

臨床研究実施計画情報終了

[研究の情報](#) / [添付資料](#) / [入力内容確認画面](#)

臨床研究実施計画の終了登録を行います。
 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）。
 登録をやめてトップページに戻るには、戻るボタンを押してください。

総括報告書概要

管理的事項

1 試験等の名称等

試験等の名称	実施計画の入力内容が自動で表示されます。
平易な試験等の名称	実施計画の入力内容が自動で表示されます。
IRBの名称	実施計画の入力内容が自動で表示されます。

2 結果の要約

観察期間終了日 / Completion date 「試験等の終了日」と読み替えてください。	必須	<input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>
実施症例数 / Result actual enrolment	必須	<input type="text"/>
試験等の対象者の背景情報	必須	<input type="text"/>
Baseline Characteristics	必須	治験開始時に収集された、年齢や性別、当該治験に特異的な評価項目など、各群ごとのベースライン情報を記載して下さい。
試験等のデザインに応じた進行状況に関する情報	必須	研究の各段階における進捗や研究参加者の数について記載して下さい。 Participantflowに関する内容をテキストで入力して下さい。図の添付ファイルについては「添付資料」の1-2または2の箇所に添付いただくことが可能ですが、公開対象となることをあらかじめご留意願います。
Participant flow	必須	<input type="text"/>
疾病等の発生状況のまとめ ↓ 「有害事象の発生状況のまとめ」と修正予定	必須	Adverse events に関する内容をテキストで入力して下さい。 当該項目は、WHO-ICTRPが登録公表を定める項目に該当します。

Adverse events	必須	<input type="text"/>
主要評価項目及び副次評価項目のデータ解析及び結果	必須	<input type="text"/>
Outcome measures	必須	<input type="text"/>
簡潔な要約	必須	<input type="text"/>
Brief summary	必須	<input type="text"/>
公開予定日	必須	<input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <p>一度登録された日付の変更はできません。変更を希望される場合は「内容に関するお問い合わせ先」までご連絡ください。</p>
結果に関する最初の出版物での発表日 / Date of the first journal publication of results	必須	<input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>
結果と出版物に関するURL / URL hyperlink(s) related to results and publications	必須	<input type="text"/> <p>URL</p>

3 IPDシェアリング

IPDデータを共有する計画 / Plan to share IPD	必須	<input checked="" type="radio"/> / No setting <input type="radio"/> / Yes <input type="radio"/> / No <input type="radio"/> / Undecided
計画の説明	必須	<p>「あり」、「なし」、「未定」のいずれかを必ず選択してください。 「未選択」を選択されたまま登録された場合は、差戻しを行います。</p> <input type="text"/>
Plan description	必須	<input type="text"/>



(sec-jrct@niph.go.jp)
(webadmin-jrct@niph.go.jp)
こちら

Copyright © National Institute of Public Health, All Rights Reserved.



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終了

[研究の情報](#) / [添付資料](#) / [入力内容確認画面](#)

臨床研究実施計画の終了登録を行います。
必要事項を入力して入力内容確認画面へ進むボタンを押してください（入力内容確認画面へ進む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）。
登録をやめてトップページに戻るには、戻るボタンを押してください。

添付資料

1-1 研究計画書	必須	<input type="text"/>	選択されていません 必要なマスキングを施した上で、最終版の研究計画書を添付してください。このファイルは公開されます。
2-1 その他の添付資料 1	任意	<input type="text"/>	選択されていません その他のファイルの添付も可能ですが、公開対象となることをあらかじめご留意願います。
2-2 その他の添付資料 2	任意	<input type="text"/>	選択されていません その他のファイルの添付も可能ですが、公開対象となることをあらかじめご留意願います。

内容に関するお問い合わせはこちら(sec-jrct@niph.go.jp)
システムに関する不具合・ご要望はこちら (webadmin-jrct@niph.go.jp)
個人情報保護方針は [こちら](#)

Copyright © National Institute of Public Health, All Rights Reserved.

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終了確認

臨床研究実施計画の終了登録を行います。
 必要事項を入力して次へボタンを押してください。
 登録をやめてトップページに戻るには、戻るボタンを押してください。

□ □

総括報告書概要

□

管理的事項

1 試験等の名称等

□

試験等の名称	
平易な試験等の名称	
IRBの名称	

2 結果の要約

□

観察期間終了日 / Completion date	
実施症例数 / Result actual enrolment	
試験等の対象者の背景情報 / Baseline Characteristics	
試験等のデザインに応じた進行状況に関する情報 / Participant flow	
疾病等の発生状況のまとめ / Adverse events	
主要評価項目及び副次評価項目のデータ解析及び結果 / Outcome measures	
簡潔な要約 / Brief summary	
公開予定日	
結果に関する最初の出版物での発表日 / Date of the first journal publication of results	
結果と出版物に関するURL / URL hyperlink(s) related to results and publications	

3 IPDシェアリング

□

IPDデータを共有する計画 / Plan to share IPD	No setting
計画の説明 / Plan description	

は

添付書類（実施計画届出時の添付書類）

□

1-1 研究計画書	
2-1 その他の添付資料 1	
2-2 その他の添付資料 2	

は

(sec-jrct@niph.go.jp)
(webadmin-jrct@niph.go.jp)
こちら

Copyright © National Institute of Public Health, All Rights Reserved.