

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								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	親	子						
E.i.3.2a	死に至るもの	◎	◎	◎	◎	×	×	×	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	▲	▲	Boolean	TRUE	NI		5	11	0	01'99	00			
E.i.3.2b	生命を脅かすもの	◎	◎	◎	◎	×	×	×	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	▲	▲	Boolean	TRUE	NI		5	12	0	01'99	00			
E.i.3.2c	治療のための入院又は入院期間の延長が必要であるもの	◎	◎	◎	◎	×	×	×	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	▲	▲	Boolean	TRUE	NI		5	13	0	01'99	00			
E.i.3.2d	永続的又は顕著な障害・機能不全に陥るもの	◎	◎	◎	◎	×	×	×	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	▲	▲	Boolean	TRUE	NI		5	14	0	01'99	00			
E.i.3.2e	先天異常を来すもの	◎	◎	◎	◎	×	×	×	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	▲	▲	Boolean	TRUE	NI		5	15	0	01'99	00			
E.i.3.2f	その他の医学的に重要な状態	◎	◎	◎	◎	×	×	×	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	▲	▲	Boolean	TRUE	NI		5	16	0	01'99	00			
E.i.4	副作用／有害事象の発現日	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	×	×	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	日付(最低精度)	CCYY	ASKU.NAS.KMSK	外国症例(AC.AD.DC.DD)以外はMSKの利用は禁止する。	5	17	0	01'99	00			
E.i.5	副作用／有害事象の終了日	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	×	×	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	日付(最低精度)	CCYY	ASKU.NAS.KMSK	外国症例(AC.AD.DC.DD)以外はMSKの利用は禁止する。	5	18	0	01'99	00			
E.i.6a	副作用／有害事象の持続期間(数)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	NUM	5			5	19	0	01'99	00			
E.i.6b	副作用／有害事象の持続期間(単位)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	コードリスト	E2B.CL26e	制限付UCUM		5	20	0	01'99	00			
E.i.7	最終観察時の副作用／有害事象の転帰	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	×	×	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	▲	▲	コードリスト	E2B.CL11		5	21	0	01'99	00				
E.i.7[Ver]	最終観察時の副作用／有害事象の転帰 - codeSystemVersion	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	×	×	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	▲	▲	TXT	5			5	22	0	01'99	00			
E.i.8	医療専門家による医学的確認	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	Boolean	TRUE/FALSE			5	23	0	01'99	00			
E.i.9	副作用／有害事象が発現した国の識別	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	コードリスト	ISO_3166-			5	24	0	01'99	00			
F.r	患者の診断に関連する検査及び処置の結果(必要に応じ繰り返す)						6	00	0	0000~	9999	親子に分けず、8桁の内下4桁をrに紐付ける。	
F.r.1	日付(検査)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	日付(最低精度)	CCYY	UNK		6	01	0	0000~	9999	親子に分けず、8桁の内下4桁をrに紐付ける。		
F.r.2	検査名						6	02	0	01'99	00		
F.r.2.1	検査名(自由記載)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	TXT	250			6	03	0	0000~	9999	親子に分けず、8桁の内下4桁をrに紐付ける。		
F.r.2.2a	検査名のMedDRAバージョン	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	TXT	4	「MedDRAバージョン」を入力する。(利用できるのは「数字」「.」のみ。)		6	04	0	0000~	9999	親子に分けず、8桁の内下4桁をrに紐付ける。		
F.r.2.2b	検査名(MedDRAコード)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	NUM	8			6	05	0	0000~	9999	親子に分けず、8桁の内下4桁をrに紐付ける。		
F.r.3	検査結果						6	06	0	01'99	00		
F.r.3.1	検査結果(コード)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	コードリスト	E2B.CL12			6	07	0	0000~	9999	親子に分けず、8桁の内下4桁をrに紐付ける。		
F.r.3.1[Ver]	検査結果(コード) - codeSystemVersion	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	TXT	5			6	08	0	0000~	9999	親子に分けず、8桁の内下4桁をrに紐付ける。		
F.r.3.2	検査結果(値/限定子)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	NUM	50	NINF.PINF	限定子はXMLの記述形式によって判断する。	6	09	0	0000~	9999	親子に分けず、8桁の内下4桁をrに紐付ける。		
F.r.3.3	検査結果(単位)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	TXT	50	標準UCUMの形式で記載すること。(参照OID:2.16.840.1.113883.6.8)		6	10	0	0000~	9999	親子に分けず、8桁の内下4桁をrに紐付ける。		
F.r.3.4	検査結果に関する非構造化データ(自由記載)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	TXT	2000			6	11	0	0000~	9999	親子に分けず、8桁の内下4桁をrに紐付ける。		
F.r.4	正常範囲 低値	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	NUM	50			6	12	0	0000~	9999	親子に分けず、8桁の内下4桁をrに紐付ける。		
F.r.4[Unit]	正常範囲 低値(単位)	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	TXT	50	Unit属性は指定しなくとも良い。もし指定する場合は、F.r.3.3と同じ単位を入力する。		6	13	0	0000~	9999	親子に分けず、8桁の内下4桁をrに紐付ける。		
F.r.5	正常範囲 高値	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	NUM	50			6	14	0	0000~	9999	親子に分けず、8桁の内下4桁をrに紐付ける。		
F.r.5[Unit]	正常範囲 高値(単位)	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	TXT	50	Unit属性は指定しなくとも良い。もし指定する場合は、F.r.3.3と同じ単位を入力する。		6	15	0	0000~	9999	親子に分けず、8桁の内下4桁をrに紐付ける。		
F.r.6	備考	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	TXT	2000			6	16	0	0000~	9999	親子に分けず、8桁の内下4桁をrに紐付ける。		
F.r.7	その他の情報	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	Boolean	TRUE/FALSE			6	17	0	0000~	9999	親子に分けず、8桁の内下4桁をrに紐付ける。		
G	医薬品						7	00	0	00	00		
G.k	医薬品情報(必要に応じ繰り返す)						7	01	0	01'99	00	
G.k[GID]	医薬品 [医薬品情報参照用ID]	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	UUID	40	報告内でユニークな値を入力する。		7	02	0	01'99	00			
G.k.1	医薬品関与の位置付け	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	◎	◎	コードリスト	E2B.CL13			7	0							

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								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		親	子	7
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]	□	□	□	□	×	×	×	□	□	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	市	治		UUID	40		報告内でユニークな値を入力する。	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)(必要に応じ繰り返す)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	▲	▲		コードリスト	E2B_CL17			7	70	0	01 ⁹⁹	01 ⁹⁹	親=k, 子=i 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)(必要に応じ繰り返す) codeSystemVersion	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	▲	▲		TXT	5			7	71	0	01 ⁹⁹	01 ⁹⁹	親=k, 子=i を表す。	
G.k.11	医薬品に関するその他の情報(自由記載)	▲	▲	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲		TXT	2000			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(必要に応じ繰り返す)	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•			-			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	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-			N/A		ユーザが入力する項目ではない。また、Xpathが用意されていないため、チェック対象外とする。	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(必要に応じ繰り返す)	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•			-			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]	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□		UUID	40		報告内でユニークな値を入力する。	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[GID]	評価対象の副作用/有害事象 [医薬品情報参照用ID]	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□		UUID	40		報告内でユニークな値を入力する。	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	□	□	▲	▲	×	×	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲		TXT	60			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	□	□	▲	▲	×	×	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲		TXT	60			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	□	□	▲	▲	×	×	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	×	□	□	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲		TXT	60			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」等を入力する。	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」等を入力する。	8	02	0	00	00		
H.3.r	送信者による診断名(必要に応じ繰り返す)	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•			-			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」「J」のみ。)	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/有害事象の再分類のMedDRAバージョン	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲				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」等を入力する。	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(必要に応じ繰り返す)	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•			-			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_839-2_RA(alpha-		8	09	0	01 ⁹⁹	00		