|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| （Ver.10.0） |  | 整理番号 |  |
| （治験依頼者、開発業務受託機関←→実施医療機関の長） | 区　　分 | 1.治験 |

**契約内容変更に関する覚書（治験）**

受託者『』（以下「甲」という。） と 委託者『』（以下「乙」という。）並びに開発業務受託機関『』(以下「丙」という。)との間において、

（西暦）　　 年 月 日付で締結した被験製品『 *（成分記号又はコード）* 』の臨床試験に関する治験契約書の一部を以下のとおり変更する。

記

|  |  |
| --- | --- |
| 治験課題名 |  |
|  | 変更事項（条項） | 変更前 | 変更後 |
| 変更内容 |  |  |  |

以上の合意の証として本書３通を作成し、甲乙丙記名押印又は署名の上、各１通を保有する。

（西暦）　 年 月 日

甲 住所（法人にあっては、主たる事務所の所在地）

 氏名（法人にあっては、名称及び代表者の氏名）

 印

乙 住所（法人にあっては、主たる事務所の所在地）

 氏名（法人にあっては、名称及び代表者の氏名）

 印

丙 住所（法人にあっては、主たる事務所の所在地）

 氏名（法人にあっては、名称及び代表者の氏名）

 印

上記の契約変更の内容を確認しました。

（西暦） 年 月 日

治験責任医師：（記名押印又は署名）

（※　治験責任医師の記名等の必要がない場合は、削除してご利用ください。）