

## 多施設共同研究の入力方法について

○多施設共同研究の該当が「なし」の場合

手順1.「多施設共同研究の該当の有無」で「なし」を選択します。

✎ (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

多施設共同研究の該当の有無

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。

多施設共同研究の該当の有無で「なし」を選択

○多施設共同研究の該当が「あり」の場合

入力方法が2種類ございます。

50施設以下の場合、パターン1 もしくは パターン2

51施設以上の場合、パターン2

での入力が可能です。

・パターン1

画面から直接入力する場合（※50施設まで）

手順1.「多施設共同研究の該当の有無」で「あり」を選択します。

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評価](#) / [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

多施設共同研究の該当の有無

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。

多施設共同研究の該当の有無で「あり」を選択

手順2.「研究責任医師の連絡先」～「救急医療に必要な施設又は設備」を入力してください。

✎ (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

多施設共同研究の該当の有無

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

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。

入力をお願いします。

研究責任医師の連絡先

氏名	山田	太郎	
Name	Yamada	Middle	Taro
e-Rad番号	任意記載		
所属機関（実施医療機関）	厚生労働病院		
Affiliation	Hospital		

手順3. 施設が複数ある場合は「共同研究機関情報追加」ボタンをクリックしてください。  
入力欄が追加されますので、入力をお願いします。

救急医療に必要な施設又は設備

共同研究機関情報追加

「共同研究機関情報追加」ボタンをクリックします。

救急医療に必要な施設又は設備

削除

入力欄が追加されますので、入力をお願いします。

研究責任医師の連絡先

氏名

姓 名

Name

First Middle Last

e-Rad番号

任意記載

入力の途中で「一時保存」を行うことも可能です。

共同研究機関情報追加

前へ 一時保存 次へ

また画面から直接入力する場合は、50施設までとなります。入力する施設数が50施設以上の場合は、2パターン目の「ファイルからアップロードを行う場合」での手順で入力をお願いします。

## ・パターン2

ファイルからアップロードを行う場合

手順1. 「多施設共同研究の該当の有無」で「あり」を選択します。

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）。

（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

多施設共同研究の該当の有無

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。

多施設共同研究の該当の有無で「あり」を選択

手順2. 「エクセル読み込み」で説明書きにございます「こちら」のリンクをクリックします。  
日付は、4月5日以前で合っているか一度確認をお願いいたします。

2019年4月5日以前にダウンロードしたファイルは、  
現在のシステムでは使用することができません。  
再度「こちら」からファイルのダウンロードをお願いいたします。



臨床研究実施計画・研究概要公開システム

ログアウト

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）。

(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

多施設共同研究の該当の有無

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。

「こちら」のリンクをクリックします

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

手順3. テンプレートファイルがダウンロードされます。



臨床研究実施計画・研究概要公開システム

ログアウト

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）。

(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

多施設共同研究の該当の有無

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

研究責任医師の連絡先

氏名

aaa

aaa

Name

aaa

aaa

aaa

テンプレートファイルがダウンロードされます。

所属機関 (実施医療機関)

aaa

戻る

一時保存

入力内容確認画面

実施計画 別紙 (1).xlsx

すべて表示

手順4. ダウンロードしたテンプレートファイルを開いていただき、内容をご記入ください。

実施計画 別紙												
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												
(1) 研究の名称												
(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												
研究責任医師の連絡先												
氏名	First Name	Middle Name	Last Name	e-Res番号	所属機関 (実施医療機関)	Affiliation	所属部署	所属部署の郵便番号	所属機関の所在都道府県	所属機関の住所	電話番号	電子メールアドレス
1												
2												
3												
4												
5												
6												
7												
8												
9												
10												
11												
12												
13												
14												

ご記入の際には、以下の点にご留意ください。

- ・都道府県について  
プルダウンからご選択ください。

所属部署	所属部署の郵便番号	所属機関の所在都道府県	所属機関の住所	電話番号
1		北海道		
2		青森県		
3		岩手県		
4		宮城県		
5		秋田県		
6		山形県		
7		福島県		
		茨城県		

- ・当該特定臨床研究に対する管理者の許可の有無  
プルダウンからご選択ください。

施設医療機関の管理者の氏名	当該特定臨床研究に対する管理者の許可の有無	認定臨床研究審査委員会の承認日 (当該研究責任医師の研究実施について記載)	救急医療に必要な施設又は設備
1	有	2019-05-09	
2	有	2019-05-10	
3	有		
4	無		
5	無		
6	無		
7	無		

- ・電話番号、電子メールアドレス、郵便番号  
 電話番号は電話番号形式(XXXX-XXXX-XXXX)、電子メールアドレスは電子メールアドレス形式(XXX@XX)、  
 郵便番号は郵便番号形式(XX-XXXX)でご入力ください。  
 ※特に電話番号は「内線」や「代表」のような日本語は入力しないようお願いします。

	A	B	N	O	P	Q
3						
5						
6						
7						
8						
9						研究に 関する 問合せ 先
10			所属機関の住所	電話番号	電子メールアドレス	担当者
11		1		03-1111-2222	aaa@aa.aa	
12		2				
13		3				
14		4				
15		5				
16		6				

形式にご注意ください。

- ・認定臨床研究審査委員会の承認日  
 日付は日付形式(yyyy/mm/dd又はyyyy-mm-dd)でご入力ください。

	A	B	AB	AC	AD	AE	AF	AG
3								
5								
6								
7								
8								
9			施医療機関の管理者の氏名	当該特 定臨床研 究に対する 管理者の 許可の有 無	認定臨床研 究審査委員 会の承認日 (当該研究 責任医師の 研究実施に ついて記載 2019-05-09 2019-05-10	救急医療 に必要な 施設又は 設備		
10			名					
11		1						
12		2						
13		3						
14		4		有				
15		5		無				
16		6						
17		7						

形式にご注意ください。

- その他、以下の点についてもご注意ください。
- ・入力項目に空欄が無いか
  - ・文頭、文末に空白スペースが入っていないか

手順5. テンプレートファイルの準備が整いましたら、「エクセル読み込み」の「ファイルを選択」ボタンをクリックします。

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

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）。

(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

多施設共同研究の該当の有無

○ 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関を入力してください。登録予定数が多い場合はExcelファイルをインポートすることも可能です。

「ファイルを選択」ボタンをクリックします

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

手順6. ダイアログが開きますので、内容を記載したテンプレートファイルを選択していただき「開く」ボタンをクリックします。

開く

PC > ダウンロード > ダウンロードの検索

新しいフォルダー

名前	更新日時	種類	サイズ
実施計画 別紙.xlsx	2019/04/26 19:03	Microsoft Excel ワ...	26 KB

ファイル名(N):

Microsoft Excel Worksheet (\*.xl)

開く(O) キャンセル

ファイルを選択し「開く」ボタンを押下

手順7. ファイル名が表示されましたら、「アップロード」ボタンを押下し、ファイルのアップロードを行ってください。

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 / 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）。

(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

多施設共同研究の該当の有無

○ 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関を入力してください。登録予定数が多い場合は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 実施計画 別紙.xlsx  
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

ファイル名が表示されましたら、「アップロード」ボタンを押下し、ファイルのアップロードを行ってください。

手順8. アップロードを行ったファイルにエラーがあった場合は以下のように表示されます。  
 エラーメッセージをご確認いただき、エクセルファイルの修正を行ってください。  
 エクセルファイルを修正しましたら、再度手順5. からアップロードを行ってください。

臨床研究実施計画・研究概要公開システム

ログアウト

✖ 1行目の所属部署の郵便番号：郵便番号の形式が一致しません。

✖ キャンセルされました。

アップロードを行ったファイルにエラーがあった場合はアップロードがキャンセルされます。

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）。

（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

多施設共同研究の該当の有無

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

アップロードを行ったファイルが成功した場合は以下のように表示されます。  
 取り込んだデータが50件未満の場合

臨床研究実施計画・研究概要公開システム

ログアウト

✔ 10件読み込みました。

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）。

（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

多施設共同研究の該当の有無

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

ファイルを削除 20190411多施設10件.xlsx  
 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添付してください。

取り込んだ件数が50件未満の場合、取り込んだデータが画面に表示されます。このあと画面からの修正も可能です。

ダウンロード

研究責任医師の連絡先	氏名	あああ1	いいい1	
	Name	aaa1	Middle	bbb1
	e-Rad番号	10001		
		任意記載		

取り込んだデータが50件以上の場合



臨床研究実施計画・研究概要公開システム

ログアウト

取り込んだ件数が表示されます。

✓ 241 件読み込みました。

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）。

(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

多施設共同研究の該当の有無

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

ファイルを削除 | 多施設共同研究機関情報(50件以上).xlsx

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。

ダウンロード

取り込んだ件数が50件以上の場合、取り込んだデータは画面には表示されません。



前へ 一時保存 次へ