

医薬品医療機器等輸入報告照会情報（臨床試験計画書）（厚生局）	
ファイル(F) 表示(V)	
品目の別 <input type="checkbox"/> - <input type="text"/>	確認担当者名 <input type="text"/>
<div>入力者情報</div> <div>氏名 <input type="text"/> 電話番号 <input type="text"/></div> <div>メールアドレス <input type="text"/></div>	
<div>委託元担当者情報</div> <div>代理申請有無 <input type="checkbox"/></div> <div>委託元利用者 <input type="checkbox"/></div> <div>氏名 <input type="text"/> 電話番号 <input type="text"/></div> <div>メールアドレス <input type="text"/></div>	
<div>輸入者情報</div> <div>名称 <input type="text"/></div> <div>代表者名 <input type="text"/></div> <div>所在地 <input type="text"/></div>	
<div>営業所等情報</div> <div>名称 <input type="text"/></div> <div>所在地 <input type="text"/></div>	
<div>通知先メールアドレス</div> <div>1 <input type="text"/></div> <div>2 <input type="text"/></div>	
<div>業許可の有無 <input type="checkbox"/> 製造販売業 <input type="checkbox"/> 製造業 <input type="checkbox"/> 毒劇物輸入業</div> <div>輸入の目的 <input type="checkbox"/> 治験（企業）用 <input type="checkbox"/> 臨床試験（医師）用</div>	
輸入年月日（予定日）	<input type="text"/> / <input type="text"/> / <input type="text"/>
A W B, B / L 等の番号	<input type="text"/>
取卸港	<input type="text"/> - <input type="text"/>
過去二年以内に薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分に違反したことの有無 <input type="checkbox"/>	
備考	<div><input type="text"/></div>
<input type="checkbox"/> 商品説明書 <input type="checkbox"/> 臨床試験計画書 <input type="checkbox"/> 試験研究計画書 <input type="checkbox"/> 訓練計画書 <input type="checkbox"/> 必要理由書	
報告年月日	<input type="text"/> / <input type="text"/> / <input type="text"/>
通知事項	<div><input type="text"/></div>

医薬品医療機器等輸入報告照会情報（臨床試験計画書）（厚生局）	
<div> <div>ファイル(F)</div> <div>表示(V)</div> </div>	
<div> <div>入力者情報</div> <div> <div>氏名</div> <div>電話番号</div> </div> <div>メールアドレス</div> </div>	
<div> <div>委託元担当者情報</div> <div> <div>代理申請有無</div> <div>委託元利用者</div> <div>氏名</div> <div>電話番号</div> <div>メールアドレス</div> </div> </div>	
<div> <div>輸入者情報</div> <div> <div>名称</div> <div>代表者名</div> <div>所在地</div> </div> </div>	
<div> <div>営業所等情報</div> <div> <div>名称</div> <div>所在地</div> </div> </div>	
<div> <div>通知先メールアドレス</div> <div> <div>1</div> <div>2</div> </div> </div>	
<div> <div>業許可の有無</div> <div> <div>製造販売業</div> <div>製造業</div> <div>毒劇物輸入業</div> </div> </div>	
<div> <div>輸入の目的</div> <div> <div>治験（企業）用</div> <div>臨床試験（医師）用</div> </div> </div>	
<div> <div>輸入年月日（予定日）</div> <div>/ /</div> </div>	
<div> <div>AWB、B/L等の番号</div> <div></div> </div>	
<div> <div>取卸港</div> <div>-</div> <div></div> </div>	
<div> <div>過去二年以内に薬事に関する法令で政令で定めるもの又はこれに基づく処分に違反したことの有無</div> <div></div> </div>	
<div> <div>備考</div> <div></div> </div>	
<div> <div> <div>商品説明書</div> <div>臨床試験計画書</div> <div>試験研究計画書</div> <div>訓練計画書</div> <div>必要理由書</div> </div> </div>	
<div> <div>報告年月日</div> <div>/ /</div> </div>	
<div> <div>通知事項</div> <div></div> </div>	

医薬品医療機器等輸入報告照会情報（臨床試験計画書）（厚生局）	
<div> <div>ファイル(F)</div> <div>表示(V)</div> </div> <div> <div>輸入報告書</div> <div>臨床試験計画書</div> </div> <div> <div>1</div> <div>1</div> <div>/5</div> </div>	
1 輸入品目名称	
化学名、一般的名称 または本質	
依頼者名	
依頼者所在地	
数量	数量単位
製造業者名	
製造業者国名	-
用途	
規格	
要旨	
実施期間	/ / から / / まで
実施予定機関情報1	
名称	
所在地	
診療科名	主任者名
交付数量	数量単位
備考	
実施予定機関情報2	
名称	
所在地	
診療科名	主任者名
交付数量	数量単位
備考	
実施予定機関情報3	
名称	
所在地	
診療科名	主任者名
交付数量	数量単位
備考	