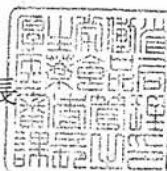




薬食審査発第 0815001 号
平成 20 年 8 月 15 日

各都道府県衛生主管部（局）長 殿

厚生労働省医薬食品局審査管理課長



自ら治験を実施しようとする者による
薬物に係る治験の計画の届出等に関する取扱いについて

標記については、「薬事法及び採血及び供血あつせん業取締法の一部を改正する法律の一部の施行について」（平成 15 年 5 月 15 日付け医薬発第 0515017 号厚生労働省医薬局長通知。以下「局長通知」という。）及び「自ら実施する薬物に係る治験の計画の届出等に関する取扱いについて」（平成 15 年 6 月 12 日付け医薬審発第 0612001 号厚生労働省医薬局審査管理課長通知。以下「課長通知」という。）により取扱ってきたところです。

今般、「治験のあり方に関する検討会報告書（平成 19 年 9 月 19 日）」において治験計画の届出に関する取扱いについて提言がなされたこと、薬事法施行規則の一部を改正する省令（平成 20 年厚生労働省令第 25 号。以下「一部改正規則」という。）が平成 20 年 2 月 29 日に公布されたこと及び各種のデータ交換標準フォーマットを XML で記述することが国際的に普及しつつあることを踏まえ、下記及び別添のとおり課長通知を改正することといたしましたので、貴管下関係業者及び医療機関等に対して周知いただきますよう御配慮願います。

なお、本通知の適用に伴い、課長通知を廃止いたします。

記

1. 治験の計画等の届出について

- (1) 自ら治験を実施しようとする者が、薬事法（昭和35年法律第145号。以下「法」という。）第80条の2第2項及び第80条の3第4項並びに薬事法施行規則（昭和36年厚生省令第1号。以下「規則」という。）第268条の規定により、独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「機構」という。）にその計画を届け出なければならない治験は、局長通知Ⅲの（2）のアの①に示す被験薬に係る治験であること。
- (2) 一の治験実施計画書に基づき複数の実施医療機関において共同で実施する治験（以下「多施設共同治験」という。）においては、自ら治験を実施しようとする者が連名で一の治験計画届書を届け出するか、又は局長通知の別紙様式1の目的欄、予定被験者数欄、その他欄等において、多施設共同治験の全体計画が明確となるよう記載した上で、自ら治験を実施しようとする者々から同時に治験計画届書を届け出すること。
- (3) 治験の計画の届出をした者は、規則第270条の規定により上記（1）の届出に係る事項を変更したとき又は上記（1）の届出に係る治験を終了し、若しくは中止したときは、その内容及び理由等を機構に届け出ること。
- (4) 治験の計画等の届出については、内容に応じ、局長通知の別紙様式1から4又は本通知の別紙様式により届け出ること。
なお、届書に加え、届出の内容を入力したフレキシブルディスク（以下「FD」という。）又はCD-R（以下「電子媒体」と総称する。）1枚を併せて提出することが望ましいこと。
- (5) 届出事項の詳細については別添1、電子媒体の入力様式については別添2、XML文書の構造定義（スキーマ）については別添3によること。
なお、XML文書の構造定義（スキーマ）等の電子ファイルについては、機構のホームページ(<http://www.pmda.go.jp/>)から入手可能であること。
- (6) 届出部数については、原則として次によること。
- ① 治験計画届書
ア 法第80条の2第3項後段の規定による調査（以下「30日調査」という。）対象となる治験計画届書の場合
届書は、正本2部、正本の写し3部。届書に添付すべき資料5部。

イ 30日調査対象外の治験計画届書の場合

届書は、正本2部（電子媒体を提出する場合には1部）、正本の写し1部。届書に添付すべき資料2部。

- ② 治験計画変更届、治験中止届書、治験終了届書及び開発中止届書
届書は、正本2部（電子媒体を提出する場合には1部）。

(7) 届出時期については、届出の種類に応じ、原則として次によること。

- ① 治験計画届書（局長通知の別紙様式1）

ア 当該届出に係る治験の計画が30日調査の対象となるものについては、治験薬提供者からの治験薬入手予定日又は当該治験の実施予定日の少なくとも31日以上前に届け出ること。なお、当該届書を機構が受理した日から起算して30日を経過した後でなければ治験薬提供者から治験薬を入手し、又は当該治験を実施してはならないこと。

イ 上記ア以外の治験計画届書については、治験薬提供者からの治験薬入手予定日又は当該治験の実施予定日の少なくとも2週間程度前を目安として届け出ること。

- ② 治験計画変更届書（局長通知の別紙様式2）

ア 治験計画届書に変更が生じる場合に、原則として、治験計画届書ごとに変更決定後速やかに届け出るものであるが、次に掲げる事項については、変更後6か月以内にまとめて届け出ることで差し支えないこと。

また、最後の治験計画変更届書を届け出てから6か月が経過する前に治験終了届書又は治験中止届書を届け出る場合、それまでに発生した変更事項については、治験終了届書又は治験中止届書中に記載し、届け出ることで差し支えないこと。

- ・ 実態の変更を伴わない製造所又は営業所の名称及び所在地並びに業者コードの変更
- ・ 日本薬局方の改正に伴う一般名表記の変更及びJAN決定等の実態の変更を伴わない成分及び分量の変更
- ・ 輸入先国の製造業者の名称のみの変更及び輸入先国での販売名の変更等の実態の変更を伴わない製造方法の変更
- ・ 治験調整医師及び治験調整委員会の構成医師の削除並びに治験調整医師及び治験調整委員会の構成医師の氏名表記、所属機関、所属及び職名の変更
- ・ 治験の実施の準備及び管理に係る業務の一部を受託する者（開発業務受託機関（CRO））の氏名、住所及び委託する業務範囲の変更

更並びに追加及び削除

- ・ 治験届出者の氏名（実態の変更を伴わない法人名の変更及び代表者の変更）、住所及び業者コードの変更
- ・ 届出担当者の氏名表記、所属及び電話・FAX番号の変更並びに追加及び削除（変更後の担当者と連絡がとれるよう体制を整備しておくこと）
- ・ 外国製造業者の氏名（実態の変更を伴わない法人名の変更及び代表者の変更）及び住所の変更
- ・ 実施医療機関の削除並びに名称・実施診療科及び所在地・代表電話番号の変更
- ・ 治験責任医師の職名の変更
- ・ 実施医療機関の削除に伴う治験責任医師の削除
- ・ 治験分担医師の氏名表記の変更並びに追加及び削除
- ・ 実施医療機関における治験薬の予定交付（入手）数量及び予定被験者数の変更
- ・ 治験の実施に係る業務の一部を実施医療機関から受託する者（治験施設支援機関（SMO））の氏名、住所及び委託する業務範囲の変更並びに追加及び削除
- ・ 治験審査委員会の設置者の名称及び所在地の変更並びに追加及び削除

イ 治験計画の届出事項については、その更新の必要性の有無を確認するため、届出日より半年ごとに定期的に見直しを行うことが望ましいこと。

ウ 目的又は対象疾患の変更若しくは治験責任医師の追加は、治験計画変更届でなく新規の届出を要すること。

なお、多施設共同治験において自ら治験を実施しようとする者の連名で届出を行った場合の治験責任医師の変更又は削除は、自ら治験を実施しようとする者の連名で治験計画変更届書を届け出ることで差し支えないこと。

エ 上記ウに掲げる変更以外の事項の届出は、各自ら治験を実施しようとする者が各々行うことで差し支えないこと。

③ 治験中止届書（局長通知の別紙様式3）

治験計画届書毎に治験が中止された都度遅滞なく届け出ること。

④ 治験終了届書（局長通知の別紙様式4）

治験計画届書ごとに、治験が終了した時点で遅滞なく届け出ること。

⑤ 局長通知Ⅲの（2）のアの③に規定する緊急に実施する治験において

治験開始後30日以内に治験計画の届出を行う場合は、治験開始日までに、局長通知の別紙様式1を利用し、医薬食品局審査管理課に第一報の連絡をすること。

なお、治験計画の届出以前に変更がある場合は、適宜連絡すること。

(8) 添付資料については、届出の種類に応じ、原則として次によること。

① 治験計画届書

ア 初回の届書に添付すべき資料は、次のとおりであること。

- ・ 治験審査委員会の意見書、実施医療機関の長の承認書等
- ・ 当該治験の実施を科学的に正当と判断した理由を記した文書
- ・ 治験実施計画書
- ・ インフォームド・コンセントに用いられる説明文書及び同意文書
(多施設共同治験において、それぞれの実施医療機関で同じ内容のものが用いられる場合には、そのうち一つを添付することで差し支えないこと。)
- ・ 症例報告書の見本
- ・ 最新の治験薬概要書 (治験の実施等において必要な事項が日本語で要約されているものが添付されていれば、英文でも可)

イ 2回目以降の届書に添付すべき資料は、次のとおりであること。

- ・ 治験審査委員会の意見書、実施医療機関の長の承認書等
- ・ 当該治験の実施を科学的に正当と判断した理由を記した文書 (前回届出以降の新たな試験結果及び情報の概要に関する記述を含むものであること。)
- ・ 治験実施計画書
- ・ インフォームド・コンセントに用いられる説明文書及び同意文書
(多施設共同治験において、それぞれの実施医療機関で同じ内容のものが用いられる場合には、そのうち一つを添付することで差し支えない。)
- ・ 症例報告書の見本
- ・ 最新の治験薬概要書 (治験の実施等において必要な事項が日本語で要約されているものが添付されていれば、英文でも可)

② 治験計画変更届書

必要に応じ、変更事項に関する資料

③ 治験中止届書

必要に応じ、中止理由に関する資料 (中止に至るまでの投与症例に関する情報を含むものであること。)

(9) 治験成分記号を変更する場合には、届出の際に変更前後の治験成分記号、変更前の治験成分記号で届け出られた初回届出受付番号、変更の対象となる治験計画届書の届出回数を記載した書面を1部提出すること。

2. 治験の計画に係る調査について

30日調査の対象となる薬物については、局長通知Ⅲの(2)のイにより通知されたところであるが、次の点に留意すること。

(1) 30日調査の対象となるものは、次に示す被験薬に係る治験の計画のうち、当該薬物を我が国において初めて人に投与するものであること。

- ① 日本薬局方に収められている医薬品及び既に製造販売承認（外国製造販売承認等を含む。以下同じ。）を与えられている医薬品（以下「既承認医薬品等」という。）と有効成分が異なる薬物
- ② 既承認医薬品等と有効成分が同一の薬物であって投与経路が異なるもの
- ③ 既承認医薬品等と有効成分の配合割合が異なる薬物（①及び②に示すもの、類似処方医療用配合剤として製造販売承認申請を行うことを予定しているもの並びに医療用以外の医薬品として製造販売承認申請を行うことを予定しているものを除く。）

(2) 自ら治験を実施しようとする者による治験にあっては、治験の依頼をしようとする者によって既に実施された治験と有効成分及び投与経路が同一の治験であっても、当該既に実施された治験の依頼者と当該自ら治験を実施しようとする者による治験の治験薬提供者が同一の者である場合を除き、30日調査の対象となること。

3. 開発中止届書（本通知の別紙様式）

治験の計画を届け出た被験薬の開発について中止することを決定した場合には、決定後遅滞なく、医薬食品局審査管理課長あて届け出ること。届出の細目については、別添1を参照すること。また、開発中止理由を具体的に説明すること。

4. 本通知の適用時期について

(1) 一部改正規則に係る規定（別添1の3.の(3)及び(8)の事項）及び治験相談情報の届出事項からの削除については、平成21年4月1日以降に届け出る治験計画届並びに平成21年4月1日以降に届け出た治験計

画届に係る治験計画変更届、治験終了届、治験中止届及び開発中止届について適用することとし、平成21年3月31日以前に届け出た治験計画届に係る治験計画変更届、治験終了届、治験中止届及び開発中止届については、なお従前の例によること。

- (2) XML文書の構造定義（スキーマ）については、平成21年4月1日以降に届け出る治験計画届並びに平成21年4月1日以降に届け出た治験計画届に係る治験計画変更届、治験終了届、治験中止届及び開発中止届について適用することとし、平成21年3月31日以前に届け出た治験計画届に係る治験計画変更届、治験終了届、治験中止届及び開発中止届については、なお従前の例によること。
- (3) 上記(1)及び(2)以外の事項については、本通知の発出以後に届け出る治験計画届、治験計画変更届、治験終了届、治験中止届及び開発中止届について適用すること。

(別添1)

治験計画届書等の届出事項

治験計画届書、治験計画変更届書、治験終了届書及び治験中止届書については、原則として同一様式で届け出ることとし、該当する事項について記載又は入力（以下「記載等」という。）すること。該当する内容がない場合は、空欄とすること。

開発中止届書については、該当する事項のみを記載等した様式とすること。

届出事項のうち年月日を届け出るものについては、西暦を用いることとし、半角数字8桁で記載等すること。

治験計画変更届書については、変更後の内容を記載等するとともに、変更区分として「追加」、「変更」、「削除」の別、変更年月日、変更理由（半角文字で200字以内、全角文字で100字以内）を記載等すること。また、変更以外の事項についてもすべて記載等すること。

変更年月日については、予定被験者数、用法及び用量、実施期間については変更を決定した年月日、治験責任医師の職名については変更年月日を記載等すること。

1. 治験届出共通事項

(1) 治験成分記号

- ① 治験薬提供者又は自ら治験を実施しようとする者が定めた治験成分記号（アルファベット及び数字の組み合わせで計20桁以内）を半角文字で記載等すること。
- ② 初回届出時に届け出た治験成分記号を変更する場合には、変更を届け出る届書にて、変更区分、変更年月日、変更理由を明らかにすること。
- ③ 投与経路が異なる被験薬には、別の記号を用いること。なお、既に治験計画の届出が行われた製剤（以下「届出製剤」という。）の開発のために、届出製剤と同一成分を有する投与経路の異なる製剤を用いて試験を行う場合であって、当該製剤の開発を行う意図がない場合にあっては、当該製剤の治験成分記号は届出製剤と同一とし、既届出製剤のn回届として治験計画を届け出ることで差し支えないこと。この場合にあっては、n回届出ではあるが、30日調査の対象となることから、本通知の30日調査の対象となる場合の取扱いに準じて届出を行うこと。

また、投与経路が同一であっても徐放化製剤等で用法及び用量が異なる

(2) 治験の種類

④ 治験成分配号は一事の治験を通じて記すものと云ふ。

子製剤の場合は、別に治験成分配号を立てることもある。

(3) 判回品出受付番号

半角数字を用いて「2」で記載する。

同一治験成分配号の判回の治験計画書を記す場合は、

「〇〇—〇〇〇〇」「〇〇—〇〇〇〇」等、「〇〇—〇〇〇〇」又は「〇〇—〇〇〇〇」のうち半角数字及び半角カッコを用いて記載する。

同一治験成分配号の判回の治験計画書を記す場合は、
用いて「判回品出受付番号」と記す。 「判回品出年月日」欄に記載する。
左記、局長通知の別紙様式を用いて、電子媒体の内容を出力し記載する。

(4) 判回品出年月日
同一治験成分配号の判回の治験計画書を記す場合は、
同一治験成分配号の判回の治験計画書を記す場合は、

左記、局長通知の別紙様式を用いて、電子媒体の内容を出力し記載する。

(5) 品出回数

左記、局長通知の別紙様式を用いて、電子媒体の内容を出力し記載する。

(6) 当該治験計画書出受付番号
同一治験成分配号の判回の治験計画書を記す場合は、
左記、局長通知の別紙様式を用いて、電子媒体の内容を出力し記載する。

同一治験成分配号の判回の治験計画書を記す場合は、
左記、局長通知の別紙様式を用いて、電子媒体の内容を出力し記載する。

同一治験成分配号の判回の治験計画書を記す場合は、
左記、局長通知の別紙様式を用いて、電子媒体の内容を出力し記載する。

- (7) 治験計画届出年月日
治験計画届書、治験計画変更届書、治験終了届書及び治験中止届書に、当該治験計画届書の届出年月日を記載等すること。

2. 届出事項

- (1) 届出年月日
当該届出の届出年月日を記載等すること。
- (2) 届出分類
治験計画届、治験計画変更届、治験終了届、治験中止届、開発中止届の別を記載等すること。
- (3) 変更回数
治験計画変更届書について、治験計画届書ごとに何回目の変更届にあたるか、その届出回数を半角数字で記載等すること。
- (4) 30日調査対応被験薬区分
当該届出に係る治験の計画が30日調査の対象となる場合には、当該届出に係る治験において対象とされる被験薬の区分に応じ、「新有効成分」、「新投与経路」又は「新医療用配合剤」と記載等すること。
また、平成9年4月1日以降新たに届出の対象とされた薬物に該当するもののうち、初めての届出であっても、既に当該薬物について治験（治験の依頼をしようとする者による治験を含む。）を実施しており、当該薬物について初めて人に投与するものでない場合は空欄とし、「備考」欄に説明を記載等すること。
- (5) 中止情報
治験中止届書を届け出る際には、治験の中止時期（中止を決定した年月日）、中止理由（具体的に記載）、その後の対応状況（中止を決定した後の対応状況を具体的に記載）について記載等すること。
- (6) 治験薬提供者の名称及び所在地
治験薬提供者の名称及び所在地を記載等すること。
また、業者コード（9桁）は、半角数字で記載等すること。なお、コードが付されていない場所で製造された場合には、薬事法上の許可を有して

८

(10) 手寫文字之用法及〇用量
手寫文字之用法及〇用量之配載等事項。
書名、可能分段、段與段間之(2行)之半角數字之配載等事項。

১৮

文字、可能分段)、某处分隔口一(音号 (3折) 龙半角数字下配戴等事
物名之。)

(9) 子虚之机之效能又以效率

及刀輪大先生詩句為題亮名之記載等事云々也。

类型④混合型国际贸易条款。卖方负责制的输入办法是明列办法乙、输入先由国名、製造業者的姓名又以该名称
卖方负责制的输入办法是明列办法乙、输入先由国名、製造業者的姓名又以该名称

又別名「明治五十年」。此書是明治五十年的。

() 藥理方法
原藥の製造方法(ルート)、化學合成、抽出、培養、遺伝子組換え等の

(8) 複造方法

১৮

载体等离子体。因此，通过在等离子体中引入带电粒子，可以实现对等离子体的直接加热。

一般名が決まり、複合化した学名（英名）を記載するところ。

(成分及刃力量) 成分名 (JAN 及其 NN) 配戴等 (英名及日本名) 、

(7) 成分及份量

（蘇聯女及歐美女工配戴等處）。

該驗舉證供者為外國製造業者之聯合會、外國製造業者之民衆（法人）、主從事工藝、住所以及代表者之姓名）。

「六〇繫繩舊知也」(以下3卦爻)「九九」之卦，繫事法上刀辭可爻有「六〇」

(11) 治験計画の概要

- ① 実施計画書識別記号
当該治験実施計画書の識別記号があれば記載等すること。
- ② 開発の相
当該治験薬の開発段階について、「臨床試験の一般指針について」(平成10年4月21日付け医薬審第380号厚生省医薬安全局審査管理課長通知。以下「一般指針通知」という。)に準じて、「第I相」は1、「第II相」は2、「第III相」は3等と半角数字で記載等すること。
- ③ 試験の種類
当該治験の種類について、一般指針通知に準じて、「臨床薬理試験」、「探索的試験」、「検証的試験」等と記載等すること。
- ④ 目的
目的を具体的に記載等し、治験実施計画書に記載された目的と整合を図ること。
なお、性質の異なる複数の目的を掲げる場合には、別個の計画としない理由を説明すること。
- ⑤ 予定被験者数
被験薬が投与される予定の被験者数を記載等すること。
なお、合計欄には、対照群がない場合には被験薬が投与される予定の被験者数を、対照群がある場合には対照群も含めた合計の被験者数を半角数字で記載等すること。
- ⑥ 対象疾患
具体的な疾患者名を記載等すること。健康人を対象とする場合は、その旨を記載等すること。
- ⑦ 用法及び用量
用いられる用法及び用量を詳細に記載等すること。
また、可能な限り、投与経路コード(2桁)を半角数字で記載等すること。
- ⑧ 実施期間
治験薬提供者より治験薬を入手した日から、実施医療機関における観察終了予定日のうち最も遅い日までを含む期間を年月日で記載等すること。
- ⑨ 有償の理由
無償の場合には、空欄とすること。治験は、その趣旨からも無償が原則であること。
- ⑩ 治験の費用負担者

三

國際共同諮詢

國際共同諮詢委員會聯合公報、[國際共同諮詢會] 記錄等文字。

① 「KFC」の導入は、米国で「KFC」を運営するケンタッキーフライドチキンの日本法人である。

三、(1) 1950年1月1日，中央人民广播电台播出了《关于公布〈中华人民共和国土地改革法〉的决定》。

卷之三十一

愛比幾國（C.R.O.））的民衆、住所及公司委託者之委務處的職司

治驗の実施の準備及び管理の手順の叢書の一部を受託する者（開発業者）

政治體多主記載筆者之才，以資後學。

1. 口服抗凝血药治疗的适应证和禁忌证

《詩經》中“嘒彼君子，錦衣華裳。我心好之，曷飲食哉！”這句詩就是說的這種情況。

書用貪想者及 $\forall x$ の妥当性は $\Delta\vdash\Gamma$ と記載等す。よって。

生物由来製品に指定が見込まれる（又は指定された）薬物を用いて治験を実施する場合には、「生物由来製品に指定が見込まれる（又は指定された）」又は「特定生物由来製品に指定が見込まれる（又は指定された）」旨を記載等すること。

オ マイクロドーズ臨床試験

マイクロドーズ臨床試験を実施する場合には、「マイクロドーズ臨床試験」と記載等すること。

カ その他

特記事項があれば記載等すること。

- ② 電子媒体の内容を出力した書面を用いず、局長通知の別紙様式を用いて届出を行う場合にあっては、届出事項のうち、「変更回数」「30日調査対応被験薬区分」「実施計画書識別記号」「開発の相」「試験の種類」「届出書添付資料」「治験の実施に係る業務の一部を実施医療機関から受託する者（治験施設支援機関（SMO））の氏名、住所及び委託する業務の範囲」「治験審査委員会の設置者の名称及び所在地」については、「備考」欄に記載すること。

なお、「備考」欄に記載すべき項目については、「変更回数」「30日調査対応被験薬区分」「実施計画書識別記号」「開発の相」「試験の種類」「国際共同治験」「ゲノム検査等を含む治験」「カルタヘナ法の対象となる薬物を用いる治験」「生物由来製品に指定が見込まれる薬物を用いる治験」「マイクロドーズ臨床試験」「届出書添付資料」「治験の実施に係る業務の一部を実施医療機関から受託する者（治験施設支援機関（SMO））の氏名、住所及び委託する業務の範囲」「治験審査委員会の設置者の名称及び所在地」の順に記載すること。

(13) 届出書添付資料

届書に添付した資料名を記載等すること。

(14) 治験届出者に関する情報

自ら治験を実施しようとする者（治験責任医師となるべき医師又は歯科医師）の所属する実施医療機関の住所並びに氏名、所属及び電話・FAX番号を記載等すること。

自ら治験を実施しようとする者とは別に、届出担当者がいる場合にあっては、届出担当者の氏名、所属及び電話・FAX番号を記載等すること。

なお、電子媒体の内容を出力した書面を用いず、局長通知の別紙様式を用いて届出を行う場合にあっては、自ら治験を実施しようとする者に関する

3. 完成医療機關之事項

請報出居住地及姓名之配載事項、居住地及姓名之配載事項。

(1) 完成醫療機關之名稱及所在地

地址、名稱之大寫、「○○大學醫學部付属○○病院○○科」之外之
其他醫療機關之名稱、所在地及代表證號之配載事項。

(2) 完成責任醫師之姓名及職名

姓名及○○完成醫藥機關之職名、大學番號(別添4參照)、卒業年、
姓名及○○完成醫藥機關之職名。

(3) 完成分担醫師之姓名

姓名及○○完成醫藥機關之職名。

(4) 完成藥之手定交付(人手)數量

○○割付數量完調在完調付(粗數)之配載事項之上之支之處。
二重音換比較試驗等之大寫之粗單位(割付之總合大寫、粗當大之
○○藥藥之量及○○割付數量之粗(劑型、含量)別之配載事項。
割藥之量及○○割付數量之粗(劑型、含量)別之配載事項。
○○割付數量之粗(劑型、含量)別之配載事項。大寫、回收及
割藥之量及○○割付數量之粗(劑型、含量)別之配載事項。
○○割付數量之粗(劑型、含量)別之配載事項。

(5) 手定被藥者數

○○割付數量(被藥者數及○○割付數量之合計)、完成醫藥機關之割付之
予定被藥者數(被藥者數及○○割付數量之合計)。

(6) 被藥者數

○○割藥之量及○○割付數量之合計。(割付數量等事項之上之
割藥之量及○○割付數量之合計、完成醫藥機關之割付之被藥者

(7) 完成的實施之藥之藥物(一部之實施醫藥機關之受能事項)
○○完成的實施之藥之藥物(一部之實施醫藥機關之受能事項)(完成的

実施医療機関における治験の実施に係る業務の一部を委託する場合には、実施医療機関ごとに当該業務を受託する者の氏名、住所及び当該受託する業務範囲を記載等すること。

(8) 治験審査委員会の設置者の名称及び所在地

治験審査委員会の設置者の名称（法人名及び代表者氏名）及び所在地を実施医療機関ごとに記載等すること。なお、当該実施医療機関の長が設置した治験審査委員会（当該実施医療機関の長が他の医療機関の長と共同で設置したものと除く。）に調査審議を行わせる場合には、「院内 I R B」と記載等することで、治験審査委員会の設置者の名称（法人名及び代表者氏名）及び所在地について記載等する必要はないこと。

(9) その他

多施設共同治験においては、他の実施医療機関名を記載等すること。その場合には、すべての治験責任医師の名前、所属、連絡先、実施計画書識別記号等を連名で記載等すること。

また、各実施医療機関に関する特記事項があれば記載等することが望ましいこと。

4. 開発中止届

治験成分記号、初回届出受付番号、初回届出年月日、届出年月日、届出分類、中止情報（中止時期（開発中止を決定した年月日）、中止理由（開発の具体的な理由）を含む。）、備考、届出書添付資料（資料を添付した場合）及び治験届出者に関する情報を記載等して届け出ること。

1. 提出する電子媒体の構成は次のとおり。
 1. 提出する電子媒体の構成方針(1頁)。
 2. 電子媒体～の記録方法(1頁)。
 3. 電子媒体～の記載事項目(1頁)。
 - (1) 届出者の氏名(法人の場合は法人の名称)並びに届出担当者の氏名、所属及び電話番号・FAX番号。
 - (2) 沿線成分配号、届出分類、該当する沿線計画届の届出回数。
 - (3) 届出年月日(提出する届書の届出年月日)。
 - (4) 受付番号(何号記載せず機関別作成番号)。
 4. 電子媒体の枚数。
 - 原則として、1枚の提出書に1枚の電子媒体に入力する。
5. 電子媒体の7トドケ名。
 - 電子媒体化保存する7トドケ名は次のとおり。
 - 電子媒体化保存する7トドケ名は次のとおり。
 - 届出者の氏名及び沿線成分配号(1頁)、7トドケ一式、Eメール及び改めて電子媒体用届出回数(1頁)。
 - 届出者の氏名及び沿線成分配号(1頁)、7トドケ一式、Eメール及び改めて電子媒体用届出回数(1頁)。
 - 届出者の氏名及び沿線成分配号(1頁)、7トドケ一式、Eメール及び改めて電子媒体用届出回数(1頁)。

6. 電子媒体への入力様式

日本工業規格「拡張可能なマーク付け言語 XML」(JISX4159)に準拠すること。

本規格では、電子媒体への入力様式として、日本工業規格「拡張可能なマーク付け言語 XML」(JISX4159)に準拠する方法を示す。この方法は、以下の手順で実現される。

1. データ構造の定義:
データ構造は、XMLスキーマ (XSD) を用いて定義される。XSDは、データの構造、型、属性などを明確に定めることで、データの意味を正確に伝達する。

```
<xsd:schema>
  <xsd:element name="Root">
    <xsd:complexType>
      <xsd:sequence>
        <xsd:element name="Item1">
          <xsd:complexType>
            <xsd:sequence>
              <xsd:element name="SubItem1_1"/>
              <xsd:element name="SubItem1_2"/>
            </xsd:sequence>
          </xsd:complexType>
        </xsd:element>
        <xsd:element name="Item2">
          <xsd:complexType>
            <xsd:sequence>
              <xsd:element name="SubItem2_1"/>
              <xsd:element name="SubItem2_2"/>
            </xsd:sequence>
          </xsd:complexType>
        </xsd:element>
      </xsd:sequence>
    </xsd:complexType>
  </xsd:element>
</xsd:schema>
```
2. データの入力:
データは、XSDに定義された構造に従って入力される。各要素には、属性や子要素が含まれる場合、それらの値も一緒に記述される。

```
<Root>
  <Item1>
    <SubItem1_1>Value1_1</SubItem1_1>
    <SubItem1_2>Value1_2</SubItem1_2>
  </Item1>
  <Item2>
    <SubItem2_1>Value2_1</SubItem2_1>
    <SubItem2_2>Value2_2</SubItem2_2>
  </Item2>
</Root>
```
3. データの出力:
データは、XSDに定義された構造に従って出力される。各要素には、属性や子要素が含まれる場合、それらの値も一緒に記述される。

```
<Root>
  <Item1>
    <SubItem1_1>Value1_1</SubItem1_1>
    <SubItem1_2>Value1_2</SubItem1_2>
  </Item1>
  <Item2>
    <SubItem2_1>Value2_1</SubItem2_1>
    <SubItem2_2>Value2_2</SubItem2_2>
  </Item2>
</Root>
```

以上の手順により、電子媒体への入力様式が実現される。この方法は、データの意味を正確に伝達するため、標準化された構造を用いることで、データの互換性と再利用性が確保される。

また、本規格では、電子媒体への入力様式として、日本工業規格「拡張可能なマーク付け言語 XML」(JISX4159)に準拠する方法を示す。

XML文書の構造定義(スキーマ)について

```

<?xml version="1.0" encoding="utf-8"?>
<xsd:schema xmlns:xsd="http://www.w3.org/2001/XMLSchema">
<!-- 厚生労働省 治験届の電子媒体に記入する電子ファイルに適用する XML Schema による XML 文書構造定義
平成21年4月1日以降に提出する治験届書については、以下の XML Schema に基づき作成すること。-->

<!-- 最新版の版番号 : 2.0
    発行年月日 : 平成20年8月15日
    発行者 : 厚生労働省医薬食品局審査管理課 -->

変更履歴
2.0版 平成20年8月15日 - 従来のSGML規則による文書をXML規則によるものに変更した。

<!-- 治験届出共通事項 -->
<xsd:element name="CLINTRIALPLANNOTE">
  <xsd:complexType>
    <xsd:sequence>
      <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
      <xsd:element name="COMMONINFOCLINTRIALPLANNOTE_TYPE" />
      <xsd:element name="INFONOTE" type="INFORNOTE_TYPE" />
      <xsd:element name="INFOMEDICALINSTITUT_TYPE" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
    </xsd:sequence>
  </xsd:complexType>
</xsd:element>
<!-- 治験届出共通事項 -->
<xsd:complexType name="COMMONINFOCLINTRIALPLANNOTE_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="TESTSUBSTANCEIDCODE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="TYPECLINTRIALS" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="RECEPTNUMCLINNOTE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="INITIATEDATE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="SERIALNOTENUM" type="ATTR_UPDATE_TYPE" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
    <xsd:element name="RECEPTNUMCLINTRIALPLANNOTE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
    <xsd:element name="CLINTRIALPLANNOTEDATE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 届出事項 -->
<xsd:complexType name="INFORNOTE_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="NOTEDATE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="CLASSNOTE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
    <xsd:element name="TIMESCHANGE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" minOccurs="0" maxOccurs="1" /> <!-- 30日調査対応被験薬区分 -->
    <xsd:element name="CATEGTESTPRODUCTSUBJ30DAYREVIEW" type="ATTR_UPDATE_NOVALUE_TYPE" minOccurs="0" maxOccurs="1" /> <!-- 当該治験計画届出受付番号 -->
    <xsd:element name="INFOPREMATURETERMINATION" type="INFOPREMATUERMINATION_TYPE" /> <!-- 当該治験計画届出年月日 -->
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 届出年月日 -->
<!-- 届出分類 -->
<!-- 変回数 -->
<!-- 中止情報 -->

```

```

<xsd:element name="INFONAMEADDRESSMANUFACTPLANT" type="INFONAMEADDRESSMANUFACTPLANT_TYPE" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
  <!-- 製造所又は営業所 (治験薬提供者) の名称及び所在地 -->
<xsd:element name="INFOINGREDIENTQUANTITY" type="INFOINGREDIENTQUANTITY_TYPE" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
  <!-- 成分及び分量情報 -->
<xsd:element name="MANUFACTMETHOD" type="ATTR_UPDATE_TYPE" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
  <!-- 製造方法 -->
<xsd:element name="INFOINDICATIONSEFFECTS" type="INFOINDICATIONSEFFECTS_TYPE" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
  <!-- 予定される効能又は効果情報 -->
<xsd:element name="INFOINTENDOSAGEADMIN" type="INFOINTENDOSAGEADMIN_TYPE" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
  <!-- 予定される用法及び用量情報 -->
<xsd:element name="SUMMARYPROTOCOL" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
  <!-- 治験計画の概要 -->

<xsd:complexType>
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
      <!-- 実施計画書識別記号 -->
    <xsd:element name="PHOTOCOLUMN" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <!-- 開発の相 -->
    <xsd:element name="PHASECLINTRIAL" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <!-- 試験の種類 -->
    <xsd:element name="TYPECLINTRIAL" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <!-- 目的 -->
    <xsd:element name="TRIALOBJECTIVES" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <!-- 予定被験者数情報 -->
    <xsd:element name="INFOPLANNUMSUBJ" type="INFOPLANNUMSUBJ_TYPE" />
      <!-- 対象疾患 -->
    <xsd:element name="TARGETDISEASE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <!-- 用法及び用量情報 -->
    <xsd:element name="INFOUSAGEADMIN" type="INFOUSAGEADMIN_TYPE" />
      <!-- 実施期間 -->
    <xsd:element name="WHOLEDURATIONCLINTRIAL" type="WHOLEDURATIONCLINTRIAL_TYPE" />
      <!-- 有償の理由等 -->
    <xsd:element name="REASONERIOUS" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <!-- 治験調整医師又は治験調整委員会構成医師に関する情報 -->
    <xsd:element name="CHARGEOUTPERSONCLINTRIAL" type="CHARGEOUTPERSONCLINTRIAL_TYPE" />
      <!-- 治験の費用負担者に関する情報 -->
    <xsd:element name="INFOCOORDINVESTIGATOR" type="INFOCOORDINVESTIGATOR_TYPE" />
      <!-- 治験の依頼 (準備) 及び管理に係る業務の一部を受託する者 (開発業務受託機関 (C R O)) の氏名、住所及び委託する業務の範囲 -->
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<xsd:element name="OTHERCOMMENTS" type="ATTR_UPDATE_TYPE" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
  <!-- その他 -->
<xsd:element name="REMARKS" type="REMARKS_TYPE" />
  <!-- 備考 -->
<xsd:element name="DOCATTACHEDNOTE" type="DOCATTACHEDNOTE_TYPE" />
  <!-- 届出書添付資料 -->
<xsd:element name="INFOPERSONFILLNOTE" type="INFOPERSONFILLNOTE_TYPE" />
  <!-- 治験届出者に関する情報 -->
<xsd:element name="INFOFOREIGNMANUFACTURER" type="INFOFOREIGNMANUFACTURER_TYPE" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
  <!-- 外国製造業者に関する情報 -->

<xsd:complexType>
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="INFOMEDICALINSTITUT_TYPE" />
      <!-- 実施医療機関情報 -->
  </xsd:sequence>
  <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
  <xsd:element name="INFOEACHMEDICALINSTITUT_TYPE" />
  <xsd:element name="FOOTNOTE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
  <!-- 実施医療機関ごとの事項 -->
</xsd:complexType>
<xsd:complexType name="INFOPREMATURETERMINATION_TYPE" />
<xsd:sequence>
  <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
  <xsd:element name="TERMINATIONDATE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
  <xsd:element name="REASONTERMINATION" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
  <xsd:element name="POSTTERMINATIONMEASURE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
</xsd:sequence>
</xsd:complexType>

```

```

<!-- 製造所又は営業所 (治験薬提供者) の名称及び所在地 -->
<xsd:complexType name="INFOADDRESSMANUFACTPLANT_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:sequence minOccurs="1" maxOccurs="unbounded" />
      <xsd:element name="SERIALNO1" type="ATTR_ADD_TYPE"/>
      <xsd:element name="SPONSOR_NAME" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
      <xsd:element name="SPONSOR_ADDRESS1" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
      <xsd:element name="SPONSOR_ADDRESS2" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
      <xsd:element name="MANUFACTURERIMPORTERCODE" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
    </xsd:sequence>
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 成分及び分量情報 -->
<xsd:complexType name="INFOINGREDIENTQUANTITY_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="INGREDIENTSQUANTITIES" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="INFOUSAGEFORMCODE" type="INFOUSAGEFORMCODE_TYPE" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 予定される効能又は効果情報 -->
<xsd:complexType name="INFOINTENDINDICATIONSEFFECTS_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="INTENDINDICATIONSEFFECTS" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="EFFICACYCLASSCODENUMBER" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 予定される用法及び用量情報 -->
<xsd:complexType name="INFOINTENDDOSAGEADMIN_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="INTENDDOSAGEADMIN" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="INFOADMINROUTECODE" type="INFOADMINROUTECODE_TYPE" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 薬型コード情報 -->
<xsd:complexType name="INFOUSAGEFORMCODE_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="MINOCCURS" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="MAXOCCURS" type="xsd:string" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 投与経路コード情報 -->
<xsd:complexType name="INFOADMINROUTECODE_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="SERIALNO1" type="ATTR_ADD_TYPE" />
    <xsd:element name="DOSAGEFORMCODE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 順序番号 -->
<xsd:complexType name="ATTR_ADD_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 名称 -->
<xsd:complexType name="ATTR_UPDATE_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 所在地1 -->
<xsd:complexType name="INFOADDRESS1_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 所在地2 -->
<xsd:complexType name="INFOADDRESS2_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 営業者コード -->
<xsd:complexType name="INFOADMINROUTECODE_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>

```

```

<xsd:sequence minOccurs="1" maxOccurs="unbounded">
  <xsd:element name="SERIALNO1" type="ATTR_ADD_TYPE"/>
  <xsd:element name="ADMINROUTECODE" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
</xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 予定被験者数情報 -->
<xsd:complexType name="INFOPLANNSUBJ_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="PLANNUMSUBJTESTPRODUCT" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
    <xsd:element name="PLANNUMSUBJECTTOTAL" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 用法及び用量情報 -->
<xsd:complexType name="INFOUSAGEADMIN_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="DOSAGEADMIN" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="INFOADMINROUTECODE" type="INFOADMINROUTECODE_TYPE" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 実施期間 -->
<xsd:complexType name="WHOLEDURATIONCLINTRIAL_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="STARTDATECLINTRIAL" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
    <xsd:element name="ENDDATECLINTRIAL" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 備考 -->
<xsd:complexType name="REMARKS_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:sequence minOccurs="1" maxOccurs="unbounded">
      <xsd:element name="SERIALNO1" type="ATTR_ADD_TYPE"/>
      <xsd:element name="DETAIL" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
    </xsd:sequence>
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 届出書添付資料 -->
<xsd:complexType name="DOCATTACHEDNOTE_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="INFONAMEDOCUMENTS" type="INFONAMEDOCUMENTS_TYPE" />
    <xsd:element name="REMARK" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 資料名情報 -->
<xsd:complexType name="INFONAMEDOCUMENTS_TYPE">
  <xsd:sequence>

```

```

<xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
<xsd:sequence minOccurs="1" maxOccurs="unbounded">
  <xsd:element name="SERIALNO1" type="ATTR_ADD_TYPE"/>
  <xsd:element name="NAMEDOC" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
</xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 治験の費用負担者に関する情報 -->
<xsd:sequence>
  <!-- 費用負担者に関する情報 -->
  <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
  <xsd:sequence minOccurs="1" maxOccurs="unbounded">
    <xsd:element name="SERIALNO1" type="ATTR_BOUNDED_TYPE"/>
    <xsd:element name="CHARGEOUTPERSONNAME" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
    <xsd:element name="VALIDITYREASONS" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
  </xsd:sequence>
</xsd:sequence>
<xsd:attribute ref="NOVALUE" use="optional" />
</xsd:complexType>
<!-- 治験調整医師又は治験調整委員会構成医師に関する情報 -->
<xsd:complexType name="INFOCOORDINVESTIGATOR_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:sequence minOccurs="1" maxOccurs="unbounded">
      <xsd:element name="SERIALNO1" type="ATTR_ADD_TYPE"/>
      <xsd:element name="KEYINVEST_NAME" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
      <xsd:element name="NAMEMEDICALINSTITUT" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
      <xsd:element name="KEYINVEST_AFFILATION" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
      <xsd:element name="KEYINVEST_TITLE" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
    </xsd:sequence>
  </xsd:sequence>
  <xsd:attribute ref="NOVALUE" use="optional" />
</xsd:complexType>
<!-- 治験の依頼 (準備) 及び管理に係る業務の一部を受託する者 (開発業務受託機関 (C R O)) の氏名、住所及び委託する業務の範囲 -->
<xsd:complexType name="INFOCRO_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:sequence minOccurs="1" maxOccurs="unbounded">
      <xsd:element name="SERIALNO1" type="ATTR_ADD_TYPE"/>
      <xsd:element name="CRO_NAME" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
      <xsd:element name="CRO_ADDRESS1" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
      <xsd:element name="CRO_ADDRESS2" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
      <xsd:element name="CRO_SERVICE" type="ATTR_UPDATE_TYPE"/>
    </xsd:sequence>
  </xsd:sequence>
  <xsd:attribute ref="NOVALUE" use="optional" />
</xsd:complexType>
<!-- 治験届出者に関する情報 -->
<xsd:complexType name="INFOPERSONFILLNOTE_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:sequence minOccurs="1" maxOccurs="unbounded">
      <!-- 順序番号 -->
      <xsd:element name="PERSONFILLNOTE_ID" type="xsd:string" />
      <xsd:element name="PERSONFILLNOTE_NAME" type="xsd:string" />
      <xsd:element name="PERSONFILLNOTE_ADDRESS1" type="xsd:string" />
      <xsd:element name="PERSONFILLNOTE_ADDRESS2" type="xsd:string" />
      <xsd:element name="PERSONFILLNOTE_PHONE" type="xsd:string" />
      <xsd:element name="PERSONFILLNOTE_FAX" type="xsd:string" />
    </xsd:sequence>
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 委託する業務の範囲 -->
<xsd:complexType name="INFOPERSONFILLNOTE_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:sequence minOccurs="1" maxOccurs="unbounded">
      <!-- 治験の順序番号 -->
      <xsd:element name="PERSONFILLNOTE_ID" type="xsd:string" />
      <xsd:element name="PERSONFILLNOTE_NAME" type="xsd:string" />
      <xsd:element name="PERSONFILLNOTE_ADDRESS1" type="xsd:string" />
      <xsd:element name="PERSONFILLNOTE_ADDRESS2" type="xsd:string" />
      <xsd:element name="PERSONFILLNOTE_PHONE" type="xsd:string" />
      <xsd:element name="PERSONFILLNOTE_FAX" type="xsd:string" />
    </xsd:sequence>
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>

```

```

<xsd:sequence minOccurs="1" maxOccurs="unbounded">
  <xsd:element name="SERIALNO1" type="ATTR_ADD_TYPE" />
  <xsd:element name="CLASSPERSONFILLNOTE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
  <xsd:element name="APPLICAT_NAME" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
  <xsd:element name="APPLICAT_REP_NAME" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
  <xsd:element name="APPLICAT_ADDRESS1" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
  <xsd:element name="APPLICAT_ADDRESS2" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
  <xsd:element name="MANUFACTURERIMPORTCODE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
  <xsd:element name="INFOPERSONASSIGNNOTE" type="xsd:string">
    <xsd:complexType>
      <xsd:sequence>
        <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
        <xsd:element name="APPLICAT_PERSON_NAME" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
        <xsd:element name="APPLICAT_PERSON_TITLE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
        <xsd:element name="APPLICAT_TELNUM" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
        <xsd:element name="FAXNUMBER" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      </xsd:sequence>
    </xsd:complexType>
  </xsd:element>
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:element name="APPLICAT_PERSON_NAME" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="APPLICAT_PERSON_TITLE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="APPLICAT_TELNUM" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="FAXNUMBER" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
  </xsd:sequence>
  <xsd:element name="INFOFOREIGNMANUFACTURER_TYPE" type="xsd:string" />
  <xsd:sequence minOccurs="1" maxOccurs="unbounded">
    <xsd:element name="SERIALNO1" type="ATTR_ADD_TYPE" />
    <xsd:element name="FOREIGN_SPONSOR_NAME" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="FOREIGN_SPONSOR REP NAME" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="FOREIGN_SPONSOR_ADDRESS1" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="FOREIGN_SPONSOR_ADDRESS2" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="FOREIGN_NAME_FRNGLNG" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="FOREIGN_SPOMSPR.REP_NAME_FRNGLNG" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="FOREIGN_ADDRESS1_FRNGLNG" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="FOREIGN_ADDRESS2_FRNGLNG" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
  </xsd:sequence>
  <xsd:attribute ref="#NOVALUE" use="optional" />
</xsd:complexType>
<!-- 実施医療機関ごとの事項 -->
<xsd:complexType name="INFOEACHMEDICALINSTITUT_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:sequence minOccurs="1" maxOccurs="unbounded">
      <xsd:element name="SERIALNO1" type="ATTR_ADD_TYPE" />
      <xsd:element name="INSTITUTE_NAME" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <xsd:element name="DEPARTMENT" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <xsd:element name="INSTITUTE_ADDRESS1" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <xsd:element name="INSTITUTE_ADDRESS2" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <xsd:element name="INSTITUTE_TELNUM" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    </xsd:sequence>
    <xsd:attribute ref="#NOVALUE" use="optional" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 順序番号 -->
<!-- 実施医療機関の名称 -->
<!-- 実施診療科 -->
<!-- 所在地1 -->
<!-- 所在地2 -->
<!-- 電話番号 -->

```

```

<xsd:element name="INFOINVESTIGATOR" type="INFOINVESTIGATOR_TYPE" />
<xsd:element name="INFOSUBINVESTIGATOR" type="INFSUBINVESTIGATOR_TYPE" />
<xsd:element name="INFOQUANTITIESINVESTPRODUCT" type="INFOQUANTITIESINVESTPRODUCT_TYPE" />
<xsd:element name="PLANNUMSUBJMEDICALINSTITUT" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
<xsd:element name="NUMSUBINRNLINSTITUTION" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
<xsd:element name="INFOSMOINMEDINST" type="INFOSMOINMEDINST_TYPE" />           <!-- 治験の実施に係る業務の一部を実施医療機関から受託する者（治験施設支援機関（SMO））の氏名、住所及び委託する業務の範囲 -->
<xsd:element name="OTHERS" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />                         <!-- 実施医療機関予定被験者数 -->
</xsd:sequence>                                                               <!-- 実施医療機関被験者数 -->
</xsd:sequence>                                                               <!-- その他 -->
</xsd:complexType>
<!-- 責任医師に関する情報 -->
<xsd:complexType name="INFOINVESTIGATOR_TYPE">

<xsd:sequence>
  <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
  <xsd:sequence minOccurs="1" maxOccurs="unbounded">
    <xsd:element name="SERIALNO2" type="ATTR_ADD_TYPE" />
    <xsd:element name="CHIEFINVEST_NAME" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="CHIEFINVEST_TITLE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="NUMMEDICALSCHOOL" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="GRADUATEYEARMEDICALSCHOOL" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    <xsd:element name="CHIEFINVEST_PRONOUNCE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
  </xsd:sequence>
</xsd:complexType>
<!-- 分担医師に関する情報 -->
<xsd:complexType name="INFSUBINVESTIGATOR_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:sequence minOccurs="1" maxOccurs="unbounded">
      <xsd:element name="SERIALNO2" type="ATTR_ADD_TYPE" />
      <xsd:element name="INVESTIGATOR_NAME" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <xsd:element name="INVEST_PRONOUNCE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    </xsd:sequence>
  </xsd:complexType>
<!-- 治験薬数量情報 -->
<xsd:complexType name="INFOQUANTITIESINVESTPRODUCT_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="SERIALNO2" type="ATTR_ADD_TYPE" />
    <xsd:sequence minOccurs="1" maxOccurs="unbounded">
      <xsd:element name="NAMEINVESTPRODUCT" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <xsd:element name="QUANTITIESPLANNED" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <xsd:element name="QUANTITIESSUPPLIED" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <xsd:element name="QUANTITIESUSED" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <xsd:element name="QUANTITIESWITHDRAWN" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <xsd:element name="QUANTITIESABROGATED" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    </xsd:sequence>
  </xsd:complexType>
<!-- 治験薬数量情報 -->
<!-- 順序番号 -->
<!-- 責任医師の氏名 -->
<!-- 大学番号 -->
<!-- 卒業年 -->
<!-- 氏名よみかな -->
<!-- 治験薬名 -->
<!-- 交付数量 -->
<!-- 使用数量 -->
<!-- 回收数量 -->
<!-- 廃棄数量 -->

```

```

</xsd:complexType>
<!-- 治験の実施に係る業務の一部を実施医療機関から受託する者 (治験施設支援機関 (SMO)) の氏名、住所及び委託する業務の範囲 -->
<xsd:complexType name="INFOSMOINMEDINST_TYPE">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
    <xsd:sequence minOccurs="1" maxOccurs="unbounded">
      <xsd:element name="SERIALNO2" type="ATTR_ADD_TYPE" />
      <xsd:element name="SMO_NAME" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <xsd:element name="SMO_ADDRESS1" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <xsd:element name="SMO_ADDRESS2" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      <xsd:element name="SMO_SERVICE" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
    </xsd:sequence>
  </xsd:sequence>
  <xsd:attribute ref="NOVALUE" use="optional" />
  <!-- 治験審査委員会に関する情報 -->
  <xsd:complexType name="INFOIRB_TYPE">
    <xsd:sequence>
      <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
      <xsd:sequence minOccurs="1" maxOccurs="unbounded">
        <xsd:element name="SERIALNO2" type="ATTR_ADD_TYPE" />
        <xsd:element name="TYPEIRB" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
        <xsd:element name="IRB_OWNER_NAME" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
        <xsd:element name="IRB_ADDRESS1" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
        <xsd:element name="IRB_ADDRESS2" type="ATTR_UPDATE_TYPE" />
      </xsd:sequence>
    </xsd:sequence>
    <xsd:attribute ref="NOVALUE" use="optional" />
    <!-- 項目 -->
    <xsd:complexType name="ATTR_UPDATE_TYPE" mixed="true">
      <xsd:sequence>
        <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
        <xsd:element name="CHANGEDATE" type="xsd:string" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
        <xsd:element name="CHANGEREASON" type="xsd:string" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
      </xsd:sequence>
      <xsd:attribute name="STATUS" use="optional">
        <xsd:simpleType>
          <xsd:restriction base="xsd:string" />
          <xsd:enumeration value="UPDATE" />
          <xsd:enumeration value="NONE" />
        </xsd:restriction>
      </xsd:simpleType>
    </xsd:complexType>
  </xsd:sequence>
  <!-- 項目 (順序番号用) -->
  <xsd:complexType name="ATTR_ADD_TYPE" mixed="true">
    <xsd:sequence>
      <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" />
      <xsd:element name="CHANGEDATE" type="xsd:string" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
      <xsd:element name="CHANGEREASON" type="xsd:string" minOccurs="0" maxOccurs="1" />
    </xsd:sequence>
  </xsd:complexType>

```

```

</xsd:sequence>
<xsd:attribute name="STATUS" use="optional">
  <xsd:simpleType>
    <xsd:restriction base="xsd:string">
      <xsd:enumeration value="NONE"/>
      <xsd:enumeration value="APPEND"/>
      <xsd:enumeration value="DELETE"/>
    </xsd:restriction>
  </xsd:simpleType>
</xsd:attribute>
</xsd:complexType>
<!-- 項目 NOVALUE 属性付き -->
<xsd:complexType name="ATTR_UPDATE_NOVALUE_TYPE" mixed="true">
  <xsd:sequence>
    <xsd:element name="VARIABLELABEL" type="xsd:string"/>
    <xsd:element name="CHANGEREASON" type="xsd:string" minOccurs="0" maxOccurs="1"/>
  </xsd:sequence>
  <xsd:attribute name="STATUS" use="optional">
    <xsd:simpleType>
      <xsd:restriction base="xsd:string">
        <xsd:enumeration value="NONE"/>
        <xsd:enumeration value="UPDATE"/>
      </xsd:restriction>
    </xsd:simpleType>
  </xsd:attribute>
  <xsd:attribute ref="NOVALUE" use="optional"/>
  <xsd:complexType>
    <xsd:attribute name="NOVALUE" type="xsd:string" value="NONE" />
  </xsd:complexType>
  <xsd:attribute name="CHANGEREASON" type="xsd:string" value="NONE" />
  <xsd:attribute name="STATUS" type="xsd:string" value="NONE" />
  <xsd:attribute name="VARIABLELABEL" type="xsd:string" value="NONE" />
</xsd:schema>

```

（注）属性の値は、属性の型と一致する（例：xs:stringの場合は、xs:string型の値を指定する）。

（注）属性の値が複数ある場合は、属性の型と一致する（例：xs:stringの場合は、xs:string型の値を複数指定する）。

大学番号一覧

番号	大学名	番号	大学名	番号	大学名
010	愛知医科大学	330	慶應義塾大学	650	名古屋市立大学
020	愛知学院大学	340	高知大学	660	名古屋大学
030	秋田大学	350	神戸大学	670	奈良県立医科大学
040	旭川医科大学	360	埼玉医科大学	680	新潟大学
050	朝日大学	370	佐賀大学	690	日本医科大学
060	岩手医科大学	380	札幌医科大学	700	日本歯科大学
070	愛媛大学	390	産業医科大学	710	日本大学
080	大分大学	400	滋賀医科大学	720	浜松医科大学
090	奥羽大学	410	自治医科大学	730	兵庫医科大学
100	大阪医科大学	420	島根大学	740	弘前大学
110	大阪歯科大学	430	順天堂大学	750	広島大学
120	大阪市立大学	440	昭和大学	760	福井大学
130	大阪大学	450	信州大学	770	福岡歯科大学
140	岡山大学	460	聖マリアンナ医科大学	780	福岡大学
150	香川大学	470	千葉大学	790	福島県立医科大学
160	鹿児島大学	480	筑波大学	800	藤田保健衛生大学
170	神奈川歯科大学	490	鶴見大学	810	防衛医科大学校
180	金沢医科大学	500	帝京大学	820	北海道医療大学
190	金沢大学	510	東海大学	830	北海道大学
200	川崎医科大学	520	東京医科歯科大学	840	松本歯科大学
210	関西医科大学	530	東京医科大学	850	三重大学
220	北里大学	540	東京歯科大学	860	宮崎大学
230	岐阜大学	550	東京慈恵会医科大学	870	明海大学
240	九州歯科大学	560	東京女子医科大学	880	山形大学
250	九州大学	570	東京大学	890	山口大学
260	京都大学	580	東邦大学	900	山梨大学
270	京都府立医科大学	590	東北大大学	910	横浜市立大学
280	杏林大学	600	徳島大学	920	琉球大学
290	近畿大学	610	獨協医科大学	930	和歌山県立医科大学
300	熊本大学	620	鳥取大学		
310	久留米大学	630	富山大学	999	外国の大学
320	群馬大学	640	長崎大学		

注) 大学の名称が変更された等の理由により該当する名称がない場合には現在の名称に読み替えて入力すること。

別紙様式

(回数)

圖 瑪 中 止 展 品

拍賣成分子品號	拍賣之種類	拍賣出年月日	拍賣出受付番号
2 : 自由競標方式拍賣	1 : 招標方式拍賣	平成26年6月16日	086

中止請報	年 月 日	拍賣出年月日	拍賣出受付番号
中止理由	年 月 日	拍賣出年月日	拍賣出受付番号
備 號	年 月 日	拍賣出年月日	拍賣出受付番号

上記以上印鑑器の中止を届け出ます。

年 月 日	平成26年6月16日	拍賣出年月日	平成26年6月16日
年 月 日	平成26年6月16日	拍賣出年月日	平成26年6月16日
年 月 日	平成26年6月16日	拍賣出年月日	平成26年6月16日
年 月 日	平成26年6月16日	拍賣出年月日	平成26年6月16日
年 月 日	平成26年6月16日	拍賣出年月日	平成26年6月16日

氏名 : (法人代表の氏名、主な事務所の所在地)	印	年 月 日	平成26年6月16日
510	中止請報	平成26年6月16日	030
520	年 月 日	平成26年6月16日	030
530	年 月 日	平成26年6月16日	078
540	年 月 日	平成26年6月16日	088
550	年 月 日	平成26年6月16日	098
560	年 月 日	平成26年6月16日	108
570	年 月 日	平成26年6月16日	118
580	年 月 日	平成26年6月16日	128
590	年 月 日	平成26年6月16日	138
600	年 月 日	平成26年6月16日	148
610	年 月 日	平成26年6月16日	158
620	年 月 日	平成26年6月16日	168
630	年 月 日	平成26年6月16日	178
640	年 月 日	平成26年6月16日	188
650	年 月 日	平成26年6月16日	198
660	年 月 日	平成26年6月16日	208
670	年 月 日	平成26年6月16日	218
680	年 月 日	平成26年6月16日	228
690	年 月 日	平成26年6月16日	238
700	年 月 日	平成26年6月16日	248
710	年 月 日	平成26年6月16日	258
720	年 月 日	平成26年6月16日	268
730	年 月 日	平成26年6月16日	278
740	年 月 日	平成26年6月16日	288
750	年 月 日	平成26年6月16日	298
760	年 月 日	平成26年6月16日	308
770	年 月 日	平成26年6月16日	318
780	年 月 日	平成26年6月16日	328
790	年 月 日	平成26年6月16日	338
800	年 月 日	平成26年6月16日	348
810	年 月 日	平成26年6月16日	358
820	年 月 日	平成26年6月16日	368
830	年 月 日	平成26年6月16日	378
840	年 月 日	平成26年6月16日	388
850	年 月 日	平成26年6月16日	398
860	年 月 日	平成26年6月16日	408
870	年 月 日	平成26年6月16日	418
880	年 月 日	平成26年6月16日	428
890	年 月 日	平成26年6月16日	438
900	年 月 日	平成26年6月16日	448
910	年 月 日	平成26年6月16日	458
920	年 月 日	平成26年6月16日	468
930	年 月 日	平成26年6月16日	478
940	年 月 日	平成26年6月16日	488
950	年 月 日	平成26年6月16日	498
960	年 月 日	平成26年6月16日	508
970	年 月 日	平成26年6月16日	518
980	年 月 日	平成26年6月16日	528
990	年 月 日	平成26年6月16日	538
1000	年 月 日	平成26年6月16日	548

2. 配戴標記記載事項の方へ本配戴証交付を受けた者、その標記「別紙()」に記載された記載事項付記せよ。

1. 用紙の大部は日本工業規格A4尺寸で記す。

(注意)

3. 録考欄に当該品の担当者氏名及び連絡先の電話番号・FAX番号を記載する。