

個別症例安全性報告データ項目 (E2B(R3)項目)

別紙2

■ 報告分類

市販後	AA	国内感染症症例報告(市販後)
	AB	国内副作用症例報告(市販後)
	AC	外国感染症症例報告(市販後)
	AD	外国副作用症例報告(市販後)
	AE	感染症研究報告(市販後)
	AF	副作用研究報告(市販後)
	AG	外国における製造等の中止、回収、廃棄等の措置報告(市販後)
治験	BA	医薬部外品副作用症例報告
	BB	化粧品副作用症例報告
	BC	医薬部外品研究報告
	BD	化粧品研究報告
	DA	国内感染症症例報告(治験)
	DB	国内副作用症例報告(治験)
	DC	外国感染症症例報告(治験)
	DD	外国副作用症例報告(治験)
	DE	感染症研究報告(治験)
	DF	副作用研究報告(治験)
	DG	外国における製造等の中止、回収、廃棄等の措置報告(治験)

■入力条件記号

◎	必ず記載する項目
□	他の項目の記載内容によって入力が必要になる項目
▲	可能な限り記載する項目
■	簡略記載可能な項目
×	記載してはいけない項目

[illegible]

別紙2

2/7

個別症例安全性報告データ項目 (E2B(R3)項目)

別紙2

データ項目 (R3)	表題 (R3)	報告分類 - 未完了報告																報告分類 - 完了報告																取下		入力条件に関する補足	許容値関連				ACKコード(上8桁)									
		市販後																治験																			入力種別				許容値		NullFlavor	補足	項目		順序番号		ACK補足説明	
		AA	AB	AC	AD	AE	AF	AG	BA	BB	BC	BD	DA	DB	DC	DD	DE	DF	DG	AA	AB	AC	AD	AE	AF	AG	BA	BB	BC	BD	DA	DB	DC	DD	DE	DF	DG	市	治							親	子			
D.9.1	死亡日	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
D.9.2.r	報告された死因(必要に応じ繰り返し)	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・
D.9.2.r.1a	報告された死因のMedDRAバージョン	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
D.9.2.r.1b	報告された死因(MedDRAコード)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
D.9.2.r.2	報告された死因(自由記載)	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
D.9.3	剖検は実施されたか?	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
D.9.4.r	剖検による死因(必要に応じ繰り返し)	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	
D.9.4.r.1a	剖検による死因のMedDRAバージョン	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
D.9.4.r.1b	剖検による死因(MedDRAコード)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
D.9.4.r.2	剖検による死因(自由記載)	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
D.10	親-子/胎児報告における、親に関する情報	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・
D.10.1	親の識別	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×
D.10.2	親の年齢情報	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・
D.10.2.1	親の生年月日	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
D.10.2.2	親の年齢	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・
D.10.2.2a	親の年齢(数)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
D.10.2.2b	親の年齢(単位)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
D.10.3	親の最終月経日	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
D.10.4	親の体重(kg)	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
D.10.5	親の身長(cm)	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
D.10.6	親の性別	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
D.10.7	親の関連する治療歴及び随伴症状	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・
D.10.7.1.r	親の構造化された情報(必要に応じ繰り返し)	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・
D.10.7.1.r.1a	親の関連する治療歴及び随伴症状のMedDRAバージョン	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
D.10.7.1.r.1b	親の関連する治療歴及び随伴症状(疾病/手術処置/その他)(MedDRAコード)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	
D.10.7.1.r.2	開始日	▲	▲	▲	▲	×	×</																																											

個別症例安全性報告データ項目 (E2B(R3)項目)

別紙2

[illegible]

個別症例安全性報告データ項目 (E2B(R3)項目)

別紙2

データ項目 (R3)	表題 (R3)	報告分類 - 未完了報告																報告分類 - 完了報告																取		入力条件に関する補足	許容値関連				ACKコード(上8桁)											
		市販後												治験				市販後												治験				市	治		入力種別	許容値	NullFlavor	補足	項目			順序番号		ACK補足説明						
		AA	AB	AC	AD	AE	AF	AG	BA	BB	BC	BD	DA	DB	DC	DD	DE	DF	DG	AA	AB	AC	AD	AE	AF	AG	BA	BB	BC	BD	DA	DB	DC								DD	DE	DF	DG								
G.k.9.i.4[EID]	対象とする副作用／有害事象 [副作用／有害事象参照用ID]	□	□	□	□	×	×	×	□	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	□	□	7	69	0	01'99	01'99	親=k、子=iを表す。 ※XMLの構成上順序番号は取得できない場合があるので注意。							
G.k.10.r	医薬品に関するその他の情報(コード化)(必要に応じ繰り返し)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	□	□	7	70	0	01'99	01'99	親=k、子=rを表す。							
G.k.10.r[Ver]	医薬品に関するその他の情報(コード化)(必要に応じ繰り返し) codeSystemVersion	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	□	□	7	71	0	01'99	01'99	親=k、子=rを表す。							
G.k.11	医薬品に関するその他の情報(自由記載)	▲	▲	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	7	72	0	01'99	00							
G.k.9.i	医薬品と副作用／有害事象のマトリックス(必要に応じ繰り返し)	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	7	73	0	01'99	01'99	親=k、子=iを表す。							
G.k.9.i.1	評価対象の副作用／有害事象	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	7	74	0	01'99	01'99	親=k、子=iを表す。						
G.k.9.i.2.r	医薬品と副作用／有害事象の因果関係(必要に応じ繰り返し)	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	7	75	0	01'99	01'99	親=k、子=iを表す。rはACKコードでは表さない。						
G.k.9.i.2.r[EID]	評価対象の医薬品 [副作用／有害事象参照用ID]	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	7	76	0	01'99	01'99	親=k、子=iを表す。rはACKコードでは表さない。 ※XMLの構成上順序番号は取得できない場合があるので注意。					
G.k.9.i.2.r[GD]	評価対象の副作用／有害事象 [医薬品情報参照用ID]	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	7	77	0	01'99	01'99	親=k、子=iを表す。rはACKコードでは表さない。 ※XMLの構成上順序番号は取得できない場合があるので注意。					
G.k.9.i.2.r.1	評価の情報源	□	□	▲	▲	×	×	×	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	▲	▲	×	×	×	▲	▲	7	78	0	01'99	01'99	親=k、子=iを表す。rはACKコードでは表さない。						
G.k.9.i.2.r.2	評価方法	□	□	▲	▲	×	×	×	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	▲	▲	×	×	×	▲	▲	7	79	0	01'99	01'99	親=k、子=iを表す。rはACKコードでは表さない。						
G.k.9.i.2.r.3	評価結果	□	□	▲	▲	×	×	×	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	▲	▲	×	×	×	▲	▲	7	80	0	01'99	01'99	親=k、子=iを表す。rはACKコードでは表さない。						
H	症例概要及びその他の情報の記述	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	8	00	0	00	00								
H.1	臨床経過、治療措置、転帰及びその他の関連情報を含む症例の記述情報	▲	▲	■	■	◎	◎	◎	▲	▲	◎	◎	▲	▲	▲	▲	◎	◎	◎	◎	◎	■	■	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	▲	▲	簡略記載可能とするが、報告期限が30日の場合(「その他の副作用」に記載があることを根拠に既知と判断した場合を除く。)又はAC、ADの場合に限る。	TXT	100000		簡略記載する場合には、「添付資料参照」等と入力する。	8	01	0	00	00	
H.2	報告者の意見	▲	▲	■	■	×	×	×	▲	▲	×	×	▲	▲	▲	×	×	×	◎	◎	■	■	×	×	×	◎	◎	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	▲	▲	簡略記載可能とするが、報告期限が30日の場合(「その他の副作用」に記載があることを根拠に既知と判断した場合を除く。)又はAC、ADの場合に限る。	TXT	20000		簡略記載する場合には、「添付資料参照」等と入力する。	8	02	0	00	00				
H.3.r	送信者による診断名(必要に応じ繰り返し)	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	8	03	0	01'99	00								
H.3.r.1a	送信者による診断名／症候群及び／又は副作用／有害事象の再分類のMedDRAバージョン	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	▲	▲	「MedDRAバージョン」を入力する。(利用できるのは「数字」「」のみ。)	TXT	4			8	04	0	01'99	00				
H.3.r.1b	送信者による診断名／症候群及び／又は副作用／有害事象の再分類(MedDRAコード)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	▲	▲		NUM	8			8	05	0	01'99	00				
H.4	送信者の意見	▲	▲	■	■	▲	▲	▲	▲	▲	▲	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	■	■	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	▲	▲	簡略記載可能とするが、報告期限が30日の場合(「その他の副作用」に記載があることを根拠に既知と判断した場合を除く。)又はAC、ADの場合に限る。	TXT	20000		簡略記載する場合には、「添付資料参照」等と入力する。	8	06	0	00	00			
H.5.r	母国語で記載された症例概要及び報告者の意見(必要に応じ繰り返し)	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	・	8	07	0	01'99	00								
H.5.r.1a	症例概要及び報告者の意見に関する記述情報	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	▲	▲		TXT	100000			8	08	0	01'99	00				
H.5.r.1b	症例概要及び報告者の意見の記載言語	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	▲	▲		コードリスト	ISO 639-2 RA(alpha-			8	09	0	01'99	00				