

臨床試験研究経費ポイント算出表

受付番号

個々の治験について、要素毎に該当するポイントを求め、そのポイントを合計したものをその試験のポイント数とする。

治験薬等名称							
承認番号・管理番号		*承認番号		*管理番号			
研究課題名							
要素		ウエイト	ポイント			ポイント数	
			(ウエイト×1)	(ウエイト×3)	(ウエイト×5)		
A	対象疾患の重症度	2	軽症	中等度	重症・重篤		
B	入院・外来の別	1	外来	入院			
C	治療薬製造承認の状況	1	他の適応に国内で承認	同一適応に欧米で承認	未承認		
D	デザイン	2	オープン	単盲検	二重盲検		
E	プラセボの使用	3	使用				
F	併用薬の使用	1	同効薬でも不変使用可	同効薬のみ禁止	全面禁止		
G	治験薬の投与経路	1	内用・外用	皮下・筋注	静注・特殊		
H	治験薬の投与期間	3	4週間以内	5～24週	24～49週、50週以上は、25週毎に9ポイント加算する。		
I	被験者層	1	成人	小児、成人（高齢者、肝、腎障害等合併症有）	乳児・新生児		
J	被験者の選出（適格+除外基準数）	1	19以下	20～29	30以上		
K	チェックポイントの経過観察回数	2	4以下	5～9	10以上		
L	臨床症状観察項目数	1	4以下	5～9	10以上		
M	一般的臨床検査+非侵襲的機能検査及び画像診断項目数	1	49以下	50～99	100以上		
N	侵襲的機能検査及び画像診断項目数	3	×回数				
O	特殊検査のための検体採取回数	2	×回数				
P	生検回数	5	×回数				
Q	症例発表	7	回				
R	承認申請に使用される文書等の作成	5	30枚以内	31～50枚	51枚以上		
S	相の種類	2	相・相	相			
合計ポイント数			1. Q及びRを除いた合計ポイント数				
			2. Q及びRの合計ポイント数				
算出額：合計ポイント数の1×6,000円×症例数 -							
合計ポイント数の2×6,000円 -							
臨床試験研究経費 = + = 円							