

■製造販売後調査(全例)を依頼される製薬会社様へ■

1. 下記の書類を当院治験ホームページからダウンロードしていただき、必要事項を記入のうえ、提出してください。

製造販売後調査手続き要項 <http://www.takatsuki.jrc.or.jp/clinicaltrial.after.html>

- ・ 製造販売後調査実施承認申請書兼実施承認(不承認)通知 (様式1) 1部
↑責任医師の捺印を頂いて下さい。
- ・ 製造販売後調査実施契約書 (様式2) 2部
- ・ チェック表 「製造販売後調査を依頼される製薬会社様へ」 1部
↑責任医師と共に確認いただき、条件が満たされている項目にチェックを付けてください。
(原則、すべての項目にチェックが付いている必要があります。)
- ・ 本紙 (※治験審査委員会の日時及び資料提出締め切り日を記載いたします。)

2. 全例調査の場合、治験審査委員会での審議承認が必要となります。同委員会に出席し、調査概要の説明・質疑応答(あわせて10分程度)をお願いします。

《 月治験審査委員会》

● 日時 年 月 日 () :

● 場所 3階 第1会議室 (医局前)

● 審議用資料

次の資料17部を 月 日()までに事務局に提出してください。

※別途 1部、事務局保管用として早めに提出をお願いします。

- ・ 説明用資料 (パワーポイント等で作成の委員配布用資料)
- ・ 調査実施要綱
- ・ 登録票、調査票 (見本または原本)
- ・ 製品情報概要またはそれにかわる資料 (パンフレット、添付文書等)
- ・ 患者様向け「製造販売後調査へのご協力のお願い」文書 (書式に指定がなければ当院書式を使用します)
- ・ 該当薬剤の患者向け説明書 (薬のしおりまたはハンドブック等)

※治験審査委員会当日は : に 3階 第1会議室前にて待機をお願いします。

※ご質問等は、DI室内・治験事務室までお問い合わせください。

問い合わせ先：治験事務室 072-696-0571 (内線324) e-mail : med_4151@takatsuki.jrc.or.jp

*IRBでの説明について
5分程度でお願いします。
内容…薬の特徴
調査概要 (実施期間、実施症例数、調査対象となった理由、
重点調査項目等調査の流れ。登録の手順等は不要)