臨床研究実施計画・研究概要公開システム

操作マニュアル【登録者編】

Ver.1.6

2020年01月09日

改 訂 履 歴

版数	改訂	改訂	改訂内交
NX X X	年月日	頁	(2011)石
1.0	2018年3月19日	-	初版作成
1.1	2018年6月12日	4~	手順の細分化
1.2	2018年8月21日	9, 13	複数研究対応に関する内容の追加
1.3	2018年10月15日	3, 4, 8,	トップ画面お知らせ欄の追加
		10 [~] 14,	多施設共同研究機関情報添付ファイル対応に関する内容の追加
		16, 17,	説明同意文書添付欄移動対応の追加
		22 [~] 24	審査結果通知書文言変更対応の追加
1.4	2018年11月30日	_	登録画面の改定に伴う変更
1.5	2019年4月8日	-	登録画面の改定に伴う変更
			再生医療等研究の登録に伴う変更
			疾病等報告の申請に伴う変更
1.6	2020年01月09日	17, 28,	再生医療等研究 表 2. エラーメッセージー覧 にマスキングに関
		30 [~] 33,	する内容を追加。
		39, 41	軽微な文言の修正。

1	はじ	めに
	1.1	提出様式作成の流れ(新規申請の場合)1
2	業務	を想定した操作方法2
	2.1	【登録者】アカウントの登録2
	2.2	【登録者】ログイン
	2.3 後調査	【登録者】臨床研究計画情報をシステムに登録(特定臨床研究、その他の臨床研究、治験・製造販売 等)
	2.4	【登録者】臨床研究計画情報をシステムに登録(再生医療研究)19
	2.5	【登録者】提出様式等印刷・提出 30
	2.6	【登録者】提出様式提出後のステータス確認
	2.7	【登録者】変更等申請・提出様式の作成
	2.8	【登録者】変更等提出様式の印刷・提出
	2.9	【登録者】変更等提出様式提出後のステータス確認
3	はじ	めに(疾病等報告)
4	業務	を想定した操作方法
	4.1	【登録者】ログイン
	4.2	【登録者】疾病等報告トップ画面の表示
	4.3	【登録者】疾病等報告書(医薬品)情報をシステムに登録43
	4.4	【登録者】登録情報の報告

1 はじめに

本操作マニュアルは、臨床研究実施計画・研究概要公開システムにおいて行う登録者が実施する業務の操作 方法について記載しています。

1.1 提出様式作成の流れ(新規申請の場合)

Step 1. 【登録者】アカウントの登録

申請者はシステムのアカウント登録を行います。

Step 2. 【登録者】 ログイン

Step1で取得したアカウントで、システムにログインします。

Step 3. 【登録者】臨床研究実施計画・研究概要の情報をシステムに登録、更新

1. データ入力

登録者は臨床研究実施計画・研究概要の新規申請情報をシステムに登録します。

「一時保存」をしていただくことで、入力中のデータを保存して中断することが可能です。 ※ログイン後、入力を再開可能です。 ※認定審査委員会へ提出される際は、ステータスが「一時保存」となっている場合は、「届出 書出力」ボタンより様式1の出力を行うことが可能です。

- 2. 添付書類をアップロード
 申請に必要な書類をアップロードします。
- データ入力確認
 申請に必要なデータ入力および必要な添付書類がアップロードされていることを確認します。
 入力漏れや不整合データがあれば再編集を行います。
- 4. 申請

申請を行います。

Step 4. 【登録者】申請書等印刷·提出

入力されたデータから申請書(PDFファイル)をダウンロードして印刷し、指定された提出先に提 出します。

2 業務を想定した操作方法

2.1 【登録者】アカウントの登録

登録者はアカウント登録が必要です。

アカウント登録には、以下の Step を行ってください。



各 Step の詳細手順を以下に記載します。

Step 1. トップ画面にアクセスします。「登録者ログイン画面へ」ボタンをクリックします

① 以下の URL にアクセスし、トップ画面にアクセスします。

URL : https://jrct.niph.go.jp/

1 お知らせ / Notice				
よくあるお問合	Ū.			
よくあるお問合 こちらから確認	含せについてまとめた 習し、解決しなかった	ベージを開設いたしました。 場合ヘルプデスクまでお問合せください。		
システムメンテ	ナンスのお知らせ			
毎週木曜日 22: ご不便をおかけ 以下の不具合に	:00~23:00 けしますが、ご理解、 こついて対応いたしま	ご協力のほどお願い致します。 こした。		
	2019年04月25日	・多施設excel取り込み時のチェック機能強化	<u>_</u>	
	2019年04月24日	 ・試験デザイン 対照 のデータ修正 「無治療対照 no treatment control」→「非対照 uncontrolled cont 	rolj	
	2019年04月23日	 ・登録済みの臨床試験情報の「研究種別」の変更 「企業治験」を「医師主導治験」に変更 ・様式7出力時の文字数対応 	-	
履歴 / History				
	2019年05月16日	よくあるお問合せをまとめたページを開設		
	2019年04月08日	再生医療等研究の登録が行えるようになりました。 疾病等報告の申請が行えるようになりました。 jRCTの画面をリニューアルいたしました。		
	2018年12月04日	治験情報の登録ができるようになりました。 新規提出公表日の表示を追加いたしました。 一時保存の状態でも届出書を出力可能とし、変更申請の場合に様式 登録画面の項目名などの一部を見直しました。	1の出力を可能といたしました。	
	2018年10月15日	入力画面:事項3「多施設共同研究機関情報」において、施設数が ドキュメントをアップロードできるようになりました。	50を超える場合、	
诉研究検索 / Search	n for clinical trials			
		検索画面へ		
線者ログイン / Logi	n	登録者ログイン画面へ		
のシステムについて				
つシステムけ 医療機	開発で宇族される随		モログイン画面へ」ボタンを	
と労働大臣に対して、 に対して、	実施計画の提出など 中田の実施す	いいたこういて、「曲味いた」ない「特生はなる の届出手続きたちためのシステムです。		
こ、同法に規定する闘	床研究実施基準に基	つき、世界保健機関(WHO)が公表を求める	クリックト キオ	

Step 2.	「登録者のアカウン	ント登録はこちら」ボタンをクリックします
	臨床研究審査委員会申請・情報公開	15.7.F.L
	登録者はログインしてから利用してください ユーザID、バスワードを忘れた方は、ユー 新規登録者の登録は、登録者のアカウント	い。 ザロ、ブスワード問い合わせから再設定してください。 登録はこちらから登録を行ってください。
	●登録者ログイン	
	ユーザロ	(必須) ユーザロを入力してください
	バスワード	(必須) パスワードを入力してください
		ログイン ユーザDD、パスワードを忘れた方はこちら
	● 登録者のアカウント登録	
	国 登録者操作マニュアル / The operatio	登録者のアカウント登録はこちら on manual
		「登録者のアカウント登録はこちら」ボタンを
		クリックします。
Step 3.	ユーザ仮登録を行い	います
メ・	ールアドレスを入力し	、「送信」ボタンをクリックします。
	ì R C T	
	Japan Registry of Clinical Trials 臨床研究実施計画・研究概要公開シス:	テムトップ画面
	新規ユーザの登録をされる方は、仮登録メールを ✔ コーザの登録を	:お送りしますのでメールアドレスを入力して送信ボタンを押してください。
	対象ユーザ	≥ 2943-¥r
		内容に関するお問い合わせはこちら(sec-jrct@niph.go.jp) システムに関する不用合・ご要題はごちら(webadmin-jrct@niph.go.jp)
		Copyright © National Institute of Public Health, All Rights Reserved.

Step 4. 認証キーのメモをとります

認証キーをメモ、もしくは画面ショットをとります。

認証キーは複雑ですので、コピーしメモ帳等に保存することをお勧めします。



認証キーの有効期限は発行されてから30分となっております。

30 分以内に Step5 以降の操作を行ってください。

Step 5. メールを確認し、URL をクリックします

メール記載 URL と認証キーが対応するようになっております。 複数回認証キーを発行された場合は、入力予定の認証キーに対応するメールに記載された URL をク リックしてください。

Step 6. 認証キーを入力します

メモした認証キーを入力します。

メモ帳に認証キーをメモ、もしくは認証キーが表示されている画面の画面ショットを取得した場合 は、認証キーの部分をコピーし、貼り付けします。

この時、先頭と末尾に空白が入らないように注意してください。





2.2 【登録者】ログイン

申請を行うにはログインが必要です。登録したアカウントでログインします。

- Step10. トップ画面にアクセスします
- Step11. 「登録者のログインはこちら」ボタンをクリックします

履歴 / History			
2019年05月16日	よくあるお問合せをまとめたページを開設		
2019年04月08日	再生医療等研究の登録が行えるようになりました。 疾病等報告の申請が行えるようになりました。 jRCTの画面をリニューアルいたしました。		
2018年12月04日	治験情報の登録ができるようになりました。 新規提出公表日の表示を追加いたしました。 一時保存の状態でも屈出書を出力可能とし、変更申請の場合に様式1の出力を 登録画面の項目名などの一部を見直しました。	可能といたしました。	
2018年10月15日	入力画面:事項3「多施設共同研究機関情報」において、施設数が50を超える ドキュメントをアップロードできるようになりました。	5場合、	
臨床研究検索 / Search for clinical trials		「登録者のログインは	はこちら」ボタンを
	検索画面へ	クリックしる	ます。
)登録者ログイン / Login			
	登録者ログイン画面へ		
このシステムについて			
このシステムは、医療機関等で実施される臨 厚生労働大臣に対して、実施計画の提出など また、同法に規定する臨床研究実施基準に基	*研究について、「臨床研究法」及び「再生医療等の安全性の確保等に関する? D周出手続を行うためのシステムです。 づき、世界保健機関(WHO)が公表を求める	法律」の規定に基づき、	

Step12. ユーザID、パスワードを入力し、ログインします

●登録者ログイ	>	
	ユーザID	
		(必須) ユーザIDを入力してください
	パスワード	
		(必須) パスワードを入力してください
٦٦	グイン」ボタンを	クリックします。

Step13. ログイン用トップ画面を表示します



- 2.3 【登録者】臨床研究計画情報をシステムに登録(特定臨床研究、その他の臨床研究、治験・製造販売後調査等)
 - Step14. 「特定臨床研究」ボタンをクリックします



※編集中の新規登録情報が50件未満の時、新規登録を行うことが可能です。

50件を超えて新規登録を行う場合は、

現在「新規登録一時保存」または「新規登録差し戻し」ステータスになっている 研究情報を申請後、再度新規登録を行ってください。

Step15. データ入力を行います

研究情報、事項1~事項9を入力します。

Japan Registry of Clinical Trials	
臨床研究実施計画・研究概要公開	システム クリックし直接移動することも可能です
	トップ創成
臨床研究失施計画情報登録	
研究の情報 / 研究責任医師の情報 / 司 / 実施状況の確認及び補償 / 研究資金	邦党責任医師以外の情報 / 多施設共同研究の情報 / 目的及び内容 / 医薬品等の概要 (等の提供等 / 委員会の情報 / その他の事項 / 添付資料 / 入力内容確認画面
御床研究実施計画の登録を行います。 28要事項を入力して次へボタンを押してく 一時保存ボタンを押すと入力内容が一時保 登録をやめてトップページに戻るには、反	、ださい(次へボタンを押しても記載内容は消えませんが一時保存されません)。 保存されます(登録は行いません)。 そるボタンを押してください。
✔ 管理的事項	
研究の種別	 特定就床研究
屬出日	
臨床研究実施計画番号	
▶ 1 特定臨床研究の実施体制に関	引する事項及び特定臨床研究を行う施設の構造設備に開する事項
(1)研究の名称	
6 月96-44.80	
Scientific Title	
Scientific Title (Acronym)	「「「「「」」」の「「」」」の「「」」」の「「」」」の「「」」」の「「」」」の「「」」」の「「」」」の「「」」」の「「」」」の「」」」の「「」」」の「」」。」。
Scientific Title (Acronym) 平島段研究名称	
Scientific Title (Acronym) 平易段研究名称 Public Title	
Scientific Title(Acronym) 平期以初先各称 Public Title	
Scientific Title (Acronym) 平黟总研究名称 Public Title Dublic Title (Accomm)	「次へ」ボタンで次画面へ
Scientific Title(Acronym) 平易於研究名称 Public Title(Acronym) 	Image: State St

事項3「多施設共同研究における研究責任医師に関する事項など」については、50施設まで入力 が可能です。



臨床研究実施計画・研究概要公開システム





臨床研究実施計画情報登録

研究の情報/研究責任医師の情報/研究責任医師以外の情報/参施設共同研究の情報/目的及び内容/医薬品等の概要/実施状況の確認及び補償/研究資金等の提供等/委員会の情報/その他の事項/添付資料/入力内容確認画面

臨床研究実施計画の登録を行います。

必要事項を入力して次へボタンを押してください(次へボタンを押しても記載内容は消えませんが一時保存されません)。 一時保存ボタンを押すと入力内容が一時保存されます(登録は行いません)。

✓ (4) 多施設共同研究における研究責任医師に関する事項等



50 施設を超える登録を行う際は、画面上部にある、エクセルの読み込みにて「ファイルを選択」 していただきアップロードボタンをクリックします。

ヘルプテキスト内からテンプレートファイルをダウンロードしていただき記載を行ってください。 作成が完了しましたら、エクセルの読込みの「ファイルを選択」ボタンをクリックし、Excel 形 式での添付を行ってください。

また、50 施設以上の内容を Excel にて添付した場合、入力画面には表示されませんのでお気をつけください。

内容の確認を画面上で行いたい場合は、一時保存を行った後、「閲覧」ボタンより閲覧画面にて ご確認いただけます。

「多施設共同研究の該当の有無」項目で「なし」を選択された場合や、Excel 形式(xls, xlsx)以外の形式でファイルを作成、添付された場合は、資料の添付はできませんのでご注意ください。

臨床研究実施計画・研究概要公開システム	ログアウト
▲アップロード可能なファイル形式(Excelファイル)ではありません。(添付	5:多振設共同研究施設情報。ファイル名:実施計画:別紙.cocol
★ 入力内容にエラーがあります。	
跟床研究軍施計画情報告錯	
臨床研究実施計画・研究概要公開システム	אנידענו
▲ 多態設具問研究の該当の有無で「なし」が選択されているため、添付の必要	にごいません。(50台賞科 多進設共同研究編励情報、ファイル名:実施計画 別紙.sisx)
★ 入力内容にエラーがあります。	
FRA (1) 2017年1日 (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)	表示されるエラーメッセージについては
	表 1. をご参照ください。

表1. エラーメッセージ一覧

No.	エラーメッセージ	対処方法
1	多施設共同研究の該当の有無で「なし」が選択され	多施設共同研究機関情報の登録をされる場合
	ているため、添付の必要はございません。(添付資	は、「あり」を選択してください。
	料 : 多施設共同研究機関情報、ファイル名 :(ファ	登録を行わない場合は、添付資料を添付せず、
	イル名).xlsx)	登録を続けてください。
2	アップロード可能なファイル形式(Excel ファイル)	ファイルの形式を Excel 形式(. xlsx, . xls)に
	ではありません。(添付資料: 多施設共同研究機関	直してから再度添付を行ってください。
	情報、ファイル名:(ファイル名).txt)	

Excel ファイルをアップロードする前に以下の点ついて確認を行ってから、アップロードを行って ください。

・入力項目に空欄が無いか

・電話番号、郵便番号が形式に沿った入力となっているか

(全角文字の入力を行うとエラーとなりますのでハイフン、日本語等の入力が無いかについてもご 確認をお願いいたします。)

・日付の形式が yyyy/mm/dd 又は yyyy-mm-dd になっているか

(2019年5月8日の場合は、2019/5/8又は2019-5-8)

- ・プルダウンで選択可能な部分はプルダウンより選択を行っているか
- ・文頭、文末に空白スペースが入っていないか

その他の事項「7その他の事項(1)特定臨床研究の対象者等への説明及び同意に関する事項」に おいて、入力欄にすべての内容が記載できない場合は、同欄に「別紙のとおり。」と記載し、入力 欄下の「説明同意文書」項目に PDF 形式で添付をしてください。

臨床研究実施計画情報登録

研究の情報 / 研究責任医師の情報 / 研究責任医師以外の情報 / 多施設共同研究の情報 / 目的及び内容 / 医薬品等の概要 / 実施状況の確認及び補償 / 研究資金等の提供等 / 委員会の情報 / その他の事項 / 添付資料 / 入力内容確認画面

臨床研究実施計画の登録を行います。

必要事項を入力して次へボタンを押してください(次へボタンを押しても記載内容は消えませんが一時保存されません)。 一時保存ボタンを押すと入力内容が一時保存されます(登録は行いません)。

🖍 7 その他の事項

(1)特定臨床研究の対象者等への説明及び同意に関する事項

特定臨床研究の対象者等への説明及び同意の内 容	その記載事項の全てを記載する事ができないときには、同欄に「別紙のとおり。」と記載 し、別紙を添付すること。なお、この内容は公表されません。
説明文書及び同意文書の内容(別紙)	ファイルを選択 選択されていません この内容は公表されません。
	入力欄に「別紙のとおり。」と記載後、

ヘノ欄に「別私のとのり。」と記載後、

「ファイルを選択」ボタンをクリックし、

添付資料を添付してください。

Step16. 添付資料を添付します

	トップ画面
臨床研究実施計画情報登録	
研究の情報 / 研究責任医師の情報 / 研究責任 / 実施状況の確認及び補償 / 研究資金等の提	医師以外の情報 / 多施設共同研究の情報 / 目的及び内容 / 医薬品等の概要 供等 / 委員会の情報 / その他の事項 / 添付資料 / 入力内容確認画面
臨床研究実施計画の登録を行います。 必要事項を入力して入力内容確認画面へ進むボタ れません)。 一時保存ボタンを押すと入力内容が一時保存され	アンを押してください(入力内容確認画面へ進むボタンを押しても記載内容は消えませんが一時保存さ ます(登録は行いません)。
✔ 添付資料	
1 審査結果通知書	ファイルを選択 選択されていません
2-1 その他の添付資料1	ファイルを選択 違択されていません 太文中に掲載しきれない説明書類等を添付してください。 のファイルは公表されます。
「ァイルを選択」ボタンをクリックし、	ファイルを選択 選択されていません
付資料を添付してください。	文中に掲載しきれない説明書類等を添付してください。 のファイルは公表されます。
	戻る 一時保存 入力内容確認画面 画面トップへ

Step 17. 研究の情報~その他の事項への入力、添付資料の添付が終わったら「入力内容確認画面へ 進む」ボタンをクリックし、臨床研究実施計画情報登録確認画面へ進みます

in age (about)	
1 審査結果通知書	ファイルを選択 選択されていません
2-1 その他の添付資料 1	ファイルを選択 選択されていません 本文中に掲載しきれない説明書類等を添付してください。 このファイルは公表されます。
2-2 その他の添付資料 2	ファイルを選択 選択されていません 本文中に掲載しきれない説明書類等を添付してください。 このファイルは公表されます。
	前へ 一時保存 入力内容確認画面へ進む
	内容に関するお問い合わせはこちら(sec-jrct@niph.go.jp) システムに関する不具合・ご要望はこちら (webadmin-jrct@niph.go.jp)
	Copyright ® Na 戻る H4 一時保存 入力内容確認画面 画面

Step18. 登録内容の確認を行います

臨床研究実施計画情報登録確認画面で登録内容の確認を行ってください。

内容に、誤りや不備があった場合は臨床研究実施計画情報登録確認画面の上部にエラーメッセージが表示されます。表示に従い修正してください。

内容に、誤りや不備が無かった場合は「申請」ボタンをクリックし、申請をしてください。

★ 入力内容にエラーがあります。修正してくが	ださい。			
★ 当該臨床研究に対する管理者の許可が「な	し」となっています。実施医療機関の管理者の許可	を得てください。		
★ 当該臨床研究に対する審査結果が「未承認」	」となっています。認定臨床研究審査委員会の承認	を得てください。		
臨床研究実施計画情報登録確認		表示される:	エラーメッ	セージについては
船床研究実施計画の登録を行います。 %要事項を入力して次へボタンを押してください 贅録をやめてトップページに戻るには、戻るボタ −時保存ボタンを押すと入力内容が一時保存され	^。 ?ンを押してください。 !ます(登録は行いません)。	表 2. をごす	参照くださ	u. ≥ ■
✔ 管理的事項				٥
研究の種別	特定臨床研究			
届出日	必須項目が未入力です。			
臨床研究実施計画番号				
✓ 1 特定臨床研究の実施体制に関する事項及	び特定臨床研究を行う施設の構造設備に関する事項	Ę.	エラーの簡	箇所は赤字になります。
(1)研究の名称				٥
研究名称 / Scientific Title (Acronym)	必須項目が未入力です。	必須項目が未入	力です。	
平易な研究名称 / Public Title (Acronym)	必須項目が未入力です。	必須項目が未入	カです。	

表 2.エラーメッセージ一覧

No.	エラーメッセージ	対処方法
	入力内容にエラーがあります。修正してくださ	入力欄に空欄があるか、入力内容に不備がある場合にメッ
1	<i>د</i> ۰.	セージが表示されます。「修正」ボタンをクリックし、内
		容を修正してください。
	当該臨床研究に対する管理者の許可が「なし」	当該臨床研究に対する管理者の許可を得てから、「当該臨
2	となっています。実施医療機関の管理者の許可	床研究に対する管理者の許可の有無」欄の「あり」にチェ
	を得てください。	ックを入れて申請してください。
	当該臨床研究に対する審査結果が「未承認」と	認定臨床研究審査委員会の承認後、「当該臨床研究に対す
3	なっています。認定臨床研究審査委員会の承認	る審査結果」欄の「承認」にチェックを入れて申請してく
	を得てください。	ださい。
	新規登録の一時保存可能件数が上限に達しま	新規登録の一時保存件数が、上限に達している場合にメッ
4	した。本申請を完了する、または既存の新規登	セージが表示されます。本申請を完了させる、または、既
4	録データの申請を行ってください。	存の一時保存ステータスに新規登録データの申請を行って
		ください。

		-
遺伝子治療等臨床研究に関する指針(平	該当する	
成27年厚生労働省令第344号)の対象と なる臨床研究		
遺伝子組換え生物等の使用等の規制によ る生物の多様性の確保に関する法律(平	該当しない	
成15年法律第97号)の対象となる薬物		
22.14.0 L 20 BELLA 10 L		
生物由来製品に指定が見込まれる薬物を 用いる臨床研究	該当しない	
(4) 全体を通しての補足事項等		
全体を通しての補足事項		
その他1	その他1	
その他 2	その他 2	
その他 3	その他 3	
添付書類(実施計画届出時の添付書類)		
(<u>a</u> tionation	ファイルをダウンロード 1 春音扶卑语知書 odf	
1 衛宣福来週知香		※ 母山 家に 不 借 が ちっち 埋 合け
2 その他1		
		豆」「「「「「「「「「「「「」」」」」」「「「」」」」」」「「」」」」」」」」
3 その他 2	ファイルをダウンロード 6. その他2.docx	
3 その他2	ファイルをダウンロード 6 その信2 docx	「修正」ボタンをクリックし、修正を行ってください。
3 その他2	ファイルをダウンロード 6. その他2.docx	「修正」ボタンをクリックし、修正を行ってください。
3 その他2	<u>ファイルをダウンロード</u> 0 その使2 dox	「修正」ボタンをクリックし、修正を行ってください。
3 その他2	<u>ファイルをダウンロード</u> 0 その色2 dox	「修正」ボタンをクリックし、修正を行ってください。
3 その他2	271111257221110 ファイルをダウンロード 0 その色2 dox 日 日 他正 1-時代行	「修正」ボタンをクリックし、修正を行ってください。
3 その他2		「修正」ボタンをクリックし、修正を行ってください。
3 その他2		「修正」ボタンをクリックし、修正を行ってください。
3 ₹0 @ 2		
3 ₹0@2		

ー時保存後はログイン後トップ画面にて入力の再開や、ステータスの確認、登録情報の閲覧が行 えます。

一時保存中の場合は「編集」ボタン	<i>ر</i> تو	
入力の再開ができます。	申請情報のステ	ータス確認ができます。
ABLIDTINH 10 1075C推动 1075C推动 1284	東京町田留写 研究の名称 庙田 関覧 編集 屈出書出力 様式1	新規一時保存
ステータスに関わらず、「閲覧」ボタンに て申請内容の確認が行えます。	申請を行っている種別の帳票が出力さ	現在行っている申請データのみを削除
	れます。	します。

Step19. 登録内容確認後、申請を行います

		-
遺伝子治療等臨床研究に関する指針(平 成27年歴生労働省会第344号)の対象と	該当する	
なる臨床研究		
遺伝子組換え生物等の使用等の規制によ る生物の多様性の確保に関する法律(平	該当しない	
成15年法律第97号)の対象となる菜物 を用いる臨床研究		
生物由来製品に指定が見込まれる薬物を 用いる臨床研究	観道とない	
(4)全体を通しての補足事項等		
全体を通しての補足事項		
その他1	その他1	
その他2	その他2	
その他3	その他 3	
添付書類(実施計画屈出時の添付書類)		
1 市合独见通知念	ファイルをダウンロード 1. 春音地見通知書 pdf	
2 天の他1	ファイルをダウンロード 5. その他1 docx	
3 その他 2	ファイルをダウンロード 6 その他2 400x 入力内容を確認後、「申請」ボタンを	
	/ クリックし、申請を行ってください。 /	
	申請 征 一時保存	
	非特定臨床研究の <mark>3階回は、「田田学</mark> 統吉」後、厚生局への郵送は不要です。	
	内容に関するお問い合わせはこちら(sec-jrct@niph.go.jp)	
	システムに関する不具合・ご要望はこちら (webadmin-jrct@niph.go.jp)	
	Copyright © National Institute of Public Health, All Rights Reserved.	画面トップへ

申請後はログイン後トップ画面にてステータスの確認や、提出様式の出力、登録情報の閲覧が行えま す。

その他臨床研究、治験・製造販売後調査等の場合は「申請」ボタンの押下後、厚生局へ提出様式の郵送は不要です。



引き戻しを行うとステータスは「引き戻し」となり、ステータスが「一時保存」の時と同様の操作を 行うことができます。

登録情報	6		申請情報0	のステータスは「引き	き戻し」となります。	
届出情 報	研究種別	臨床研究実施計画番号 研	究の名称	届出日	27-26	-
新規	特定臨床研究	研	究名称	2019年05月08 日	新規引き戻し	
		間覧 編集 届出	書出力 様式1		削限	₽

ステータスが「登録一時保存」になっている場合は申請が完了していません。

必ず、「登録申請中」となっているか確認してください。

また、入力内容確認画面、申請情報閲覧画面にて表示される以下のボタンを操作することで、表示内容のありなしを選択できます。



^{2.4 【}登録者】臨床研究計画情報をシステムに登録(再生医療研究)

Step1. 「再生医療研究」ボタンをクリックします



※編集中の新規登録情報が50件未満の時、新規登録を行うことが可能です。

50 件を超えて新規登録を行う場合は、

現在「新規登録一時保存」または「新規登録差し戻し」ステータスになっている 研究情報を申請後、再度新規登録を行ってください。

Step 2. データ入力を行います

名称及び内容~その他を入力します。

ì R C	Т		
Japan Registry of Clir 海床研究実施計画・研究	nical Trials		クリックし直接移動することも可能です
臨床研究実施計画情報登	绿		
名称及び内容 / 人員及び構 / その他 / 添付資料 / 入	達設備 / 実施体制 / 多施設: 力内容確認画面へ進む	共同研究 / 細胞の入手方法等 / 利益相反管理	/ 安全性の確保等 / 健康被害の補償及び委員会に関する事項
11床研究実施計画の登録を行り 必要事項を入力して次へポタ3 −時保存ボタンを押すと入力P 登録をやめてトップページに見	います。 シを押してください(次へボタ 内容が一時保存されます(登録 異るには、戻るボタンを押して	ンを押しても記載内容は消えませんが一時保存 は行いません)。 ください。	されません) 。
1			
届出年月日		年 Y 月 Y 日 Y	
再生医療等提供機関(再生医 療等の提供を行う医療機関)	名称		
	都道府県	選択してください	۲
	住所		
管理者(多施設共同研究とし て実施する場合は代表管理 者)	氏名	姓名	
1			
提供しようとする再生医療等	の名称		
			ĥ
Scientific Title			
			「次へ」ボタンで次画面へ
「一時保存」ボ	タンで		遷移します。
入力データを係	そ存します 。	そる 一時保存 次へ	

多施設共同研究については、50施設まで入力が可能です。



臨床研究実施計画・研究概要公開システム

臨床研究実施計画情報登録

名称及び内容 / 人員及び構造設備 / 実施体制 / **多施設共同研究** / 細胞の入手方法等 / 利益相反管理 / 安全性の確保等 / 健康被害の補償及び委員会に関する事項 / その他 / 添付資料 / 入力内容確認画面へ進む

臨床研究実施計画の登録を行います。 必要事項を入力して次へボタンを押してください(次へボタンを押しても記載内容は消えませんが一時保存されません)。 一時保存ボタンを押すと入力内容が一時保存されます(登録は行いません)。

✓ 2 人員及び構造設備その他の施設等

(3)多施設共同研究に関する事項

多施設共同研究の該当の有無	● 未設定 ● 有 ● 無 「あり」を選択された場合は、以下の項目に共同研究機関情報を入力してください。登録予 定件数が多い場合はExcelファイルをインポートすることも可能です。
エクセルの読み込み	ファイルを選択 選択されていません 登録予定の多施設共同研究機関が50件を超える場合は、こちらから多施設共同研究機関情報 のテンプレートファイルをダウンロードし、Excel形式で作成後、添付してください。 このファイルは公開されます。 アップロード
廿同研究 全称	

50 施設を超える登録を行う際は、画面上部にある、エクセルの読み込みにて「ファイルを選択」 していただきアップロードボタンをクリックします。

ヘルプテキスト内からテンプレートファイルをダウンロードしていただき記載を行ってください。 作成が完了しましたら、エクセルの読込みの「ファイルを選択」ボタンをクリックし、Excel 形 式での添付を行ってください。

「多施設共同研究の該当の有無」項目で「なし」を選択された場合や、Excel 形式(xls, xlsx)以外の形式でファイルを作成、添付された場合は、添付資料の添付はできませんのでご注意ください。

臨床研究実施計画・研究概要公開システム	37731
▲アップロード可能なファイル形式(Excelファイル)ではありません。(添付資料:多振	DA同時完編燈傳稿、ファイル名、実施計画 別紙.dock)
★ 入力内容にエラーがあります。	
關床研究軍總計画情報告録	
臨床研究実施計画・研究概要公開システム	ログアウト
▲ 多施設共同研究の該当の利無で「なし」が選択されているため、恐付の必要はござい	ません。(恐行資料:多指設具用研究編励情報、ファイル名:実施計画:別紙.xso)
₩ 入力内容にエラーがあります。	
m立正立正确的关键	表示されるエラーメッセージについては
	☆ I. を∟参照へたさい。

表 1. エラーメッセージ一覧

No.	エラーメッセージ	対処方法
1	多施設共同研究の該当の有無で「なし」が選択され	多施設共同研究機関情報の登録をされる場合
	ているため、添付の必要はございません。(添付資	は、「あり」を選択してください。
	料:多施設共同研究機関情報、ファイル名:(ファイ	登録を行わない場合は、添付資料を添付せず、
	ル名).xlsx)	登録を続けてください。
2	アップロード可能なファイル形式(Excel ファイル)	ファイルの形式を Excel 形式(.xlsx, .xls)に直
	ではありません。(添付資料:多施設共同研究機関	してから再度添付を行ってください。
	情報、ファイル名:(ファイル名).txt)	

細胞の入手方法「3再生医療等に用いる細胞入手の方法及び並びに特定細胞加工物の製造及び品質 管理の方法等」において、入力欄にすべての内容が記載できない場合は、同欄に「別紙のとおり。」 と記載し、入力欄下の「説明同意文書」項目に PDF 形式で添付をしてください。

国本研究実施計画/特別登録 SARDU/PRE / ARDU/PRESENT (MANA) SARDUPRINE / MEMORAL / PERMETER / ERRED/MEMORAL / PERMETER / ERRED// ERR				
	臨床研究実施計画情報登録			
 由共和党製紙計画の登録を行います。 2季発展がなうたますくと大内省の一般保存されます(2時後日からさん)。 ▲ 3 再生医療等に用いる細胞の入手の方法並びに特定細胞加工物の製造及び品質管理の方法等 (1) 再生医療等に用いる細胞の入手の方法 (特定相胞加工物の製造及び品質管理の方法等 (1) 再生医療等に用いる細胞の入手の方法 (特定相胞加工物を用いる場合のみ起象) 	名称及び内容 / 人員及び構造設備 / 実施体制 / 多施設共 / その他 / 添付資料 / 入力内容確認画面へ進む	名称及び内容 / 人員及び構造設備 / 実施体制 / 多施設共同研究 / 細胞の入手方法等 / 利益相反管理 / 安全性の確保等 / 健康被害の補償及び委員会に関する事項 / その他 / 添付資料 / 入力内容確認画面へ進む		
 ✓ 3 再生医療等に用いる細胞の入手の方法位びに特定細胞加工物の製造及び品質管理の方法等 (1) 再生医療等に用いる細胞の入手の方法(特定細胞加工物の製造及び品質管理の方法等 (1) 再生医療等に用いる細胞(特定細胞加工物の構成細胞となる細胞) 手互換等に用いる細胞(特定細胞加工物の構成細胞となる細胞) 基础提供着から細胞の提供を受ける医療細胞的の名称 (例物の細胞を用いる場合にあっては当該細胞の採取を行う細胞(特定細胞の採取を行う) 	臨床研究実施計画の登録を行います。 必要事項を入力して次へボタンを押してください(次へボタン 一時保存ボタンを押すと入力内容が一時保存されます(登録)	ンを押しても記載内容は消えませんが一時保存されません)。 は行いません)。		
(1) 再生医療等に用いる細胞(特定細胞加工物の構成細胞となる細胞) 再生医療等に用いる細胞(特定細胞加工物の構成細胞となる細胞) 細胞提供者から細胞の提供を受ける医療細胞等の名称 細胞提供者の細胞を力いる場合にあっては当な細胞の採取を行う (特物の細胞を力いる場合にあっては当な細胞の採取を するにあってはドナー動物の細胞を用いる場合にあっ の細胞の構成の構成の細胞を用いる場合にあっ てはドナー動物の細胞を用いる場合にあっ の細胞 の細胞の構成の細胞を用いる場合にあっ てはドナー動物の細胞を用いる場合にあっ てはドナー動物の細胞を用いる場合にあっ の細胞の細胞を用いる場合にあっ の の細胞 の細胞のの細胞を用いる場合にあっ の の細胞の細胞の細胞のの細胞を用いる場合にあっ の の の にあるの の にたるの になるの細胞の細胞のの細胞を用いる場合の 細胞の細胞のの の にあるの の にあるの の になるの になるの になるころの の になるの になるの になるの になるの になるの の の にたるの の になるの になるの になるの になるの になるの の の にたるの の の にたるの の の の の にたるの の の の の の の の の の の の の の の の の の の	▶ 3 再生医療等に用いる細胞の入手の方法並びに	特定細胞加工物の製造及び品質管理の方法等		
再生医療等に用いる場徴(特定機動加工物の構成機能となる撮影) I翻提供用者から撮影の提供を受ける医療期等のな時、 (%的の撮影を用いる場合にあっては当該機動の解釈を 行う機関等の名称) I翻提供用者の選定方法(動物の撮影を用いる場合にあっては当該機動の解釈を fう機関等の名称) I翻提供用者の過差方法) I翻提供用者の過差方法) I翻提供用者の過差方法) I翻提供用者の過差方法) I翻提供用者の過信性の確認方法(動物の撮影を用いる場合にあっては当該機動の解釈を for any magnetic participation participation participation I翻提供用者の過信性の確認方法) I翻提供用者の過信性の確認方法) I翻提供用者の引き着性力する説明文書の内容 I翻提供用者の引き者に対する説明文書の内容 I翻提供用者以代表者に対する説明文書の内容 I翻加速用でき意思考の問題文書の I翻加速用でする説明文書の以同意文書の Immediate に対する説明文書のの内容 Immediate に対する説明文書ので見ない同意文書の Immediate に対する説明文書のの内容 Immediate に対する説明文書のの内容 Immediate に対する説明文書のと言い Immediate に対する説明文書のの内容 Immediate に対する説明文書のと言い Immediate に対する説明文書の Immediate に対する説明文書のと Immediate に対する説明文書の Immediate に対する	(1)再生医療等に用いる細胞の入手の方法(特定細	胞加工物を用いる場合のみ記載)		
 細胞便供者から細胞の細胞を用いる場合にあっては当認細胞の検知を (5mの細胞を用いる場合にあっては当認細胞の検知を てはドナー動物の過胞を用いる場合にあっ てはドナー動物の過胞を用いる場合にあっ てはドナー動物の過胞を用いる場合にあっ てはドナー動物の過胞を用いる場合にあっては「ドナー動物の過胞を用いる場合にあっては「ドナー動物の過胞を用いる場合」 細胞提供者及び代語者に対する説明及び同島の内容 細胞提供者又は代語者に対する説明文恵及び同意文書の 載む提供者又は代語者に対する説明文恵及び同意文書の 載式 (5%) コアイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。 細胞の探知の方法 人力欄に「別紙のとおり。」と記載後、 「ファイルを選択」ボタンをクリックし、 	再生医療等に用いる細胞(特定細胞加工物の構成細胞とな る細胞)			
 編胞提供者の選定方法(動物の細胞を用いる場合にあってはドナー動物の選定方法) 細胞提供者の適倍性の確認方法(動物の細胞を用いる場合にあってはドナー動物の適倍性の確認方法) 細胞提供者及び代語者に対する説明及び同意の内容 細胞提供者及び代語者に対する説明文書及び同意文書の 様式(別所) ファイルを選択) 選択されていません このファイルは公表されません。 細胞の採取の方法 人力欄に「別紙のとおり。」と記載後、 「ファイルを選択」ボタンをクリックし、 	細胞提供者から細胞の提供を受ける医療機関等の名称 (動物の細胞を用いる場合にあっては当該細胞の採取を 行う機関等の名称)			
細胞提供者の適格性の確認方法) 細胞提供者及び代誌者に対する説明及び同意の内容 細胞提供者及び代誌者に対する説明文書及び同意文書の 様式 (別紙) ファイルを選択、選択されていません このファイルは公表されません。 細胞の採取の方法 細胞の採取の方法	細胞提供者の選定方法(動物の細胞を用いる場合にあっ てはドナー動物の選定方法)			
細胞提供者及び代誌者に対する説明及び同意の内容 細胞提供者又は代誌者に対する説明文書及び同意文書の 様式 (別紙) ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。 細胞の採取の方法 細胞の採取の方法	細胞提供者の適格性の確認方法 (動物の細胞を用いる場合にあってはドナー動物の適格性の確認方法)			
細胞提供者又は代諾者に対する説明文書及び同意文書の 様式(別紙) ファイルを選択)選択されていません このファイルは公表されません。 細胞の採取の方法 入力欄に「別紙のとおり。」と記載後、 「ファイルを選択」ボタンをクリックし、	細胞提供者及び代諾者に対する説明及び同意の内容			
編胞の採取の方法 入力欄に「別紙のとおり。」と記載後、 「ファイルを選択」ボタンをクリックし、	細胞提供者又は代諾者に対する説明文書及び同意文書の 様式(別紙)	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。		
ふ付資料を添付してください。 2011年1月1日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日	細胞の採取の方法	入力欄に「別紙のとおり。」と記載後、 「ファイルを選択」ボタンをクリックし、 添付資料を添付してください。		

Step 3. 添付資料を添付します



臨床研究実施計画・研究概要公開システム

臨床研究実施計画情報登録

名称及び内容 / 人員及び構造設備 / 実施体制 / 多施設共同研究 / 細胞の入手方法等 / 利益相反管理 / 安全性の確保等 / 健康被害の補償及び委員会に関する事項 / その他 / **添付資料** / 入力内容確認面面へ進む

ログアウト

臨床研究実施計画の登録を行います。

必要事項を入力して入力内容確認面面へ進むボタンを押してください(入力内容確認面面へ進むボタンを押しても記載内容は消 えませんが一時保存されません)。

一時保存ボタンを押すと入力内容が一時保存されます(登録は行いません)。

🖌 添付資料

提供する再生医療等の詳細を記した書類	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
1 認定再生医療等委員会意見書	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
2 提供する再生医療等の詳細を記した書 類(研究として再生医療等を行う場合 は、研究計画書)	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
3 実施責任者及び再生医療等を行う医師 又は歯科医師の氏名、所属、役職及び略 歴(研究に関する実績がある場合には、 当该実績を含む。)を記載した書類	ファイルを選択 ごのファイルは公表されません。
5 再生医療等を受ける者に対する説明文 書及び同意文書の様式	 マスキング済み * 未 ファイルを選択 選択されていません 公表されます。※個人情報や知的財産等についてはマスキング処理をしてアップロードしてください。
6 再生医療等提供計画に記載された再生 医療等と同種又は類似の再生医療等に関 する国内外の実施状況を記載した書類	ファイルを選択 ごのファイルは公表されません。
7 再生医療等に用いる細胞に関連する研 究を記載した書類	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
8 特定細胞加工物概要書(特定細胞加工 物を用いる場合)	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
9 特定細胞加工物標準書(特定細胞加工 物を用いる場合)	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
10 衛生管理基準書(特定細胞加工物を 用いる場合)	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
44 想造管理其進書(結定編版加工版を	

11 製造管理基準書(特定細胞加工物を 用いる場合)	ファイルを選択 ごのファイルは公表されません。
12 品質管理基準書(特定細胞加工物を 用いる場合)	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
13 再生医療等製品の添付文書等(再生 医療等製品を用いる場合)	ファイルを選択 ごのファイルは公表されません。
14 委託契約書の写しその他これに準ず るもの(特定細胞加工物の製造を委託す る場合)	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
15 個人情報取扱実施規程	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
16 モニタリングに関する手順書	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
17 監査に関する手順書	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
18 利益相反管理基準	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
19 利益相反管理計画	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
20 統計解析計画書	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
21 その他(本文中に掲載しきれない説 明書類等)	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
22 その他(本文中に掲載しきれない説 明書類等)	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
23 その他(本文中に掲載しきれない説 明書類等)	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
24 その他(本文中に掲載しきれない説 明書類等)	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
25 その他(本文中に掲載しきれない説 明書類等)	ファイルを選択 ごのファイルは公表されません。

前へ 一時保存 入力内容確認画面へ進む

Step 4. 名称及び内容~その他の事項への入力、添付資料の添付が終わったら「入力内容確認画面 へ進む」ボタンをクリックし、臨床研究実施計画情報登録確認画面へ進みます

臨床研究実施計画・研究概要公開システム	ログアウト
臨床研究実施計画情報登録	
名称及び内容 / 人員及び構造設備 / 実数 / 健康被害の補償及び委員会に関する事	3体制 / 多施設共同研究 / 細胞の入手方法等 / 利益相反管理 / 安全性の確保等 頁 / その他 / 添付資料 / 入力内容確認面面へ進む
臨床研究実施計画の登録を行います。 必要事項を入力して入力内容確認画面へ進 えませんが一時保存されません)。 一時保存ボタンを押すと入力内容が一時保	むボタンを押してください(入力内容確認画面へ進むボタンを押しても記載内容は消 存されます(登録は行いません)。
▶ 添付資料	
提供する両生医療等の詳細を記した青斑	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
1 認定两生医療等委員会意見書	ファイルを選択 選択されていません
22 その他(本文中に掲載しきれない説 明書類等)	ファイルを選択 辺沢されていません このファイルは公表されません。
23 その他(本文中に掲載しきれない説 明書類等)	ファイルを選択 選択されていません このファイルは公表されません。
24 その他(本文中に掲載しきれない説 明書類等)	ファイルを選択 辺沢されていません このファイルは公表されません。
25 その他(本文中に掲載しきれない説 明書類等)	ファイルを選択 辺沢されていません このファイルは公表されません。

Step 5. 登録内容の確認を行います

臨床研究実施計画情報登録確認画面で登録内容の確認を行ってください。

内容に、誤りや不備があった場合は臨床研究実施計画情報登録確認画面の上部にエラーメッセージが表示されます。表示に従い修正してください。

内容に、誤りや不備が無かった場合は「申請」ボタンをクリックし、申請をしてください。



臨床研究実施計画・研究概要公開システム

★ 入力内容にエラーがあります。修正してください。

臨床研究実施計画情報登録確認

雨生医病生心分析

臨床研究実施計画の登録を行います。 必要事項を入力して次へボタンを押してください。 登録をやめてトップページに戻るには、戻るボタンを押してください。 一時保存ボタンを押すと入力内容が一時保存されます(登録は行いません)。

表示されるエラーメッセージについては

ログアウト

				表 2. をこ	ご参照ください。	
✔ 申請者情報					•	
届出年月日		必須項目が未入力です。				
再生医療等提供計画の計画番	号					
再生医療等提供機関(再生医 療等の提供を行う医療機関)	名称	必須項目が未入力です。				
	住所	必須項目が未入力です。 必須項目が未入力です。				
管理者(多施設共同研究とし て実施する場合は代表管理 者)	氏名	必須項目が未入力です。				
える 田田 トントナマ	五十万時茶乃パフの中向			エラーの領	箇所は赤字になります	0
▲ 1 提供しようとする	再生医療等及ひその内容		_	7 /	•	
(1)再生医療等の名称及	び分類				۰	
提供しようとする再生医療等 onym)	約名称 / Scientific Title (Acr	必須項目が未入力です。	必須項	目が未入力です。		
平易な研究名称 / Public Titl	e (Acronym)	必須頂目が未入力です。	必須頂	目が未入力です。		

表 2.エラーメッセージ一覧

N		
No.	エラーメッセーシ	
	入力内容にエラーがあります。修正してくださ	入力欄に空欄があるか、入力内容に不備がある場合にメッ
1	<i>د</i> ،	セージが表示されます。「修正」ボタンをクリックし、内
		容を修正してください。
	新規登録の一時保存可能件数が上限に達しま	新規登録の一時保存件数が、上限に達している場合にメッ
9	した。本申請を完了する、または既存の新規登	セージが表示されます。本申請を完了させる、または、既
2	録データの申請を行ってください。	存の一時保存ステータスに新規登録データの申請を行って
		ください。
	4 再生医療等を受ける者に対する説明文書及	添付資料「4 再生医療等を受ける者に対する説明文書及び
	び同意文書の様式 についてマスキング確認が	同意文書の様式」のマスキング確認項目で「未」が選択さ
	「未」となっています。個人情報や知的財産等	れている場合にメッセージが表示されます。
3	にマスキング処理を行なっているか確認して	個人情報や知的財産等にマスキング処理を行なっているか
	ください。	をご確認の上、本項目「済」を選択してください。
		また、特にマスキング対応不要の場合につきましても、確
		認後、本項目「済」を選択してください。

10 製造管理基準書(特定細胞加工物を用いる場合)	ファイルをダウンロード 5. その他1.pdf						
11 品質管理基準書(特定細胞加工物を用いる場合)	ファイルをダウンロード 5. その他1.pdf						
12 再生医療等製品の添付文書等(再生医療等製品を用い る場合)	ファイルをダウンロード 5. その他1.pdf						
13 委託契約書の写しその他これに準ずるもの(特定細胞 加工物の製造を委託する場合)	ファイルをダウンロード 5. その他1.pdf						
14 個人情報取扱実施規程	ファイルをダウンロード 5. その他1.pdf						
15 モニタリングに関する手順書	ファイルをダウンロード 5. その他1.pdf						
16 監査に関する手順書	ファイルをダウンロード 5. その他1.pdf						
17利益相反管理基準	ファイルをダウンロード 5. その他1.pdf						
18利益相反管理計画	ファイルをダウンロード 5. その他1.pdf						
19 統計解析計画書	ファイルをダウンロード 5. その他1.pdf						
20 その他(本文中に掲載しきれない説明書類等)	ファイルをダウンロード 5. その他1.pdf						
21 その他(本文中に掲載しきれない説明書類等)	ファイルをダウンロード 5. その他1.pdf	各項目の下にある「修正」ボタン					
22 その他 (本文中に共 登録内容に不備があ	oった場合は、 5. その他1.pdf	をクリックしても、入力内容の修					
23 その他 (本文中に# 「修正」ボタンをクリン	ックし、修正を行 5. その他1.pdf	正が可能です。					
24 その他(本文中に排 ってください。							
		修正する					
申請修正一時保存							
非特定臨床研究の場合は、「届出手続き」後、厚生局への郵送は不要です。							
内容に関するお問い合わせはこちら(sec.jrct@niph.go.jp) システムに関する不具合・ご要望はこちら(webadmin.jrct@niph.go.jn) 戻る ー時保存 画面トップへ							

ー時保存後はログイン後トップ画面にて入力の再開や、ステータスの確認、登録情報の閲覧が行 えます。





20 その他(本文中に掲載しきれない説明書類等) ファイルをダウンロード 5. その他1.pdf							
21 その他(本文中に掲載しきれない説明書類等)	本文中に掲載しきれない説明書類等) ファイルをダウンロード 5. その他1.pdf						
22 その他(本文中に掲載しきれない説明書類等)	ファイルをダウンロード 5. その他1.pdf						
23 その他(本文中に掲載しきれない説明書類等)	ファイルをダウンロード 5.						
24 その他(本文中に掲載しきれない説明書類等)	ファイルをダウンロード 5.						
	クリックし、申請を行ってくたさい。						
申請修正一時保存							
非特定臨床研究の場合は、「周出手続き」後、厚生局への郵送は不要です。							
内容に関するお問い合わせはこちら(sec.jrct@niph.go.jp) システムに関する不早全・ご要問はこちら (webadmin.jrct@niph.go.jn)							
	戻る 一時保存 画面トップへ						

申請後はログイン後トップ画面にてステータスの確認や、提出様式の出力、登録情報の閲覧が行えま す。

非特定臨床研究の場合は「申請」ボタンの押下後、厚生局へ提出様式の郵送は不要です。

登録情報 🖯				申請情報のステー	-タス確認を行ってください	No
届出情報 新規	研究種別 第一種再生	臨床研究実施計画番号	研究の 提供し	0名称 っようとする再生医療等	届出日 2019年04月08日	ステータス 新規申請中
		間覧	の名称 届出書は	な		引き戻し

ステータスが「登録一時保存」になっている場合は申請が完了していません。

必ず、「登録申請中」となっているか確認してください。

また、ステータスが「申請中」となっている間は、申請を行ったデータの引き戻しが可能です。

2.5 【登録者】提出様式等印刷·提出

提出様式(PDFファイル)をダウンロードして印刷し、押印後に指定された提出先に提出します。

Step 1. トップ画面よりユーザ ID及びパスワードを入力しログイン、提出様式を出力します

登録情報より、「届出書出力」ボタンをクリックし PDF ファイルをダウンロードします。

(パソコンの設定により、画面内に PDF ファイルが表示されることがあります。)

※PDFファイルの閲覧・表示には、PDF閲覧ソフトが必要です。

□ 特定	臨床研究計画情報新規登録							
			新規登録					
■ 特定	臨床研究計画情報							
検索条件	を入力して、検索ボタンを押して	ください。						
	検索条件							
	臨床研究実施計	画番号 jRCTs031	180007					
	医療機関	の住所 都道府	視 ~					
	研究	の名称						
	対象	疾患名						
	研究の進	捗状況 選択して	「ください	~				
	ステ	- タス 選択して	ください	~				
							検索	
	登録情報 9							
	臨床研究実施計画番号	医療機関の住所	研究の名称	対象疾患名	研究の進捗状 況	申請時期	ステータス	
	jRCTs031180007	東京都千代田区	標準治療抵抗性癌にたいする 製剤の有用性確認試験	肺がん	募集前	2018年12月5 日	軽微変更一時保 存	
			詳細 編集 届出書出力					
					一時保存後は「	届出書出力	」で提出様式の	出力が

ダウンロード後、PDF ファイルを開き内容を確認します。

印刷後、所定の箇所に押印した申請書を、決められた提出先(所管の厚生局)にご提出ください。

様式第一(第三十九条!	関係) 実1	施計画		印刷後、押印する必要があ
地方厚生局長 殿				平成31年3月19日
研究責任医的 て実施する場	币(多施設共同研究とし 氏 湯合は、研究代表医師) 住	名 te 所 愛	st test 知県愛知県test	ÉD
下記のとおり、特定 出します。	臨床研究を実施したいので、	臨床研究》	生第5条第1項の	見定により実施計画を提
		記		
1 特定臨床研究の実 (1)研究の名称 研究名称 Scientific Title (Acron	 施休制に関する事項及び特定 	ミ臨床研究を	∻行う施設の構造	設備に関する事項
平易な研究名称 Public Title (Acronym)			
(2)研究責任医師	(多施設共同研究の場合は、	研究代表医	師)に関する事	頂等
研究責任医師(多 施設共同研究の場	氏名 Name	-		
合は、研究代表医 師)の連絡先	e-Rad番号 所属機関(実施医療機関) Affilication			
	所属部署 所属機関の郵便番号			
	所属機関の住所			

2.6 【登録者】提出様式提出後のステータス確認

Step 1. 提出様式提出後は、所管の厚生局が、認定処理を行います。

提出した申請の受付状況は、ユーザ I D 及びパスワードを入力してログインすることで、確認することができます。

登録情報 🛛				甲請情報のステータス確認ができます。		
届出情報	研究種別	臨床研究実施計画番号	研究の名称	届出日	ステータス	
新規	特定臨床研究		研究名称	2019年04月07日	新規申請中	
		間覧	出書出力 様式1		引き戻し	
			7=			
				ーダスが甲請甲」の場合り	ぎ戻し」小ダン	
			をク	リックすると引き戻しが行えます	す。	

2.7 【登録者】変更等申請・提出様式の作成

初回の登録完了後、その登録の内容に変更が発生した場合は、法令により変更申請等の提出が必要となります。

Step1. トップ画面よりユーザ ID及びパスワードを入力しログインします

ログイン後トップ画面にて、申請した研究の登録情報が表示されます。

申請種別を選んで、申請を行います。

※閲覧は詳細情報を確認します。

※再生医療等研究の場合のみ、「疾病等報告」ボタンが表示されます。

※特定臨床研究の「疾病等報告」を行う場合は、本操作マニュアルの、

「3 はじめに (疾病等報告)」「4 業務を想定とした操作方法」をご確認ください。

○特定臨床研究、その他臨床研究、治験・製造販売後調査等の場合

登録情報 🕄					
届出情報	研究種別	臨床研究実施計画番号	研究の名称	届出日	ステータス
新規	特定臨床研究	jRCTs031190160	研究名称	2019年04月01日	新規公開
		閲覧 変更 軽微	変更 中止 終了	定期報告	

○再生医療等研究の場合

登録情報 🛿					
届出情報	研究種別	臨床研究実施計画番号	研究の名称	届出日	ステータス
新規	第一種再生	jRCTa031190159	提供しようとする再生医療等 の名称	2019年11月29日	新規公開
		間覧変更軽微変更	中止 終了 定期報告	疾病等報告	

Step 2. 変更内容を記入し、申請します

変更内容を記入し、申請します。新規申請時と同様に、一時保存が行えます。 入力が完了しましたら、新規申請と同様に提出様式(PDFファイル)をダウンロードして印刷し、 押印後に指定された提出先に提出します。

			こちらに記載後、該当事項の変更を
出年月日		2019 V 4 V 7 V	行ってください。
運内容	変更爭項	多他設共同研究機関の管理者の許可について	
	変更前	○○病院、△△医院、co病院の管理者の許可の有無を「なし」に変更	
	変更後	□□○病院、△△医院、□□の病院の管理者の許可の有無を「あり」に変更	
	変更年月日	2019 ▼ 3 ▼ 29 ▼ 変更	事項が複数ある場合は、「変更内容追加」ボタン
	変更理由	名病院での許可が下りた為 をク 加し	リックし、変更事項の件数分の変更内容欄を追
		変更内容の追加	
添付資料		変更内容の追加 ファイルを選択 選択されていません この内容は公表されません。	付資料を添付することが可能です。
		-	
臨床研究実	施計画情報変更		
臨床研究実 研究の信報 / 委員会の 臨床研究実施部 必要事項を入す	施計画情報変更 / 研究責任医師の情報 / 研究調 育報 / その他の事項 / 添付資 計画の変更登録を行います。 フレて次へポタッを押してくたた。 専場まと1かなが、台湾合	唐任医師以外の情報 / 多施設共同研究の情報 / 目的及び内容 / 医変品等の 科 / 入力内容確認画面 主い (次へボタンを押しても記載内容は消えませんが一時保存されません) 、	の概要 / 実施状況の確認及び補償 / 研究資金等の提供等
臨床研究実 研究の信報 / 受員会の/ 臨床研究実施 / 一時保アボラン (4)多施設 多施設共同研	施計画情報変更 /研究責任医師の情報 /研究 毒報 / その他の事項 / 添付責 計画の変更登録を行います。 リビスかんだタンを押してくたさ を押すと入力感が一時保存 注目研究における研究責任 究の該当の有無		の概要 / 実施状況の確認及び補償 / 研究資金等の提供等
臨床研究実) 研究の情報 / 愛貴会の/ 臨床研究実施が 一時保沢示シン (4)多施設共同研	施計画情報変更 / 研究責任医師の情報 / 研究 尊報 / その他の事項 / 添付責付 計画の変更登録を行います。 Jして次へボタンを押してくださ ~を押すと入力内容が一時保存さ 共同研究における研究責任 究の仮当の有熱	■任医師には小の情報 / 多純設共同研究の情報 / 目的及び内容 / 医変品等の 料 / 入力内容確認面面 さい (次へポタンを押しても記載内容は消えませんが一時保存されません) , されます (登録は行いません) 。 : : : : : : : : : : : : : : : : : : :	の概要 / 実施状況の確認及び帰留 / 研究資金等の提供等 . ・
臨床研究実 研究の情報 (委員会の) 臨床研究実施部 ご専保存ボタン (4) 多施設 参施設共同研 エクセルの誘	施計画情報変更 / 研究責任医師の情報 / 研究 離報 / その他の事項 / 添付責 計画の変更登録を行います。 リンズルベボタンを押してくたさ など押すく入力感が一等保定 注意研究における研究責任 究の該当の有無 み込み	「住田原山外の情報 / 多施設共同研究の情報 / 目的及び内容 / 医変品等の 林 / 入力内容確認面面 さい (次へボタンを押しても記載内容は消えませんが一時保存されません) 。 されます (登録は行いません) 。 :医師に関する事項等 ● 未設定 ● あり ● なし 「あり」を選択された場合は、以下の項目に共同研究機構 xcelファイルをインボートすることも可能です。 「フイルを選択 選択されていません の見を予定の多施設共同研究機構がSoleを超える場合は、 イルを考りンロードし、Exeの形式で作成後、添付してく このファイルは公開されます。	の概要 / 実施状況の確認及び帰留 / 研究資金等の提供等
臨床研究実 研究の情報 (委員会の 協味研究実施 ン要申項を (4) 多施設 多施設共同研 エクセルの誘 当該特定臨床	施計画情報変更 / 研究責任医師の情報 / 研究 尊報 / その他の事項 / 添付責 計画の変更登録を行います。 リンスかんがタンを押してくたさ を提押を入力形感が一時保守 注意の該当の有無 み込み 研究に対する管理者の許可の有	「「住田徳山外の情報(多施設共同研究の情報(目的及び内容) 医変品等の 料 / 入力内容確認画面 さい (次へボタンを押しても記載内容は満えませんが一時保存されません) 。 されます (登録は行いません)。 :医師に関する事項等 ● 未設定 ● あり ● なし 「あり」を選択された場合は、以下の項目に共同研究編 xcelファイルをインボートすることも可能です。 ファイルを選択、選択されていません 留野方定の多施設共同研究編開がSupを超える場合は、 イルを考少コードし、Exe時式で作成後、添付してく このファイルは公開されます。 アップ	の概要 / 実施状況の確認及び帰留 / 研究資金等の提供等
 臨床研究実 研究の情報 研究の情報 要素の構成 要素の構成 一時保存ボタン (4) 多施設共同研 エクセルの読 当該特定臨床 ニンクセルの読 	施計画情報変更 / 研究通任医師の情報 / 研究 解 / その他の事項 / 所付算 部の変更登録を行います。 つじつ次へポタンを押してくため -を押すと入力内容が一時保存さ 住共同研究における研究責任 究の該当の有無 	新生産等に以外の情報 / 参無設共同研究の情報 / 目的及び内容 / 医激品等の 料 / 入力内容強認画面 さい (次へボタンを押しても記載内容は消えませんが一時保存されません) ・ されます (登録は行いません) ・ :医師に関する事項等 ● 未設定 き あり ● なし 「あり」を選択された場合は、以下の項目に共同研究機構 xcelファイルをインボートすることも可能です。 フクイルを選択 選択されていません 登録予定の多施設共同研究機構がらい牛を超える場合は、 イルをダウンロードし、Excel形式で作成後、添付してく このファイルは公開されます。 第二 ● 未設定 き あり ● なし 	の問題 / 実施状況の確認及び場価 / 研究資金等の提供等 ・ ・

Step 3. 内容の入力が終わったら「入力内容確認画面」ボタンをクリックし、臨床研究実施計画情報変更確認画面へ進みます

J R C J Japan Registry of Clinical Triats	
臨床研究実施計画・研究概要公開システィタフ	ログアウト ログアウト
21	でも、入力内容確認画面へ遷移します。
臨床研究実施計画情報変更	7
研究の情報 / 研究責任医師の情報 / 研究責任医師以外の / 委員会の情報 / その他の事項 / 法付資料 / 入力内容	1999 - 冬焼設共同研究の情報 / 目的及び内容 / 医菜品等の概要 / 実施状況の確認及び補償 / 研究資金等の提供等 確認画面
臨床研究実施計画の変更登録を行います。 必要車項を入力して入力内容確認画面へ進むボタンを押して 登録をやめてトップページに戻るには、戻るボタンを押して	ください(入力内容確認画面へ進むボタンを押しても記載内容は消えませんが一時保存されません)。 ください。
✔ 添付資料	
1 審查結果通知書	ファイルを削除] ファイルをダウンロード 1.pdf 認定臨床研究審査委員会から審査結果を通知された文書 (新規承認時) を添付してください。 このファイルは公表されません。
2-1 その他の溪付資料 1	ファイルを削除 ファイルをダウンロード 1.pdf 本文中に掲載しきれない説明書類等を添付してください。 このファイルは公表されます。
2-2 その他の添付資料 2	ファイルを削除 ファイルをダウンロード 1.pdf
入力内容確認画面へ進む」ボタンをクリッ 研究実施計画情報変更確認画面へ遷移し	からい Start and Contract and
	内容に関するお問い合わせはこちら(sec-jrct@niph.go.jp) テムに関する不具合・ご要望はこちら (webadmin-jrct@niph.go.jp)
C	opyright
	戻る 一時保存 入力内容確認画面
	各ページにある、「入力内容確認画面」ボタンをクリックす
	ることでも、入力内容確認画面へ遷移します。

Step 4. 変更内容の確認を行います

変更内容に不備がないことを確認してください。

その他2	その他2		
その他3	その他3		
			修正する
添付書類(実施計画届出時の添付書類)			٥
1 審査結果通知書 2-1 その他の系付資料 1 2 入力内容を確認後、「登録」ポタンを	審査結果通知書.p その他1.pdf その他2.pdf	変更内容に不備があった場合、 「修正」ボタンをクリックし、修正を行ってください。	
クリックし、申請をしてください。 特定臨床研究の場合は、登録	登録して	征 -時保存 トップ画面 ふ 郵送が必要です(特定臨床研究以外の臨床研究については不要)。	修正する
52	内容に関するお問い テムに関する不具合	\合わせはこちら(sec-jrct@niph.go.jp) ・ご要望はこちら (webadmin-jrct@niph.go.jp)	
с	opyright © National I	Institute of Public Health, All Rights F 戻る 一時(時 画 トップへ

一時保存後は新規登録と同様にログイン後トップ画面にて入力の再開や、ステータスの確認、申請情

報(の閲覧が行えます。			申請情報のステータス	、確認ができます。
登録情報 🖯					
届出情報	研究種別	臨床研究実施計画番号	研究の名称	届出日	ステータス
変更	特定臨床研究	jRCTs011190017	Scientific	2019年04月08日	変更一時保存
ー時保存 入力の再	中の場合は「編集」ボタンで 開ができます。	調用を	届出書出力 様式1 ステ	ータスが「一時保存」となって	削除
		-	該当	ロデータの削除を行うことが可	能です。

Step 5. 変更内容確認後、申請を行います

7. o./h.o.	7.0/20		
その他2	その他2		
その他3	その他3		
			修正する
添付書類(実施計画届出時の添付書	類)		٥
1 審査結果通知書	審查結果通知書.pdf		
2-1 その他の添付資料1	その他 1.pdf		
2-2 その他の添付資料 2	その他 2 .pdf	入力内容を確認後、「登録」ボタンをクリック	
		し、申請をしてください。	修正する
	登録 修正	時保存 トップ画面	
特定臨床研	究の場合は、登録後、印刷し、厚生局へ郵	送が必要です(特定臨床研究以外の臨床研究については不要)。	
	内容に関するお問い合わ	せはこちら(sec-jrct@niph.go.jp)	
	ンステムに関する不具合・ご知	完全(ふこちら (webadmin-jrct@niph.gó.jp)	
	Copyright © National Institu	ite of Public Health, All Rights f 戻る -	時保存 画面トップへ

申請後は新規登録と同様にログイン後トップ画面にてステータスの確認や申請の引き戻し、提出様式の出力、 申請情報の閲覧が行えます

登録情報 9			申請情報の	マステータスの確認をしてください。	
届出情報	研究種別	臨床研究実施計画番号	研究の名称	届出日	z
変更	特定臨床研究	jRCTs011190017 ·	Scientific	2019年04月08日 変更申請「	Þ
		間覧 届出書出力	様式1	E.	引き戻し
				ステータスが「申請中」となっている均 「引き戻し」ボタンより、申請の引き戻	易合は いが

ステータスが「変更一時保存」になっている場合は申請が完了していません。

必ず、「変更申請中」となっているか確認してください。

2.8 【登録者】変更等提出様式の印刷・提出

申請書(PDFファイル)をダウンロードして印刷し、押印してから指定された提出先に提出します。

Step 1. トップ画面よりユーザ ID及びパスワードを入力しログイン、申請書を出力します

申請情報より、「申請書出力」ボタンをクリックし PDF ファイルをダウンロードします。

(パソコンの設定により、画面内に PDF ファイルが表示されることがあります。)

※PDFファイルの閲覧・表示には、PDF閲覧ソフトが必要です。

臨床研究の新規登録	
	特定图库研究
	その他の胸床研究
	2019年1月11日年1日1日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日日
	再生医療等研究
登録情報の検索	
検索条件	
臨床研究実施計画番号	
研究の種別特定臨床研究	■ 特定臨床研究
その他臨床研究	■ 非特定 ■ 観察 ■ 手術手技 ■ その他
治験	■ 企業治験 ■ 医師主導治験 ■ 製造販売後試験 ■ 使用成結調査 ■ その他
再生医療等研究	◎ 第一種再生 ◎ 第二種再生 ◎ 第二種再生
研究の名称	
ステータス	 □ 一時保存 □ 申請中 □ 受付済 □ 受付済 □ 引き戻し □ 公用 □ 終了 □ 中止 □ 受付済
	検索
登録情報 €	
届出情報 研究種別	臨床研究実施計画時の研究の名称
変更 特定臨床研究	JRC is011190017 Scientific 変更中語中 閲覧 届出書出力 様式1 引き戻し
「日山書山も」ギタン。	ではしはようしょうだいには、
「油山香山力」小ダン	で提出様式の出力が行えます。

Step 2. ダウンロード後、PDF ファイルを開き内容を確認します。

印刷後、所定の箇所に押印した提出様式と様式1をあわせて提出頂くようお願いします。

様式1 フォーマット参考 URL

(http://www.mhlw.go.jp/file/06-Seisakujouhou-10800000-Iseikyoku/0000195392.docx)

様式第二	(第四十一	条関係)
------	-------	------

実施計画事項変更届書

印刷後、押印する必要があります。

EP

地方厚生局長 殿

研究責任医師(多施設共同研究とし 氏 名 test test て実施する場合は、研究代表医師) 住 所 東京都test

下記のとおり、実施計画を変更したいので、臨床研究法第6条第1項の規定により提出します。

記

実施計画の実施計画	i番号	jRCT1031180003
研究名称		研究名称
平易な研究名称		test
変更内容	変更事項	研究名称

変更前	test
変更後	研究名称
変更理由	変更理由
変更埋田	変更理田

(留意事項)

1 用紙の大きさは、日本工業規格A4とすること。

2 提出は、正本1通とすること。

2.9 【登録者】変更等提出様式提出後のステータス確認

提出様式提出後は、所管の厚生局が、認定処理を行います。

提出した申請の受付状況は、ユーザ ID 及びパスワードを入力してログインすることで、確認することができます。

 ▲ 臨床研究の新規登録 ● 指定臨床研究 ▲ 20他の極味研究 ※除・認識原形後期置音 再生医療等研究 ● 使完集件 検索条件 ● 授売臨床研究 ● 研究の極別 特定臨床研究 ● 特定臨床研究 ● 非常空臨床研究 ● 「「」」」」 ● 小野会臨床 ● 特定臨床研究 ● 小野会臨床 ● 特定臨床研究 ● 小野会臨床 ● 特定臨床研究 ● 小野会臨床 ● 非常主 ● 報告 ● 小野会協振 ● 小野会臨床研究 ● 小野会臨床研究 ● 小野会 ● 小野会臨床研究 ● 小野会 ● 小野会 ● 小野会 ● 小野会 ● 小野会 ● 小野 ● 小野 ● 小野 <
特定臨床研究 この他の臨床研究 注後・認道販売後興宣寺 再生医療等研究 「検索条件 「 」 」 </th
注後・Saburace 再生医療等研究 優余保件 検索条件 「酸床研究実施計画時号」 「研究の通別」 特定臨床研究 「特定臨床研究 「特定臨床研究 「特定臨床研究 「日生ご
国 登録情報の検索 検索条件 臨床研究実施計画番号 一 研究の秘別 特定臨床研究 研究の 研究の ・ ・ ・
検索条件 臨床研究実施計画番号 研究の通別 特定臨床研究 研究 その他臨床研究 ・非特定 観察 ■ 手術手技 ■ その他 治験 ● 企業治験 ■ 医師主導治験 ■ 凝逅販売後試験 ■ 使用成稿調査 ■ その他 再生医療等研究 第一種再生 ■ 第二種再生 ■ 第二種再生 研究の名称 「
臨床研究実施計画番号 研究の種別 特定臨床研究 研究 特定臨床研究 その他臨床研究 非特定 観察 手術手技 その他 治験 企業治験 医師主導治験 製造販売後試験 使用成結調査 その他 再生医療等研究 第一種再生 第二種再生 第二種再生 研究の名称 「
研究の種別 特定臨床研究 研究 非特定 観察 手術手技 その他 その他臨床研究 非特定 観察 手術手技 その他 治験 企業治験 医師主導治験 製造販売後試験 使用成編調査 その他 再生医療等研究 第一種再生 第二種再生 第二種再生 研究の名称 「
 その他臨床研究 単 非特定 ■ 観察 ■ 手術手技 ■ その他 治験 ■ 企業治験 ■ 医師主導治験 ■ 製造販売後試験 ■ 使用成結調査 ■ その他 再生医療等研究 ■ 第一種再生 ■ 第二種再生 ■ 第三種再生 研究の名称
 ☆録 □ 企業 企業 ☆録 □ 医師主
 再生医療等研究 第一種再生 第二種再生 第二種再生 第二種再生 第二種再生 第二種再生
研究の名称
ステータス 🔍 一時保存 🖩 申請中 🖩 受付済 🖩 差し戻し
□ 研究計画番号発行済 □ 引き戻し □ 公開 □ 終了 □ 中止 □ 受付済
申請情報のステータスが確認できます。
登録情報 €
届出情報 研究種別 臨床研究実施計画番号 研究の名称 届出日 ステータス
変更 特定臨床研究 jRCTs011190017 Scientific 2019年04月08日 変更申請中
闘 覧 届 出 書 出 力 様 式 1 引 き 戻 し

3 はじめに (疾病等報告)

本操作マニュアルは、臨床研究実施計画・研究概要公開システムのなかで、臨床研究法における特定臨床研 究により発生した重篤な疾病等を厚生労働大臣(医薬品医療機器総合機構)へ提出する報告書の作成、および 報告を行う際に、登録者が実施する業務の操作方法について記載しています。

3.1 報告書作成の流れ(新規申請の場合)

Step 1. 【登録者】疾病等報告の情報をシステムに登録、更新

1. データ入力

登録者は疾病等報告の新規報告情報をシステムに登録します。

「一時保存」をしていただくことで、入力中のデータを保存して中断することが可能です。 ※ログイン後、入力を再開可能です。

- 2. 添付書類をアップロード
 報告に必要な書類をアップロードします。
- データ入力確認
 報告に必要なデータ入力および必要な添付書類がアップロードされていることを確認します。
 入力漏れや不整合データがあれば再編集を行います。
- 4. 送信

入力したデータから生成した PDF ファイルと XML ファイル、および添付資料の 圧縮ファイルを添付し、医薬品医療機器総合機構にメールの送信を行います。

4 業務を想定した操作方法

4.1 【登録者】ログイン

申請を行うにはログインが必要です。登録したアカウントでログインします。

アカウントの登録やログインについての詳細は別マニュアルをご参照ください。

4.2 【登録者】疾病等報告トップ画面の表示

ログイン後トップ画面から疾病等報告トップ画面へ遷移します。

Step1. ログイン用トップ画面を表示します。

and the second sec	研究計画情報	服を新規登録する	場合は、新規登録ボタン	を押してください。			
存の情 スワー	戦を殺り込む ドを変更する	3には、検索条件 5場合は、パスワ	を人力して検索ホタンを ード変更ボタンを押して	申してくたさい。 ください。			
臨床	研究の新規登	録					
			特定語	床研究			
			その他の	の臨床研究			
			治験・	製造販売後			
			再生医	康等研究			
「登録	情報の検索						
-	67.2 M						
1	奥奈奈什 藤庄田202						
	2537末477953	実施計画 倒号 研究の種	■ 特定臨床研究				
	別	特定臨床研究					
	その	の他臨床研究	□ 非特定 □ 観察 □ 手術手	技 □ その他			
		治験	□ 企業治験 □ 医師主導治	後 ■ 製造販売後試験 ■	使用成績調査	査 □ その他	
	再	生医療等研究	◎ 第一種再生 ◎ 第二種再生	主 □ 第三種再生			
		研究の名称	時保友 - 申請中 - 一番	は済っ美し豆し			
		X7-9X	□研究計画番号発行済□	引き戻し□公開□終了	「■中止		
						検索	
3	登録情報 🔒						
			臨床研究実施計画者	•			
	届出情報 新規	研究種別 特定臨床研究	号	研究の名称	届出日	ステータス 新規一時保存	
			関第 編集 届出	書出力 様式1		削除	
× 1871	ロード亦再						
100	2 Tax		187 m	1 * 200 200			
			729	一下変更			
疾病	等報告						
			疾病	等報告			

02.	「疾病等報告」ボタンをクリッ	ックします。
	DOT	
	Japan Registry of Clinical Trials	
	臨床研究実施計画・研究概要公開システム 特定臨床研究計画情報を新規登録する場合は、新規登	母ボタンを押してください。 なちゃったり、マンドさい。
	既存の情報を絞り込むには、検索条件を入力して検索 パスワードを変更する場合は、パスワード変更ボタン	ホタンを押してくたさい。 を押してください。
	■ 运床切开入00和7次52%	特定臨床研究
		その他の臨床研究
		治験・製造販売後
	国登録情報の検索	再生医療等研究
	検索条件	
	臨床研究実施計画番号 研究の種 □特定臨床研究	
	別特定臨床研究	
	その他臨床研究 = 非特定 = 観察 治験 = 企業治験 = 医	■ 手術手技 ■ その他 師主導治験 ■ 製造販売後試験 ■ 使用成績調査 ■ その他
	再生医療等研究 ■ 第一種再生 ■ 第	第二種再生 □ 第三種再生
	ステータス - 時保存 = 申 - 時保存 = 申 - 研究計画番号	請中 ■ 受付済 ■ 差し戻し 発行済 ■ 引き戻し ■公開 ■ 終了 ■ 中止
		検索
	登録情報 😡	
	臨床研究到 届出情報研究種別 号 新規 特定限床研究	単語計画器 研究の名称 届出日 ステータス 新規一時保存
	問題編集	周出書出力 様式1 前除
	✔ パスワード変更	「疾病等報告」ボタンを
	-	パスワード変更 クリックト 主す
	▲ 疾病等報告	パスワード変更 クリックします。
	▲ 疾病等報告 内容に関するお システムに関するおろろろ	バスワード変更 クリックします。 亥病等報告 Ilinia にちら (soc)rt(@mph.go.jp) linia にちら (soc)rt(@mph.go.jp) linia にちら (soc)rt(@mph.go.jp) linia にちら (soc)rt(@mph.go.jp)
	▲ 疾病等報告 内容に関するお システムに関するお システムに関する不見 Copyright @ National In	パスワード変更 クリックします。 家病等報告 のい合わせはこちら(secytd@niph.go.jp) おい合わせはこちら(secytd@niph.go.jp) さご要望(はごちら(secbadmer.yet@niph.go.jp) おいされたちら(secbadmer.yet@niph.go.jp) http://www.com/com/com/com/com/com/com/com/com/com/
	▲ 疾病等報告 内容に関するお システムに関する不見 Copyright ◎ National In	
	▲ 疾病等報告 内容に関するお システムに関する不見 Copyright ● National In	パスワード変更 クリックします。
.3.	▲ 疾病等報告 内容に関するお システムに関するホリ このpyright ● National In 医病等報告画面を表示します。	パスワード変更 クリックします。 変病等総合 心い合わせはこちら(weckytl@niph.go.jp) 合・ご要望(はごちら(webastme-yet@niph.go.jp) httitute of Public Health, All Rights Reserved.
93.	□ 疾病等報告 ○ 疾病等報告 ○ 内容に関するお問 システムに関するお システムに関する不知 Copyright ● National In K病等報告画面を表示します。	パスワード変更 クリックします。 京い合わせはごちら(secytd@niph.go.jp) 合・ご要望(はごちら(webadma-jet@niph.go.jp) hstitute of Public Health, All Rights Reserved.
93.	▲ 疾病等報告 ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○	パスワード変更 クリックします。 文病等報告 可い合わせはこちら(sec-ytd@niph.go.jp) 合・ご要望(はごちら(secbadme-yrd@niph.go.jp) http://www.secome.org/line/sec
53.	▲ 疾病等報告 △ 疾病等報告 Copyright ● National Ir 疾病等報告画面を表示します。 ↓ R C T ↓ L L L L L L L L L L	/ 次ワード変更 クリックします。 次病等報告 和い合わせはこちら(webatman-jet@nph gojp) 合・ご要望はこちら(webatman-jet@nph gojp) hatitute of Public Health, All Rights Reserved.
93.	▲ 疾病等報告 ○ 疾病等報告 ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○	パスワード変更 方別ックします。 家病等報告 かい合わせはこちら(sec/ct@niph.go.jp) 合・ご要望はこちら(sechardmen-jet@niph.go.jp) http://www.sechard.com/ct@niph.go.jp)
93.	▲ 疾病等報告 ○ 疾病等報告 ○ たんぎうえんでします。 ○ たんぎうえんでします。 ○ たんぎうえんでします。 ○ たんぎん します。 ○ たんぎん します。 ○ たんざん しま	パスワード変更 りりックします。 文病等報合 かい合わせはこちら(weckd@niph.go.jp) 合・ご要望(はごちら (webadme.jet@niph.go.jp) http://webadme.jet@niph.go.jp) http://webadme.jet@niph.go.jp) たびたださい。
93.	▲ 疾病等報告 ▲ 疾病等報告 ▲ 疾病等報告 ▲ 広のかけます ▲ たいのかられる ▲ たいのかられる ▲ たいのかられる ▲ たいのかられる ● たいのから	プレスワード変更 のいったものでした。 文病等発生 切いっ合わせはこちら(week-pt@pulph.go.jp) 合っご要望(はこちら)(week-pt@pulph.go.jp) たって要望(はこちら)(week-pt@pulph.go.jp) たって要望(はこちら)(week-pt@pulph.go.jp) たってがさい。 たってださい。
53.	▲ 疾病等報告 内容に関するが システムに関するが システムに関するが システムに関するが このpyright ● National in	パスワード変更 な病等報告 PUN合わせはこちら(sec.ytt@niph.go.jp.) 合・ご要望はこちら(sec.ytt@niph.go.jp.) たって要望はこちら(sec.ytt@niph.go.jp.) http://www.commens.
03.		パスワード変更 カリックします。 な病等発音 からわせはこちら(wecycl@niph.go.jp) 合・ご要望(はこちら(webadmm-yet@niph.go.jp) たびたださい、 なたてださい、 な見してください、 を を を を を を の し し し し し し し し し し し し し
93.		CC20-ド変更 のり少クします。 この時容容 PUN合わせはこちら(web.atman-jet@mph.go.jp) 合・ご要望はよごちら(web.atman-jet@mph.go.jp) Anstitute of Public Health, All Rights Reserved. CD70 PUTC PU
93.	■ 疾病等報告 の内容に関する相 システムに関する相 ごてのpright ® National in たのpright ® National in のためでする たまれたのです。 たれたのです。 たれたのです。 たれたのでででです。 たれたのです。 たれたのです。 たれたのでです。 たれたのでです。	CCTCでださい。 CCTCCででででした。 CCTCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC
93.	文成時零報告 文定に関する構た システムに関するれた Copyright © National In たの方等報告面面を表示します。 たの方でしていたいです。 たの方でしていたいです。 たの方でしたいです。 たいたいでいたいです。 たいたいでいたいです。 たいたいでいたいです。 たいたいでいたいです。 たいたいでいたいです。 たいたいでいたいです。 たいたいでいたいです。 たいたいでいたいです。 たいたいでいたいでいたいです。 たいたいでいたいでいたいでいたいです。 たいたいでいたいでいたいでいたいでいたいでいたいでいたいでいたいでいたいでいた	Image: Image
53.	<text><text><text><text><text><text><text><text><text></text></text></text></text></text></text></text></text></text>	Image: Control of the second of the seco
93.	文殊等報告 文字のに聞いていた。 文字ので見れていた。 文字のに聞いていた。 文字のに聞いていた。 文字ので見れていた。 ていたいた。 ていたいたいた。 ていたいた。 ていたいた。 ていたいたいた。 ていたいたいた。 ていたいたいた。 ていたいたいた。 ていたいたいたいた。 ていたいたいたいた。 ていたいたいたいた。 ていたいたいたいたいたいたいた。 ていたいたいたいたいたいたいたいたいたいたいたいたいたいたいたいたいたい	

4.3 【登録者】疾病等報告書(医薬品)情報をシステムに登録

新規登録を行います。

Step 1. 「医薬品の報告」ボタンをクリックします。

	4
疾病等報告書(医薬品)情報を新規登録する場合は、医薬品の登録ボタンを押してください。 疾病等報告書(医療職器)情報を新規登録する場合は、医療職器の登録ボタンを押してください。	
■ 茨病寺報告書/博報初焼豆鉢 医薬品の報告 医薬品の報告」ボタンをクロック ○ クロック の の の の の の の の の の の の の の の の の の の	リックします。
Copyright © National Institute of Public Health, All Rights Reserved.	

※編集中の新規登録情報が 50 件未満の時、新規登録を行うことが可能です。 50 件を超えて新規登録を行う場合は、現在ステータスが「一時保存」になっている 疾病等報告情報を申請後、再度新規登録を行ってください。

Step 2. データ入力を行います。

基本情報~検査値・添付資料を入力します。

臨床研究実施計画・研究概要公開システム	ログアウト
疾病等報告書(医薬品)情報登録	
基本情報 / 副作用に関係する情報 / 被約 / 入力内容確認	延展及び使用状況に関する情報 / 発生機関・意見 / 検査値・添付資料
疾病等報告書(医薬品)情報の登録を行い 必要事項を入力して次へボタンを押してく 一時保存ボタンを押すと入力内容が一時保 登録をやめてトップページに戻るには、戻	ます。 ださい (次へボタンを押しても記 好されます (登録は行いません)。 るボタンを押してください。 クリックし直接移動することも可能です
✔ 報告者情報	
報告日	2019年03月28日
氏名	氏
所聞	
都道府県	嶺枳してください▼
住所	市区町村以降を入力してください
電話番号	数値・半角八イフンで入力してください
FAX	数値・半角八イフンで入力してください
✔ 基本情報	
統報	D
追加報告の予定の有無	嶺根してください▼
未承認医薬品	0
適応外使用	D
特定臨床研究の名称	
臨床研究実施計画番号	

✔ 患者	计青報				
患者イ	ニシャル				
患者識	別コード等				
性別			濯択してください		•
副作用	発生年齢	副作用発生年齢	m		•
		乳児の場合			
身長			cm		
体重			kg		
妊娠		好饭	深沢してください	「次へ」ボタンで次画面へ	•
			- 10	遷移します。	•
	「一時保ィ	を」ボタンで	-時保存 次へ		
	入力デー	タを保存します。	するお問い合わせはこちら(see-jrcl@nij する不具合・ご要望はこちら(websdmm	ph go jp) ; (rct@niph.go.jp)	

Copyright
© National Institute of Public Health, All Rights Reserved.

「副作用に関係する情報」と、

「被疑薬及び使用状況に関する情報」については、20件まで入力が可能です。

Step 3.	添付資料を添付します。
---------	-------------

J RC Japan Registry of Cl	linical Trials						
臨床研究実施計画・研	究概要公開システ	Д				ログアウト	
疾病等報告書(医薬品)	情報登録						
基本情報 / 副作用に関係	する情報 / 被疑薬及び	使用状況に関す	る情報 / 発生機関・	・意見 / 検査値・添	村資料 / 入力内容確	信刃	
疾病等報告書(医薬品)情報 必要事項を入力して入力内容 れません)。 一時保存ボタンを押すと入力	&の登録を行います。 発確認画面へ進むボタン D内容が一時保存されま	を押してくださ す(登録は行い	い(入力内容確認画) ません)。	面へ進むボタンを押し	しても記載内容は消え	.ませんが一時保存さ	
✔ 検査値							
検査日 検査項目(単 位)	年 月 日 マ	年 ▼ 月 ▼ 日 ▼	年 月 て 日 て	年 月 日 ▼	年 月 日 ▼	年 月 王 天	
		\sim				\sim	
▶ 添付資料							
添付資料	別紙	ファイルを	選択 選択されていま	せん			
「ファイルを選択」ボタンを 添付資料を添付してくだる	- クリックし、 さい。		保存 人力内容確	認画面へ進む			

PDF形式(.pdf)以外の形式でファイルを作成、添付された場合は、添付資料の添付はできませんのでご注意ください。

表示されるエラーメッセージについては
ま 1 たご 参昭 / ださい

表 1. エラーメッセージ一覧

No.	エラーメッセージ	対処方法
1	アップロード可能なファイル形式(pdf)ではありませ	ファイルの形式を PDF 形式(.pdf)に直してか
	ん。(添付資料: 添付資料 (別紙) 、ファイル名:(フ	ら再度添付を行ってください。
	アイル名).txt)	

Step 4. 基本情報~検査値・添付資料、資料の添付が終わったら「入力内容確認画面へ進む」ボタンをクリックし、疾病等報告情報登録確認画面へ進みます。

J RCT Japan Registry of Clinical Trials	
臨床研究実施計画・研究概要公開システム	ログアウト
疾病等報告書(医薬品)情報登録	
基本情報 / 副作用に関係する情報 / 被疑薬及び使用状況に関する情報 / 発生機関・意見 / 検査値・添付資料 / 入力内容確認	
疾病等報告書(医薬品)情報の登録を行います。 必要事項を入力して入力内容確認画面へ進むボタンを押してください(入力内容確認画面へ進むボタンを押しても記載内容は消えません れません)。 一時保存ボタンを押すと入力内容が一時保存されます(登録は行いません)。	が一時保存さ
✔ 検査値	
検査日 年 年 年 年 年 年 年 月 年 検査項目(単 位) 日	V V V
 派付資料 別紙 フェイルを選択 選択されていません 「入力内容確認画面へ進む」ボタンをクリック し、疾病等報告書情報登録確認画面へ 遷移します。 	

Step 5. 登録内容の確認を行います。

疾病等報告情報登録確認画面で登録内容の確認を行ってください。

内容に、誤りや不備が無かった場合は「PMDA にメール送信」ボタンをクリックし、

送信をしてください。



臨床研究実施計画・研究概要公開システム

疾病等報告書(医薬品)情報確認

疾病等報告書(医薬品)情報の登録を行います。 確認が完了し報告を行うには、送信ボタンを押してください。 登録内容から生成されたXML・PDFファイルと添付資料がPMDAに送信されます。 登録内容の修正を行うには、修正ボタンを押してください。 一時保存ボタンを押すと入力内容が一時保存されます(登録は行いません)。

✔ 報告者情報		•
✔基本情報		0
✓患者情報		•
✓副作用に関係する情報		0
✓ 被疑薬及び使用状況に関する情報		0
✓発生機関情報		•
✔意見		٥
✔検査値		登録内容に不備があった場合は、
✔ 添付資料		「修正」ボタンをクリックし、修正を行ってください。
	PMDAにメール送信 修正 一時保存	

内容に関するお問い合わせはこちら(sec-jrct@niph.go.jp) システムに関する不具合・ご要望はこちら (webadmin-jrct@niph.go.jp)

Copyright © National Institute of Public Health, All Rights Reserved.

ログアウト

S A

✔ 報告者情報	開閉ボタンを押下すると、見出しごとに表示、非表 示の選択が可能です。
✔ 報告者情報	•
報告日	2019年04月01日
氏名	
所属	
都道府県	
住所	
高計聚号	
FAX	ジャンプボタンを押下すると 押下した見出しの登
	録画面に遷移します。

Step6. 登録内容確認後、送信を行います。

疾病等報告情報登録確認画面で登録内容の確認を行ってください。

 	
疾病等報告書(医薬品)情報確認	
疾病等報告書(医薬品)情報の登録を行います。 確認が完了し報告を行うには、送信ボタンを押してください。 登録内容から生成されたXML・PDFファイルと添付資料がPMDAに送信されます。 登録内容の修正を行うには、修正ボタンを押してください。 一時保存ボタンを押すと入力内容が一時保存されます(登録は行いません)。	
	2 B
▶ 報告者情報	0
✔基本情報	0
✔患者情報	0
✓副作用に関係する情報	0
✓ 被疑薬及び使用状況に関する情報	0
✔ 発生機関情報	0
/意見	0
✓ 検査値	入力内容を確認後、「PMDA にメール送信」
/ 添付資料	ボタンをクリックし、送信を行ってください。
PMDAにメール送信 修正 ·	一時保存
内容に関するお問い合わせはこちら(sec.jr システムに関する不具合・ご要望はこちら (web;	rct@niph.go.jp) admin-jrct@niph.go.jp)
Copyright @ National Institute of Public Health	All Rights Reserved.

※「PMDA にメール送信」ボタン押下時に、入力内容が自動的に厚生労働大臣(医薬品医療機器総 合機構)に送信されます。送信者本人にもメールが送信されますので、メールの添付資料から報告内 容の確認が行えます。

一時保存後は疾病トップ画面にて入力の再開や、一時保存中報告書の削除が行えます。

送信後は疾病トップ画面にて追加報告が行えます。

一時保存または送信後は登録情報から生成した報告用の PDF ファイルと XML ファイルのダウンロードが行えます。

(パソコンの設定により、画面内に PDF ファイルが表示されることがあります。) ※PDF ファイルの閲覧・表示には PDF 閲覧ソフトが必要です。



ステータスが「一時保存」になっている場合は報告が完了していません。 必ず、ステータスが「報告済み」となっているか確認してください。

※医療機器の報告についても、上記と同様の手順で登録を行ってください。

4.4 【登録者】登録情報の報告

「PMDA にメール送信」ボタン押下時に登録情報が自動で厚生労働大臣(医薬品医療機器総合機構) に送信されます。

送信者本人にもメールが送信されますので、メールの添付資料から報告内容をご確認ください。