

書式10 契約番号を記載してください。
※契約番号：契約書等に記載されている、
6桁の番号

整理番号	24XXXX
区分	☐ 治験 ☐ 製造販売後臨床試験
	☐ 医薬品 ☐ 医療機器 ☐ 再生医療等製品

西暦 年 月 日

治験に関する変更申請書

実施医療機関の長

東北大学病院長 殿

実施医療機関の長 欄の記載は、
「国立大学法人東北大学 東北大学病院長」
又は「東北大学病院長」としてください。

治験依頼者

(名称)
(代表者)

治験責任医師

(氏名)

申請内容に関わらず、
治験依頼者名、治験責任医師名の
両方を記載してください。
“該当せず”の記載は避けてください。

下記の治験において、以下のとおり変更したく、申請いたします。

記

被験薬の化学名 又は識別記号		治験実施計画書番号		
治験課題名				
変更文書等		☐ 治験実施計画書 ☒ 説明文書、同意文書 ☐ 治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書 ☒ 治験分担医師 ☒ その他 (治験責任医師、治験参加カード、治験契約書)		
変更内容	変更事項	変更前	変更後	変更理由
	治験責任医師	〇〇 〇〇	△△ △△	治験責任医師交代のため 等
	治験分担医師	△△ △△ □□ □□ ◇◇ ◇◇	<u>削除</u> □□ □□ ◇◇ ◇◇	
	説明文書、同意文書	第×版 yyyy年mm月dd日	第△版 yyyy年mm月dd日	
	治験参加カード	第×版 yyyy年mm月dd日	第△版 yyyy年mm月dd日	
添付資料	治験責任医師履歴書 (△△ △△) 治験分担医師・治験協力者リスト (yyyy年mm月dd日) 説明文書、同意文書 第△版 (yyyy年mm月dd日)、変更点一覧 治験参加カード 第△版 (yyyy年mm月dd日)、変更点一覧			
担当者連絡先	所属 :			

注) (長=責) ※審議対象ではない資料を添付する場合、実施医療機関の長に提出する。なお、変更内容によっては、治験責任医師 (実施医療機関の長) が作成する。この場合、治験責任医師欄及び実施医療機関の長欄ともに記載し、治験依頼者欄は“該当せず”と記載する。