(1) 多職種で協働して成果物の改善と手順化を進めるための、**研究班全体の**各専門職種の役割

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **氏　名** | **所属・役職名** | **区分** | **役割** | **担当する役割** |
| *例)研究　太郎* | *●●大学病院・■■センター・准教授* | *イ* | *臨床薬理* | *研究全体の進捗管理、成果物の取りまとめ* |
| *支援　次郎* | *▲▲大学病院・■■センター・助教* | *イ* | *臨床薬理* | *支援する臨床研究の研究立案時点より、薬理学的支援を行う。* |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

（注）1. 2‐①応募の際にのみ記載のこと。

2.「区分」の欄には、「イ」又は「ロ」と記載すること。

「イ」は、臨床研究中核病院以外に所属する研究者であること。

「ロ」は、臨床研究中核病院に所属する研究者であること。なお、「ロ」の場合は具体的な支援内容を備考欄に記載すること。

3.「役割」の欄には、研究計画書作成における支援の役割を、「生物統計」、「臨床疫学」、「PM」（プロジェクトマネージャー）、「StM」（スタディマネージャー）、「DM」（データマネージャー）、「モニター」、「CRC」、「安全性管理」、「研究倫理」、「臨床薬理」、「薬事戦略」、「その他」のいずれかを記載すること。「その他」の場合は、業務内容を（　）で記載すること。（例：その他（品質管理担当者））

(2) 臨床研究の実施・支援の実績（直近2年分）

【2021～2022年度】

|  |  |
| --- | --- |
| 研究種別 | 実施件数（参加機関としての件数含む） |
| 医師主導治験 | 　○件（うち、代表機関である件数：　○件） |
| 臨床研究法を遵守する臨床試験 | ○件（うち、代表機関である件数：　○件） |
| その他の臨床研究 | ○件（うち、代表機関である件数：　○件） |

（注）1. 2‐①応募の際にのみ記載のこと。

　　　2. 「臨床研究法を遵守する臨床試験」は特定臨床研究、努力義務試験を含む。「その他の臨床研究」は人を対象とする生命科学・医学系研究に関する倫理指針を遵守して行う臨床研究を指す。

(3) 提案する取組に関連する医療機関ネットワーク

|  |
| --- |
| ネットワーク名称：*○○地域ネットワーク* |
| ネットワーク参画機関：*○○大学病院、○○大学医学部附属病院、○○医科大学、○○大学、○○大学、○○病院、○○病院、○○病院、○○県立病院、○○市民病院* |
| 提案する取組に関連する活動の主な内容：*簡潔に記載のこと。* |
| ネットワークを活用して臨床研究を実施する上での協力体制：*簡潔に記載のこと。* |

（注）1. 2‐②応募の際にのみ記載のこと。