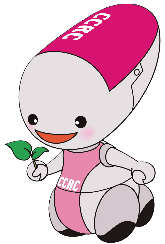
|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 臨床研究（自主）書式5（2024/12/01版）  （委員会委員長→病院長）   |  |  | | --- | --- | | 整理番号 |  | | 区分 | 介入研究　 観察研究 | | 医薬品 医療機器 | |

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。