特定臨床研究に関する計画の立案及び実施の実績

１　特定臨床研究を主導的に実施した件数

(1) 医師主導治験

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 番号 | 治験名 | 治験調整医師名 | 治験調整医師所属 | 届出日 | 登録ID等 | 主導的な  役割 |
| 1 |  |  |  |  |  | １・２ |
| 2 |  |  |  |  |  | １・２ |
| ～ |  |  |  |  |  | １・２ |

（注）1 番号は、記載欄に固有の番号であること。

2 登録ID等の欄には、治験においては、治験計画届書の受理時に独立行政法人 医薬品医療機器総合機構から発行された受付番号（当該治験の最初の届出時のもの）、臨床研究においては、｢人を対象とする医学系研究に関する倫理指針」において登録が求められている国立大学附属病院長会議、一般財団法人日本医薬情報センター、公益社団法人日本医師会が設置している公開データベースにおいて、臨床研究ごとに割り当てられた固有の識別番号を記載すること（国立大学附属病院長会議であれば、「UMIN＋9桁の数字」、一般財団法人日本医薬情報センターであれば「JapicCTI-＋6桁の数字」、公益社団法人日本医師会であれば「JMA-IIA＋5桁の数字」）。

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。

4 特定疾病領域（難病・希少疾病、小児疾患、新興・再興感染症）に係る特定臨床研究の場合は、別添２の１にその旨の説明を記載すること。

5 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。

(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 | 研究代表者所属 | 許可日 | 登録ID等 | 主導的な  役割 |
| 1 |  |  |  |  |  | １・２ |
| 2 |  |  |  |  |  | １・２ |
| ～ |  |  |  |  |  | １・２ |
| 80 |  |  |  |  |  | １・２ |
| ～ |  |  |  |  |  | １・２ |

（注）1 「許可日」の欄には、研究機関の長が当該臨床研究の実施を許可した日を記載すること。

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であることの説明を別添２の１に記載すること。

3特定疾病領域に係る特定臨床研究の場合は、別添２の１にその旨の説明を記載すること。

4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) 企業治験（任意）

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 番号 | 治験名 | 治験責任者医師名 | 届出日 | 登録ID等 |
| 1 |  |  |  |  |
| ～ |  |  |  |  |

（注）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。

(4) FIH試験（治験に限る。）（任意）

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 番号 | 治験名 | 治験責任者医師名 | 届出日 | 登録ID等 |
| 1 |  |  |  |  |
| ～ |  |  |  |  |

　（注）1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。

2（1）､（3）と重複可。

２　論文発表の実績

(1) 特定臨床研究の実施に伴い発表された論文の実績

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 番号 | 発表者氏名 | 発表者の所属 | 題名 | 雑誌名 |
| 1 |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |
| ～ |  |  |  |  |
| 45 |  |  |  |  |
| ～ |  |  |  |  |

　（注）1当該病院に所属する医師等が発表した英語論文のうち、特定臨床研究の実施に伴い発表した質の高い論文と判断されるものを45件以上記入すること（審査の結果、実績に該当しない旨の判断がされる場合もあることから、論文は可能な限り記載することが望ましい。）。実績に該当する論文は、特定臨床研究の実施に伴い発表した主要な公表論文の他、副次的な論文（プロトコール論文、サブグループ解析、個別の試験実施施設の結果など）を含む。

2 報告の対象とするのは、筆頭著者の所属先が当該病院である論文であり、査読のある学術雑誌に掲載され、かつ、米国国立医学図書館が提供する医学・生物学分野の学術文献データベースに掲載される学術論文に限るものであること。ただし、①大学病院において、実体上、大学の講座と病院の診療科が同一の組織として研究活動を行っている場合、②[高度専門医療に関する研究等を行う独立行政法人等に](http://law.e-gov.go.jp/htmldata/H20/H20HO093.html)おいて、研究所が病院に隣接しており、同一の組織として研究活動を行っている場合については、筆頭著者の所属先が大学・研究所であっても対象に含めること。

3 「発表者の所属」については、論文に記載されている所属先をすべて記載すること。

4 「雑誌名」欄には、「雑誌名」「巻数・号数」「該当ページ」「出版年月」について記載すること。

5 詳細は別添２の２に記載すること。

6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。

(2) 診療ガイドラインの根拠になった論文（任意）

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 番号 | 発表者氏名 | 発表者の所属 | 題名 | 雑誌名 | 根拠として採用された診療ガイドライン |
| 1 |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |
| ～ |  |  |  |  |  |

（注）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。