|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 臨床研究（自主）書式5（2024/12/01版）（委員会委員長→病院長）

|  |  |
| --- | --- |
| 整理番号 |  |
| 区分 | [ ] 介入研究　 [ ] 観察研究　 |
| [ ] 医薬品 [ ] 医療機器  |

 |

西暦　　　　年　　月　　日

**こちらは記載上の注意です。ご確認後は、この記載を削除して提出してください。**

1. 年に一度、報告してください。
2. 各被験者について記載した別紙を作成してください。
3. 定期報告の際には、利益相反申告書、研究分担者リストを提出してください。
4. 実施症例数は、報告期間終了日までの合計を記載してください。
5. 必ず診療科（部）長印を押印してください。

定期報告書

倫理審査委員会

千葉大学医学部附属病院

臨床研究倫理審査委員会　委員長　殿

研究責任（代表）者

（研究機関名）

（所属・職名）

（氏名）

下記の臨床研究における実施状況を以下のとおり報告いたします。

記

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  | 診療科（部）長 | 印 |
| 研究名称 |  |
| 研究期間 | 西暦　　　　年　　月　　日　～　西暦　　　　年　　月　　日 |
| 添付資料\*1 | [ ] 　研究者リスト[ ] 　利益相反申告書[ ] 　その他（　　　　　　　　　　　　　　　　　　　） |
| 実施状況\*2 | ・研究の進捗状況(実施症例数や解析された試料・情報の数等を含む)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | 実施症例（累積） | 予定症例 |
| 自機関 | 例 | 例 |
| 研究全体 | 例 | 例 |

・有害事象、その他問題の発生の有無及び状況 ・倫理指針への適合性、当該研究計画書からの逸脱 ・試料・情報の保管の方法・他機関への試料・情報の提供状況 ・研究の概要の登録（以下のいずれかにチェックし番号記載）[ ]  jRCT（　　　　　　）[ ]  UMIN（　　　　　　）・研究結果の公表 [ ] すでに公表を行った [ ] 今後、公表予定あり；予定発表時期（ ） |

\*1：「添付資料」の研究者リストに変更がある場合は、別途変更審査依頼をすること。

\*2：「実施状況」は別紙（形式は問わない）の添付も差し支えない。

注）本書式は研究責任（代表）者が作成し倫理審査委員会 委員長に提出する。