

jRCT にログインして「終了」ボタンを押下、項目を入力してください。
入力後、「届出書出力」にて PDF 出力後、審査委員会に提出してください。

○jRCT 入力可能文字

日本語項目…全角文字、半角英数字、記号

※入力不可…環境依存文字、絵文字

英語項目 …半角英数字のみ（※その他は入力エラーとして表示）

※入力不可…全角文字（「あいう１２３ＡＢＣ」等）、

全角記号（「≥」「≤」「α」「Γ」等）

全角記号「≤」は「<=」等のように入力可能な範囲でご対応お願いいたします。

別紙様式 1

終了届書

令和 年 月 日

地方厚生局長 殿

氏 名 ○○○ ○○
(名称)
住 所 愛媛県東温市志津川

下記のとおり、臨床研究法施行規則（平成30年厚生労働省令第17号）第24条第5項の規定により提出します。

記

1 臨床研究の名称等

①	実施計画の実施計画番号	必須	jRCTsxxxxxxxxxx
②	研究名称	必須	oooooooooooooooooooooooooooo
③	平易な研究名称	必須	oooooooooooooooooooooooooooo
④	認定臨床研究審査委員会の名称（認定番号）	必須	国立大学法人愛媛大学臨床研究審査委員会（CRB6200002）

2 臨床研究結果の要約

④	観察期間終了日	必須	論文投稿等のため公開が未来日であったとしても、 CRB へ報告後は、変更不可。 ⑫～⑭以外は完成していること。
	Completion date	必須	
⑤	実施症例数	必須	即日 jRCT 一般公表できる場合： ○「公表予定日」：届出日と同日を記載 ○出版物がない場合「結果に関する最初の出版物 での発表日」および「結果と出版物に関する URL（複数可）」は空欄で提出すること。
	Result actual enrolment	必須	
⑥	臨床研究の対象者の背景情報	必須	論文投稿等で公表日を未来日にする場合： ○「公表予定日」：公表希望日を記載（空欄は不可） ○「結果に関する最初の出版物での発表日」および 「結果と出版物に関する URL（複数可）」は空欄で 提出し、出版物が決定した時点で記載し地方厚 生局へ提出する。
	Baseline Characteristics	必須	
⑦	臨床研究のデザインに応じた進行状況に関する 情報（入力可能文字数：8000文字）	必須	
	Participant flow（Max range:8000）	必須	
⑨	疾病等の発生状況のまとめ （入力可能文字数：8000文字）	必須	
	Adverse events（Max range:8000）	必須	
⑩	主要評価項目及び副次評価項目のデータ解析及 び結果（入力可能文字数：8000文字）	必須	
	Outcome measures（Max range:8000）	必須	
⑪	簡潔な要約（入力可能文字数：512文字）	必須	
	Brief summary（Max range:512）	必須	
⑫	公開予定日	必須	
⑬	結果に関する最初の出版物での発表日		ある場合必須
	Date of the first journal publication of results		ある場合必須

⑭	結果と出版物に関するURL（複数可） （入力可能文字数：200文字）	ある場合必須
	URL hyperlink(s) related to results and publications （Max range: 200）	ある場合必須

3 IPD (deidentified individual clinical trial participant-level data) シェアリング (特定臨床研究の個々の対象者の匿名化されたデータの共有)

⑮	特定臨床研究の個々の対象者の匿名化されたデータを共有する予定 Plan to share IPD	必須 必須	□あり □なし □未定
⑯	上記予定の詳細 Plan description	必須 必須	

(留意事項)

- (1) 用紙の大きさは、A 4 とすること。
- (2) 提出は、正本 1 通とすること。
- (3) ⑤の「観察期間終了日」は、全ての評価項目に係るデータの収集を行うための期間が終了した日（最後の臨床研究の対象者の最終観察日）を記入すること。
- (4) ⑥の「実施症例数」は、当該臨床研究に参加した対象者数を記入すること。
- (5) ⑦の「臨床研究の対象者の背景情報」は、全ての臨床研究の対象者、各群（臨床研究の対象者の最初の割付け）又は比較グループ（分析対象のグループ）について、臨床研究開始時に収集されたデータを記入すること。年齢、性別を含むこと。
- (6) ⑧の「臨床研究のデザインに応じた進行状況に関する情報」は、臨床研究の各段階を通して、進捗や臨床研究の対象者数推移等を記入すること。
- (7) ⑨の「疾病等の発生状況のまとめ」は、臨床研究の実施中又は研究終了後一定期間内に起こった臨床研究の対象者の疾病等（健康上の好ましくない変化（臨床検査値異常を含む）、全ての重篤な有害事象、死亡）について記入すること。
- (8) ⑩の「主要評価項目及び副次評価項目のデータ解析及び結果」は、各群又は比較グループごとに、主要評価項目及び副次評価項目及びそれらの指標に関するデータ、科学的に適切な統計学的分析の結果等を記入すること。
- (9) ⑫の「公開予定日」は、臨床研究法施行規則第24条第5項に規定する総括報告書の概要、研究計画書、統計解析計画書の公開が可能な予定日を記入すること。
- (10) ⑬の「結果に関する最初の出版物での発表日」及び⑭の「結果と出版物に関するURL（複数可）」について、終了届書の提出時点では記入できない場合は空欄で提出し、公開時に厚生労働省が整備するデータベースに記録することにより、公開すること。
- (11) ⑯の「上記予定の詳細」には、⑮の「特定臨床研究の個々の対象者の匿名化されたデータを共有する予定」で「有」を選択した場合、いつどのような方法でどのデータを共有するかを記入すること。