人情報を保護できる体制が整備されている。(情報の保管と終了後に廃棄又は処理の方法の設定、取扱者の範囲の指定等) (該当しない場合は理由を記載：) <input type="checkbox"/> 施設長からの許可が出ている。
<input type="checkbox"/> 申請書の開示：可 <input type="checkbox"/> 申請書の開示：部分的に可 (その内容＜詳細に記載＞：) <input type="checkbox"/> 申請書の開示：不可		<input type="checkbox"/> 申請書の開示：可 <input type="checkbox"/> 申請書の開示：部分的に可 (その内容＜詳細に記載＞：) <input type="checkbox"/> 申請書の開示：不可	
申請書の開示が不可の時、その理由： <input type="checkbox"/> 研究参加者の人権に支障が生じる可能性がある。 <input type="checkbox"/> 研究の独創性に支障が生じる可能性がある。 <input type="checkbox"/> 知的財産権の保護に支障が生じる可能性がある。 <input type="checkbox"/> その他（詳細に記載：)		申請書の開示が不可の時、その理由： <input type="checkbox"/> 研究参加者の人権に支障が生じる可能性がある。 <input type="checkbox"/> 研究の独創性に支障が生じる可能性がある。 <input type="checkbox"/> 知的財産権の保護に支障が生じる可能性がある。 <input type="checkbox"/> その他（詳細に記載：)	
研究内容の概要（献血血液の使い方が分かるよう150字以上200字以内で記載）		研究内容の概要（献血血液の使い方が分かるよう150字以上200字以内で記載）	

添付書類： <input type="checkbox"/> 研究実施計画書 <input type="checkbox"/> 研究内容の説明文 <input type="checkbox"/> 倫理審査委員会の結果 <input type="checkbox"/> 施設長の許可文書 <input type="checkbox"/> その他 ()
備考

添付書類： <input type="checkbox"/> 研究実施計画書 <input type="checkbox"/> 説明同意文書 <input type="checkbox"/> 倫理審査委員会の結果 <input type="checkbox"/> 施設長の許可文書 <input type="checkbox"/> その他 ()
備考