

受託研究実施願

病院長 ○○○ 様

(申請者)受託研究担当医師 △△△△ 印

下記のとおり、医薬品等の製造販売後の調査を実施するため承認願います。

記

1. 受託研究の名称および内容

名称：○○錠特定使用成績調査

内容：○○錠の長期予後への影響、並びにそれらに影響を与える要因の検出を目的として実施する。

2. 受託研究の目的等

(1) 区 分

ア. 医薬品 イ. 医療機器 ウ. その他 ()

(2) 目 的

ア. 再審査申請 イ. 再評価申請 ウ. 副作用報告 エ. その他 ()

(3) 調査区分

ア. 使用成績調査 イ. 特定使用成績調査 ウ. その他 ()

3. 受託研究担当医師および診療科等

(1) 受託研究担当医師：△△△△ 診療科：□□科

(2) 共同研究医師：○○○○、◇◇◇◇

4. 受託研究依頼者

○○株式会社 ○○○○

5. 受託研究の実施希望期間

自：契約締結日 ～ 至：令和 ○ 年 ○ 月 ○ 日

6. 受託研究の予定症例数・調査票数

症例数：10 症例 調査票数：20 冊 (1 症例につき最大 2 冊)

7. 受託研究費

積算根拠 (例) 629,200 円
① 調査費：400,000 円
② 事務費：40,000 円
③ 管理費：132,000 円
④ 消費税：57,200 円

研究費の算出基準は様式 6 号に記載しています。