

（一）薬物の場合

治験計画届出書	
	年 月 日
農林水産大臣 殿	
	住所 氏名
	〔 法人にあつては、名 称及び代表者の氏名 〕
<p>医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律第80条の2第2項の規定により薬物に係る治験の計画を下記のとおり届け出ます。</p> <p style="text-align: center;">記</p> <ol style="list-style-type: none">1 被験薬等を製造販売しようとする製造販売業者の主たる機能を有する事務所の名称及び所在地2 化学名又は識別記号3 被験薬等の成分及び分量（成分不明のときは、その本質）4 被験薬等の製造方法5 予定される効能又は効果6 予定される用法及び用量7 治験の目的及び内容8 治験の実施期間9 予定される治験の依頼先及び実施機関の名称及び住所10 予定される治験実施責任者の氏名11 被験薬等の予定交付数量12 治験の対象とすることが予定される動物の種類及び頭羽数13 治験を依頼しようとする者が本邦内に住所を有しない場合にあつては、治験国内管理人の氏名又は名称及び住所14 参考事項	

（日本産業規格A4）

備 考

- 1 治験を依頼しようとする者が本邦内に住所を有しない場合にあつては、住所及び氏名の下に治験国内管理人の住所及び氏名（法人にあつては、名称及び代表者の氏名）を記載すること。
- 2 記の10、11及び12は、それぞれ、予定される治験の実施機関ごとに記載すること。
- 3 記の14には、被験薬等を有償で譲渡する場合に、その理由を記載すること。
- 4 治験実施計画書を添付すること。