研究実施計画書

　　　年　　月　　日

|  |  |
| --- | --- |
| 1.研　究　名 |  |
| 2.実施機関 | 機関名：住 所：代表者： |
| 3.研究代表者 | 所　属：職　位：氏　名：研究実績： |
| 4.研究担当者※複数いる場合には欄を追加して全員記載 | 所　属：職　位：氏　名： |
| 5.研究開発の概要 | **研究開発の目的・内容及び達成目標等を簡潔に記載。** |
| 6.研究成果の公開・普及活動 | **研究開発活動が以下のいずれかに該当する場合は、チェックを付してください。**□県の求めに応じて報告書を作成し、研究成果報告会において成果を公開する研究開発活動（臨床研究を除く。）□専ら県民を対象とした臨床研究 |
| 7.使用設備機器と使用希望時間 | 【使用設備・機器】例：サイクロトロン加速器2020年11月14日　10：00～15：00（5時間）2020年11月15日　10：00～15：00（5時間） |
| 8.持込機器等の概要（施設の受入可否の判断及び電気使用量の算出等に使用） | 【研究機器(使用電力量（電源容量）含む)】□夜間も含めほぼ１日中、電力消費を伴う使用をする持込機器□実験中の多くの時間（概ね50%以上）、電力消費を伴う使用をする持込機器□実験中、一部の時間（一時的～概ね50%まで）、電力消費を伴う使用をする持込機器□電力消費を伴わない持込機器【薬品・薬剤】【実験動物】 |
| 9.廃棄物発生量 | 【廃棄物発生量の見込】産業廃棄物：放射性廃棄物： |
| 10.利用スケジュール  | **年度内で複数回使用する予定がある場合は年間スケジュールを記載。** |
| 11．放射性同位元素の使用条件（RI棟の施設を使用する場合記載ください。） | **【使用場所（部屋名）】**使用場所・使用核種が複数ある場合は適宜区別して記入すること。例：①サイクロトロン室②標識合成室１**【使用核種（部屋毎に使用できる核種が決まっています）】**①・②　18F**【使用数量（Bq）】**①　○○Bq②　○○Bq**【使用予定期間】****【使用目的】** |
| 12.所属機関における倫理審査委員会の承認状況（人を対象とした臨床研究の場合記載ください） | **各所属機関における特定臨床研究審査委員会または倫理審査委員会における本実験の承認状況を記載。（臨床研究法または人を対象とする医学系研究に関する倫理指針（平成２６年文部科学省・厚生労働省告示第３号）に係るもの）**【特定臨床研究審査委員会または倫理審査委員会の名称】【承認番号（ある場合）】【承認年月日】※特定臨床研究審査委員会または倫理審査委員会に提出した資料の写しを提出のこと。 |
| 13.所属機関における動物実験委員会の承認状況（動物を対象とした実験の場合、記載ください） | **各所属期間における動物実験委員会における本実験の承認状況を記載。（研究機関等における動物実験等の実施に関する基本指針（平成１８年文部科学省告示第７１号）に係るもの）**【動物委員会の名称】【承認番号（ある場合）】【承認年月日】※動物実験委員会に提出した資料の写しを提出のこと。 |