

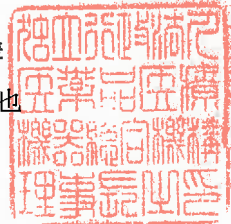


薬機発第1128003号
平成28年11月28日

各都道府県薬務主管(部)長 殿

独立行政法人医薬品医療機器総合機構

理事長 近藤 達也



「独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う対面助言、証明確認調査等の実施要綱等について」の一部改正について

標記について、別添のとおり関係団体に通知しましたので、お知らせします。



新日本は、この問題を別途の専門委員会に委託して、今後、より詳しく述べる所とする。

（下集部分有修改正誤會）

改 正 後	改 正 前
薬機発第0302070号 平成24年3月2日 一部改正 平成26年6月30日 平成26年11月21日 平成26年12月25日 平成26年12月25日 平成27年5月15日 平成27年9月14日 平成27年9月15日 平成28年1月22日 平成28年4月1日 平成28年7月21日 平成28年8月26日 平成28年11月28日	薬機発第0302070号 平成24年3月2日 一部改正 平成26年6月30日 平成26年11月21日 平成26年12月25日 平成26年12月25日 平成27年5月15日 平成27年9月14日 平成27年9月15日 平成28年1月22日 平成28年4月1日 平成28年7月21日 平成28年8月26日 平成28年11月28日
別 記 殿	別 記 殿
独立行政法人医薬品医療機器総合機構 理事長 近藤 達也	独立行政法人医薬品医療機器総合機構 理事長 近藤 達也
独立行政法人医薬品医療機器総合機構 证明確認調査等の実施要綱等について 証明確認調査等の実施要綱等について	独立行政法人医薬品医療機器総合機構 证明確認調査等の実施要綱等について 証明確認調査等の実施要綱等について
独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「機構」という。）が行う対面助言、証明確認調査等の実施要綱等については、「独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う対面助言、証明確認調査等の実施要綱等について」（平成24年3月2日付け薬機発第0302070号独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長通知）により定めているところです。今般、申請電子データ提出の受入れ開始を控え実施したパイロットでの検討により定めているところです。	独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「機構」という。）が行う対面助言、証明確認調査等の実施要綱等については、「独立行政法人医薬品医療機器総合機構が行う対面助言、証明確認調査等の実施要綱等について」（平成24年3月2日付け薬機発第0302070号独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長通知）により定めているところです。今般、申請電子データ提出の受入れ開始を控え実施したパイロットでの検討により定めているところです。
や、これまで実施した申請電子データ提出確認相談の実績等を踏まえ、同通知の別添1.1及び別紙8の改正を行いました。	や、これまで実施した申請電子データ提出確認相談の実績等を踏まえ、同通知の別添1.1及び別紙8の改正を行いました。

これに伴い、機構が行う対面助言、証明確認調査等の実施要綱等について下記のとおり改定いたしましたので、貴管下関係者への周知方よろしくお願ひいたします。

性相談を新設しました（別紙5）。また、その他必要な修正を行いました。
これに伴い、機構が行う対面助言、証明確認調査等の実施要綱等について下記のとおり改定いたしましたので、貴管下関係者への周知方よろしくお願ひします。

記

（略）

（別添11）

対面助言のうち、新医薬品の申請電子データ提出確認相談に関する実施要綱

1. 申請電子データ提出確認相談について

（1）提出確認相談は、電子データの提出内容（仕様等、定義ファイルやデータセット作成用プログラムを含む）等に關して助言を行うものであり、データの解析や評価等を行うものではありません。電子データの提出対象となる資料の範囲の確認について、資料に基づく科学的評価を伴う場合は、本相談ではなく、他の治験相談において取り扱うものとします。

相談者が希望する場合には、有料で提出確認相談の記録を作成します。

（2）・（3）（略）

（別紙8）

申請電子データ提出確認相談資料記載要領

1. ~3. （略）

4. 電子データ提出を予定するCDISC 準拠が求められる各臨床試験、統合解析、臨床薬理領域の解析等の情報
本項については、対象となる臨床試験、統合解析、臨床薬理領域の解析等に合わせて様式を選択し、相談時に実施済み又は実施予定の内容を記載するこ
とで差し支えない。

記

（略）

（別添11）

対面助言のうち、新医薬品の申請電子データ提出確認相談に関する実施要綱

1. 申請電子データ提出確認相談について

（1）提出確認相談は、電子データの提出内容（仕様等、定義ファイルやデータセット作成用プログラムを含む）等に關して助言を行うものであり、データの解析や評価等を行うものではありません。本相談では、資料に基づく科学的評価を伴わないもの（資料に基づく科学的評価を伴う場合）については、他の治験相談において取り扱うものとします。

相談者が希望する場合には、有料で提出確認相談の記録を作成します。

（2）・（3）（略）

（別紙8）

申請電子データ提出確認相談資料記載要領

1. ~3. （略）

4. 電子データ提出を予定するCDISC 準拠が求められる各臨床試験、統合解析、臨床薬理領域の解析等の情報
本項については、対象となる臨床試験、統合解析、臨床薬理領域の解析等に合わせて様式を選択し、相談時に実施済み又は実施予定の内容を記載するこ
とで差し支えない。

<p>ただし、個々の臨床試験データ及び統合解析の CDISC 準拠に関する内容や、臨床薬理領域の解析に関するべき資料に関する項目について記載する場合には、該当する項目について可能限り記載すること。</p>	<p>(1) 電子データ提出を予定する各試験等の情報 (CDISC準拠の臨床試験、試験毎に記載)</p> <p>(1) (略)</p> <p>(2) 電子データに関する情報</p> <ul style="list-style-type: none"> ・CDISC準拠状況 (ページジョン) ・提出データのCDISC準拠状況 (ページジョン) ・その他の標準への準拠状況 (Controlled Terminology、MedDRA等) ・提出データと総括報告書との関係 ・提出されたデータと総括報告書作成に用いたデータのうち提出されるSDTM、ADaMデータセットに含まれない内容 ・SDTM、ADaMデータセットのファイル形式 ・電子データのサイズ (合計) ・電子データセットのファイル形式 ・提出を予定するデータセット (SDTM、ADaM、その他説明文書等) <p>(3) .(略)</p> <p>(2) (略)</p> <p>(3) 電子データ提出を予定する各試験等の情報 (臨床薬理領域 標準的な薬物動態解析)</p> <p>(1) 臨床試験に関する情報</p> <p>(2) 電子データに関する情報</p> <p>(3) 解析に関する情報</p> <p>(4) データセットに関する情報 (削除)</p> <p>(4) 電子データ提出を予定する各試験等の情報 (臨床薬理領域 母集団解析)</p> <p>(1) 解析目的及び対象に関する情報</p> <p>(2) 電子データに関する情報</p> <p>(3) 解析に関する情報</p> <p>(4) アウトプットに関する情報</p> <p>(5) データセットに関する情報</p> <p>(5) 電子データ提出を予定する各試験等の情報 (臨床薬理領域 生理学的薬物速度論 (PBPK) モデル解析)</p>
--	---

- ① 解析に関する情報
 ② 電子データに関する情報
 ③ 臨床試験に関する情報
 (削除)

- ① 解析に関する情報
 ② モデル解析に関するファイル情報
 ③ 臨床試験に関する情報
 ④ 電子データに関する情報

付録

申請電子データ提出確認相談資料 様式

1. ~ 2. (略)

3. 臨床データパッケージと臨床試験の概要

(1) 予定される臨床データパッケージ

分類	試験番号(又は報告書番号)	評価/参考

- ・電子データの提出の有無にかかわらず、臨床データパッケージに含まれる予定の全ての臨床試験を記載する。
 「分類」には、第Ⅰ相、第Ⅱ相、第Ⅲ相、臨床薬理試験、安全性併合解析、有効性併合解析、PPK 解析等を記載する。

(2) 電子データを提出する予定の臨床試験又は解析

試験番号(又は報告書番号)	実施地域	対象	試験デザイン	投与群(用法・用量) 投与期間	投与群毎の被験者数	有効性評価項目 安全性評価項目	実施状況

- ・電子データを提出する予定の臨床試験について、デザインの概略を記載する。
 「実施状況」には、予定、実施中、終了等を記載する。
 4. 電子データ提出を予定する CDISC 準拠が求められる各臨床試験、統合解析、臨床薬理領域の解析等の情報
 (1) 電子データ提出を予定する各試験等の情報(CDISC 準拠の臨床試験、試験毎

付録

申請電子データ提出確認相談資料 様式

1. ~ 2. (略)

3. 臨床データパッケージと臨床試験の概要

(1) 予定される臨床データパッケージ

分類	試験名(試験番号)	評価/参考

- ・電子データの提出の有無にかかわらず、臨床データパッケージに含まれる予定の全ての臨床試験を記載する。
 「分類」には、第Ⅰ相、第Ⅱ相、第Ⅲ相、臨床薬理試験、安全性併合解析、有効性併合解析、PPK(併合)解析等を記載する。
- ・「実施状況」には、予定、実施中、終了等を記載する。
4. 電子データ提出を予定する CDISC 準拠が求められる各臨床試験、統合解析、臨床薬理領域の解析等の情報
 (1) 電子データ提出を予定する各試験等の情報(CDISC 準拠の臨床試験、試験毎

に記載)

本項目には、相談時に既に実施又は予定されている内容のみを記載することで差し支えない。ただし、個々の臨床試験データの CDISC 準規に関連した内容が相談事項に含まれる場合には、該当する項目について可能な限り記載すること。

臨床試験に関する情報

試験番号(又は報告書番号):

臨床試験デザインの概略:

実施中の試験の場合のデータカットオフ(予定)日:

電子データに関する情報

CDISC 準拠状況 (SDTM)

- CDASH 形式でデータ収集
- CDASH 以外の形式でデータ収集後、SDTM 形式に変換(予定を含む)
 - SDTM 以外の形式のデータセットを SDTM 形式に変換(予定を含む)
- CDISC 準拠状況 (ADaM)
 - SDTM データセットから ADaM データセットを作成(予定を含む)
 - SDTM 以外のデータセットから ADaM データセットを作成(予定を含む)
- 中間解析に用いた解析データセットの有無
- 提出あり
- 提出なし

収集され総括報告書作成に用いられたデータのうち、提出される SDTM、ADaM データセットに含まれない内容:

使用した標準とバージョン

標準

バージョン

備考

SDTM

SDTM IG

ADaM

ADaM IG

Define XML

Controlled

Terminology

MedDRA

(その他)

(用途)

SDTM、ADaM データセットのファイル形式:

電子データのサイズ(合計):

提出を予定するデータセット等 (SDTM)

定義ファイル

 Define XML その他()

に記載)

本項目には、相談時に既に実施または予定されている内容のみを記載することで差し支えない。ただし、個々の臨床試験データの CDISC 準規に関連した内容が相談事項に含まれる場合には、該当する項目について可能な限り記載すること。

臨床試験に関する情報

試験番号(又は報告書番号):

臨床試験デザインの概略:

実施中の試験の場合のデータカットオフ(予定)日:

電子データに関する情報

CDISC 準拠状況 (SDTM)

- CDASH 形式でデータ収集
- CDASH 以外の形式でデータ収集後、SDTM 形式に変換(予定を含む)
 - SDTM 以外の形式のデータセットを SDTM 形式に変換(予定を含む)
- CDISC 準拠状況 (ADaM)
 - SDTM データセットから ADaM データセットを作成(予定を含む)
 - SDTM 以外のデータセットから ADaM データセットを作成(予定を含む)
- SDTM 以外のデータセットを作成(予定を含む)

収集された標準とバージョンに用いられたデータのうち、提出される SDTM、ADaM データセットに含まれない内容:

使用した標準とバージョン

標準

バージョン

備考

SDTM

SDTM IG

ADaM

ADaM IG

Define XML

Controlled

Terminology

MedDRA

(その他)

(用途)

SDTM、ADaM データセットのファイル形式:

電子データのサイズ(合計):

提出を予定するデータセット等 (SDTM)

定義ファイル

 Define XML その他()

データガイド		<input type="checkbox"/> Study Data Reviewer's Guide		<input type="checkbox"/> Study Data Reviewer's Guide	
データセット		提出の有無		※提出のあるものにチェック図を付けて下さい	
TA		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	
TD		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	
TE		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	
TV		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	
TI		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	
TS		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	
データセット		提出ありの場合、最も関連する内容にチェック図を記載		該当する場合にチェック図を記載	
RELRECに対応して記載		RELRECに対応して記載		RELRECに応応して記載	
有効性	安全性	SUPP	日本語使用	関連するデータセット	関連するデータセット
CO	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
DM	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
SE	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
SV	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
CM	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
EC	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
EX	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
SU	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
PR	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
AE	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
CE	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
DS	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
DV	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
HO	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
MH	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
DA	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
DD	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
EG	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
IE	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
IS	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
LB	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
MB	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
MI	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
MO	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
MS	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
PC	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
PP	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

使用したノリデーションツール及びそのバージョン: 適合性に関する特記事項 ※CDISC(SDTM)への準拠の程度に関する情報を記載してください、 データセット等 内容		利用したノリデーションツール及びそのバージョン: 適合性に関する特記事項 ※CDISC(SDTM)への準拠の程度に関する情報を記載してください、 データセット等 内容	
ADaM		ADaM	
使用したノリデーションツール及びそのバージョン: 適合性に関する特記事項 ※CDISC(ADaM)への準拠の程度に関する情報を記載してください、 データセット等 内容		利用したノリデーションツール及びそのバージョン: 適合性に関する特記事項 ※CDISC(ADaM)への準拠の程度に関する情報を記載してください、 データセット等 内容	
解析に関する情報		解析に関する情報	
解析プログラムの提出		解析プログラムの提出	
<input type="checkbox"/> マクロも含め可 <input type="checkbox"/> マクロ提出は不可 (理由:) <input type="checkbox"/> 解析アルゴリズムを含む仕様書等の提出可 <input type="checkbox"/> 不可 (理由:) <input type="checkbox"/> 解析アルゴリズムを含む仕様書等の提出可 <input type="checkbox"/> その他()		<input type="checkbox"/> マクロも含め可 <input type="checkbox"/> マクロ提出は不可 (理由:) <input type="checkbox"/> 解析アルゴリズムを含む仕様書等の提出可 <input type="checkbox"/> 不可 (理由:) <input type="checkbox"/> 解析アルゴリズムを含む仕様書等の提出可 <input type="checkbox"/> その他()	
使用した解析ソフトウェア ※プログラムにより異なるソフトウェアを使用している場合には個々に記載してください、 ソフトウェア名(バージョン): 解析実施環境(オペレーションシステム、バージョン等):		使用した解析ソフトウェア ※プログラムにより異なるソフトウェアを使用している場合には個々に記載してください、 ソフトウェア名(バージョン): 解析実施環境(オペレーションシステム、バージョン等):	
(2)電子データ提出を予定する各試験等の情報(統合解析)		(2)電子データ提出を予定する各試験等の情報(統合解析)	
本項目には、相談時に既に実施又は予定されている内容のみを記載することとし ません。ただし、統合解析データの CDISC 準拠に関する内容が相談事項に含 まれる場合には、該当する項目について可能な限り記載すること。 なお、統合解析に用いたデータセットと、個別の試験の解析で用いたデータセット が異なる場合は(例えば、データ固定日等)、適宜、4. の(1)の様式を用いて記載し てもよい。		本項目には、相談時に既に実施または予定されている内容のみを記載することで差し 支えがない。ただし、統合解析データの CDISC 準拠に関する内容が相談事項に含 まれる場合には、該当する項目について可能な限り記載すること。 なお、統合解析に用いたデータセットと、個別の試験の解析で用いたデータセット が異なる場合は(例えば、データ固定日等)、適宜、IV-1. の様式を用いて記載し てもよい。	
解析目的及び対象に関する情報		解析目的及び対象に関する情報	
解析の目的:		解析の目的:	
解析データセットに含まれる臨床試験の情報		解析データセットに含まれる臨床試験の情報	
試験番号(又は報告書番号)		試験の目的	
		添付資料番号	

電子データに関する情報		電子データに関する情報	
標準	標準	標準	標準
SDTM	ベースジョン	SDTM	ベースジョン
SDTM IG		SDTMIG	
ADaM		ADaM	
ADaM IG		ADaMIG	
Define-XML		Define XML	
Controlled Terminology		Controlled Terminology	
MedDRA	(用途)	MedDRA	(用途)
(その他)	(用途)	SDTM	電子データのサイズ(合計): 提出を予定するデータセット:
	電子データのサイズ(合計): 提出を予定するデータセット		SDTM データセット: 定義ファイル <input type="checkbox"/> Define XML データガイド <input type="checkbox"/> Study Data Reviewer's Guide
SDTM	データセット: 定義ファイル <input type="checkbox"/> Define XML データガイド <input type="checkbox"/> Study Data Reviewer's Guide	ADaM	ADaM データセット: 定義ファイル <input type="checkbox"/> Define XML Analysis Results Metadata の提出 <input type="checkbox"/> 提出あり <input type="checkbox"/> 定義ファイル <input type="checkbox"/> Define XML <input type="checkbox"/> Analysis Data Reviewer's Guide データセット(内容): ()
(その他)	データガイド <input type="checkbox"/> Analysis Data Reviewer's Guide データセット(内容): ()	(その他)	データガイド <input type="checkbox"/> Analysis Data Reviewer's Guide データセット(内容): ()
解析実施に関する情報	解析実施に関する情報	解析プログラムの提出	解析プログラムの提出
解析プログラムの提出			

<input type="checkbox"/> マクロも含め可 <input type="checkbox"/> マクロ提出は不可 (理由:) <input type="checkbox"/> 解析アルゴリズムを含む仕様書等の提出可 <input type="checkbox"/> 不可 (理由:) <input type="checkbox"/> 解析アルゴリズムを含む仕様書等の提出可 <input type="checkbox"/> その他()		<input type="checkbox"/> マクロも含め可 (理由:) <input type="checkbox"/> 解析アルゴリズムを含む仕様書等の提出可 <input type="checkbox"/> 不可 (理由:) <input type="checkbox"/> 解析アルゴリズムを含む仕様書等の提出可 <input type="checkbox"/> その他()	
(3) 電子データ提出を予定する各試験等の情報 (臨床薬理領域 標準的な薬物動態解析) 本項目には、臨床薬理領域の電子データのうち、標準的な薬物動態解析に関するものについて、解析の目的ごとに記載する。なお、CDISC 準拠に既に実施する内容は4.の(1)にも記載すること。相談時に既に実施又は予定されている内容のみを記載するとして差し支えない。ただし、データセットその他の提出物に関する具体的な内容が相談事項に含まれる場合には、該当する項目について可能な限り記載すること。		(3) 電子データ提出を予定する各試験等の情報 (臨床薬理領域 標準的な薬物動態解析) 本項目には、臨床薬理領域の電子データのうち、標準的な薬物動態解析に関するものについて、解析の目的ごとに記載する。相談時に既に実施または予定されている内容のみを記載することで差し支えない。ただし、データセットその他の提出物に関する具体的な内容が相談事項に含まれる場合には、該当する項目について可能な限り記載すること。	
臨床試験に関する情報 試験番号(又は報告書番号): 臨床試験の種類: <input type="checkbox"/> 抗悪性腫瘍剤での第Ⅰ相試験 <input type="checkbox"/> 日本人と外国人の双方に対して実施された第Ⅰ相試験(国際共同試験やブリッジング試験の場合など) <input type="checkbox"/> ICH E14 ガイドラインに基づく QT/QTC 試験 <input type="checkbox"/> 抗菌剤等の薬物動態又は薬物動態/薬力学に関する試験成績を用法・用量の主な根拠とした患者対象の第Ⅰ相試験又は第Ⅱ相試験 <input type="checkbox"/> 小児を対象とした臨床薬理試験 <input type="checkbox"/> 高齢者 <input type="checkbox"/> 肝又は腎機能障害患者を対象とした臨床薬理試験 <input type="checkbox"/> 薬物相互作用試験 <input type="checkbox"/> 食事の影響試験 <input type="checkbox"/> 生物学的同等性試験 <input type="checkbox"/> 先行バイオ医薬品との同等性/同質性を検討した試験 <input type="checkbox"/> その他(以下に種類を記載)		臨床試験に関する情報 試験番号(又は報告書番号): 臨床試験の種類: <input type="checkbox"/> 抗悪性腫瘍剤での第Ⅰ相試験 <input type="checkbox"/> 日本人と外国人の双方に対して実施された第Ⅰ相試験(国際共同試験やブリッジング試験等を利用した開発の場合) <input type="checkbox"/> ICH E14 ガイドラインに基づく QT/QTC 試験 <input type="checkbox"/> 抗菌剤等の薬物動態又は薬物動態/薬力学に関する試験成績が用法・用量の主な根拠となる場合の第Ⅰ相試験又は第Ⅱ相試験 <input type="checkbox"/> 小児を対象とした臨床薬理試験 <input type="checkbox"/> 高齢者もしくは肝機能又は腎機能障害患者を対象とした臨床薬理試験 <input type="checkbox"/> 薬物相互作用試験 <input type="checkbox"/> 食事の影響試験 <input type="checkbox"/> 生物学的同等性試験 <input type="checkbox"/> 先行バイオ医薬品との同等性/同質性を検討した試験 <input type="checkbox"/> その他(以下に種類を記載)	
電子データに関する情報 提出ファイルのサイズ(合計): 標準的な薬物動態解析データセットの形式 <input type="checkbox"/> ADaM		電子データに関する情報 標準的な薬物動態解析用データセットのファイル形式: 標準的な薬物動態解析用データセットのサイズ(合計): 標準的な薬物動態解析用データセットの形式 <input type="checkbox"/> ADaM	

<input type="checkbox"/> ADaM以外(ファイル形式:) 有効性、安全性等の解析に関する解説データセットの提出の有無 <input type="checkbox"/> あり <input type="checkbox"/> ADaM <input type="checkbox"/> ADaM以外 <input type="checkbox"/> なし(理由:)		<input type="checkbox"/> ADaM以外 有効性、安全性等の解析に関する解説用データセットの提出の有無 <input type="checkbox"/> あり <input type="checkbox"/> ADaM <input type="checkbox"/> ADaM以外 <input type="checkbox"/> なし(理由:)	
		SDTMデータセット(個別の臨床試験データ)の提出の有無 <input type="checkbox"/> あり <input type="checkbox"/> なし(理由:)	
解析に関する情報 使用した解析ソフトウェア名(バージョン): 解析実施環境(オペレーションシステム、バージョン等): 解析仕様書の提出の有無 <input type="checkbox"/> あり <input type="checkbox"/> PDF形式 <input type="checkbox"/> Phoenix Projects (*.phxproj)のText Output <input type="checkbox"/> その他(_____ <input type="checkbox"/> なし(理由:)		解析に開する情報 使用した解析ソフトウェア名(バージョン): 解析実施環境: <input type="checkbox"/> あり <input type="checkbox"/> なし(理由:)	
データセットに関する情報 データセット定義ファイルの提出の有無 <input type="checkbox"/> あり <input type="checkbox"/> Define.pdf <input type="checkbox"/> その他(_____ <input type="checkbox"/> なし(理由:)		データセットに関する情報 解析仕様書の提出の有無 <input type="checkbox"/> あり <input type="checkbox"/> Phoenix Projects (*.phxproj)のText Output <input type="checkbox"/> その他(_____ <input type="checkbox"/> なし(理由:)	
データセット定義ファイルの提出の有無 <input type="checkbox"/> あり <input type="checkbox"/> Define.XML <input type="checkbox"/> PDF形式 <input type="checkbox"/> その他(_____ <input type="checkbox"/> なし(理由:)		(削除)	

- (4) 電子データ提出を予定する各試験等の情報(臨床薬理領域 母集団解析)
- 本項目には、臨床薬理領域の電子データのうち、母集団解析に関するものについて、解説の目的ごとに記載する。相談時に既に実施または予定されている内容のみ記載することを差し支えない。ただし、データセットその他の提出物に関する具体的な記載する。

- (4) 電子データ提出を予定する各試験等の情報(臨床薬理領域 母集団解析)
- 本項目には、臨床薬理領域の電子データのうち、母集団解析に関するものについて、解説の目的ごとに記載する。相談時に既に実施または予定されている内容のみ記載する。
- 本項目には、臨床薬理領域の電子データのうち、母集団解析に関するものについて、解説の目的ごとに記載する。相談時に既に実施または予定されている内容のみ記載する。

<p>ソフトウェア名(バージョン): 解析実施環境(オペレーショナリティ、バージョン等): シミュレーションに使用したプログラムファイルの提出の有無 あり(以下、必要に応じて内容ごとに記載)</p> <p>内容:</p> <p>ファイル形式</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> ASCII テキスト形式 <input type="checkbox"/> その他() <input type="checkbox"/> プログラム手順書の提出 <input type="checkbox"/> あり <input type="checkbox"/> なし(理由:) <input type="checkbox"/> 解析アルゴリズムを含む仕様書等の提出可 <p>アウトプットに関する情報</p> <p>(1) リザルトファイル(NONMEM result file 等)の提出の有無</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> あり <input type="checkbox"/> なし(理由:) <p>(2) その他のファイル(例: 母集団解析に基づくシミュレーションに関するファイル等)の提出の有無</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> あり(以下、必要に応じて内容ごとに記載) <p>内容:</p> <p>□ なし</p> <p>データセットに関する情報</p> <p>データセット定義ファイルの提出の有無</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> あり <input type="checkbox"/> Define.pdf <input type="checkbox"/> その他() <input type="checkbox"/> なし(理由:) 		<p>(5) 電子データ提出を予定する各試験等の情報(臨床薬理領域 生理学的薬物速度論(PBPK)モデル解釈)</p> <p>本項目には、臨床薬理領域の電子データのうち、PBPK モデル解析に関するものについて、解説の目的ごとに記載する。相談時に既に実施又は予定されている内容のみを記載することとし、データセットその他の提出物に関する具体的な内容が相談事項に含まれる場合には、該当する項目について可能な限り記載すること。</p> <p>解析に関する情報</p> <p>試験番号(又は報告書番号):</p> <p>PBPK モデル解釈の目的:</p>	
---	--	--	--

<input type="checkbox"/> 薬物相互作用予測 <input type="checkbox"/> 小児開発 <input type="checkbox"/> 特別な集団(肝及び腎機能障害患者等)の薬物動態の予測 <input type="checkbox"/> その他(以下に種類を記載)		<input type="checkbox"/> 薬物相互作用予測 <input type="checkbox"/> 小児開発 <input type="checkbox"/> 特別な集団(肝及び腎機能障害患者等)の薬物動態の予測 <input type="checkbox"/> その他(以下に種類を記載)	
ソフトウェア名(バージョン): 解析実施環境(オペレーションシステム、バージョン等): 電子データに関する情報 提出されるファイル <input type="checkbox"/> 構築したPBPKモデルの構造を含むファイル <input type="checkbox"/> 解析に用いたパラメータ(薬物動態パラメータ、生理学的パラメータ等)を含むファイル <input type="checkbox"/> シミュレーションした臨床試験デザインを含むファイル <input type="checkbox"/> 解析手順の情報が含まれるファイル <input type="checkbox"/> 感度分析の情報が含まれるファイル <input type="checkbox"/> 解析結果を含むファイル <input type="checkbox"/> その他(以下に種類を記載)		ソフトウェア名(バージョン): 解析実施環境: モデル解析に関するファイル情報 提出されたファイル <input type="checkbox"/> 構築したPBPKモデルの構造を含むファイル <input type="checkbox"/> 解析に用いたパラメータ(薬物動態パラメータ、生理学的パラメータ等) <input type="checkbox"/> 解析手順の情報が含まれるファイル <input type="checkbox"/> 感度分析の情報が含まれるファイル <input type="checkbox"/> その他(以下に種類を記載)	
提出ファイルのサイズ(合計): 臨床試験データに関する情報 PBPKモデル解析に利用した臨床薬理試験の有無 <input type="checkbox"/> あり <input type="checkbox"/> データセット提出の有無 <input type="checkbox"/> あり(以下に試験ごとに記載) <input type="checkbox"/> なし(理由:) <input type="checkbox"/> なし		臨床試験データに関する情報 モデル構築のために利用した臨床薬理試験の有無 <input type="checkbox"/> あり <input type="checkbox"/> データセット提出の有無 <input type="checkbox"/> あり(以下に試験ごとに記載) <input type="checkbox"/> なし(理由:) <input type="checkbox"/> なし	
利用目的: データセットのファイル形式: データセット定義ファイルの提出の有無 <input type="checkbox"/> あり <input type="checkbox"/> なし(理由:) (削除)		利用目的: データセット定義ファイルの提出の有無 <input type="checkbox"/> あり <input type="checkbox"/> Define.pdf <input type="checkbox"/> その他() <input type="checkbox"/> なし(理由:)	
		電子データに関する情報 提出ファイルのサイズ(合計):	