※1　記載方法は自由ですが、介入試験題目、対象疾患、目的、試験デザイン、アームの詳細（投与薬剤名、用法用量、症例数、投与期間など）、実施医療機関、取得予定の臨床検体、取得予定の臨床情報を含め、評価委員に分かりやすく簡潔に記載してください（黒文字；1枚以内）。必要に応じ、図表を用いても差し支えありません。

※2　赤文字のAMED注意書きを削除し、A4版pdfとしてe-Radに登録してください。