

■製造販売後調査(副作用・感染症報告)を依頼される製薬会社様へ■

当院治験ホームページから下記の様式書類をダウンロードしていただき、必要事項を記入して、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
- ・ 詳細調査票(写し) 1部

※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