整理番号			
区分	■製造販売後臨床試験	■医療機器	

1

# 有害事象及び不具合に関する報告書(第 報)

殿

#### <u>実施医療機関の長</u>

(実施医療機関名)(長の職名) 殿

<u>製造販売後臨床試験依頼者</u>

(名称)

#### <u>製造販売後臨床試験責任医師</u>

(氏名)

下記の製造販売後臨床試験において、以下のとおり有害事象等を認めたので報告いたします。

記

試験機器の原材料名	製造販売後臨床試験
又は識別記号	実施計画書番号
製造販売後 臨床試験課題名	

### 有害事象等発現者の情報

有害事象等発現者の区分		体重:	kg	生年月日(西暦年/月/日): 被験者の体質:過敏症素因	
被験者		身長:	cm	/ / (胎児週齢 週) 無有(	)
その他		性別: 被験者識別コード:(胎児/出生児の場合は被験者(親)の識別コード)			
(	)	男	女		

## 有害事象等に関する情報

有害事象等名(診断名)	発現日	有害事象等の重篤性	有害事象の転帰
試験機器に対する予測の可能性 *	(西暦年/月/日)	(複数選択可)	転帰日(西暦年/月/日)
既知 未知	/ /	<ul> <li>死亡 死亡のおそれ</li> <li>入院又は入院期間の延長</li> <li>障害 障害のおそれ</li> <li>上記に準じて重篤 先天異常</li> <li>上記以外(重篤でない)</li> </ul>	( / / ) 回復 軽快 未回復 後遺症あり 死亡 不明 該当せず

\*:添付文書の記載に基づいて判断する。記載内容と性質や重症度が一致する場合は「既知」に該当する。
 記載されていてもその性質や重症度が記載内容と一致しない場合(急性腎不全に対する "間質性腎炎"、肝炎に対する "劇症肝炎"
 等)は「未知」に該当する。

#### 製造販売後臨床試験機器に関する情報等

	適応期間 (西暦年/月/日)	/ / ~ / / 適応中	
4	有害事象発現後の措置	無 有 (	)
	試験機器の	(不具合のあった試験機器等と、その状態(構造的・材質的・機能的欠陥について具体的に記載)	
	不具合状態		
	不具合が発生した	試験機器	
	医療機器	その他(	)
	有害事象と試験機器	否定できない 否定できる 不明 該当せず	
因果	不具合と試験機器	否定できない 否定できる 不明	
関係	有害事象等と その他の事項	手技       (       )         原疾患       (       )         併用薬、併用療法(       )         その他       (	

注)(長≠責):本書式は製造販売後臨床試験責任医師が正本を2部作成し、実施医療機関の長及び製造販売後臨床試験依 頼者にそれぞれ1部を提出する。

(長=責):本書式は製造販売後臨床試験責任医師が正本を1部作成し、製造販売後臨床試験依頼者に提出する。この 場合、製造販売後臨床試験責任医師欄及び実施医療機関の長欄ともに記載する。

整理番号

西暦年/月/日 内 容 /

経過: 有害事象等発現までの詳細な時間経過、有害事象等に対する処置、転帰及び関連情報を含む症例の概要を記載 する。

**コメント**: 試験機器との因果関係の判断根拠、並びに、有害事象等の診断、重篤性、併用薬・療法(医療機器を含む)との相互作用等について記載する。

添付資料	

備考
----