他の病院又は診療所と共同して特定臨床研究を実施する場合にあつては、

特定臨床研究の実施の主導的な役割を果たした実績

１　他の病院又は診療所と共同して特定臨床研究を実施する場合にあつては、特定臨床研究の実施の主導的な役割を果たした件数

(1) 医師主導治験

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 番号 | 治験名 | 治験責任者名 | 届出日 | 登録ID等 | 主導的な役割 |
| １ |  |  |  |  | １・２ |
| ２ |  |  |  |  | １・２ |
| ～ |  |  |  |  | １・２ |

（注）1 主導的な役割を果たした実績の詳細は、別添３に記載すること。

2 申請の前月又は前年度から過去３年間の実績を記載すること。

3 主導的な役割の欄には、１又は２に○をつけること。１とは、当該病院において、当該特定臨床研究の実施に関する業務を統括する責任者を定めること。２とは、当該他の病院又は診療所に対し、当該特定臨床研究の実施に関する包括的な支援を行うこと。２に○をつけた場合には、包括的な臨床研究支援の内容を証明するために必要な書類を添付すること。なお、包括的な支援とは、プロトコール作成支援、データマネジメント、モニタリング等の当該研究に係る主要な臨床研究支援業務を包括的に請け負っている場合を指す。

(2)医薬品・医療機器等を用いた侵襲及び介入を伴う臨床研究

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 番号 | 臨床研究名 | 研究代表者名 | 許可日 | 登録ID等 | 主導的な役割 |
| １ |  |  |  |  | １・２ |
| ２ |  |  |  |  | １・２ |
| ～ |  |  |  |  | １・２ |
| ３０ |  |  |  |  | １・２ |
| ～ |  |  |  |  | １・２ |

（注）1 主導的な役割を果たした実績の詳細は、別添３に記載すること。また様式第２に記載のない臨床研究については、医薬品・医療機器等を用いた侵襲及び介入を伴う臨床研究であることの説明を別添２の１に記載すること。

　　　2申請の前月又は前年度から過去３年間の実績を記載すること。