

個別症例安全性報告データ項目

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	許容値範囲				ACKコード(L#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	BC	BD	DA	DB	DC	DD	DE	DF	DG	AA	AB	AC	AD	AE	AF	AG	BC	BD	DA	DB	DC	DD	DE	DF	DG									親	子				
E.i[EID]	副作用/有害事象(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。	5	01	0	01'99	00	
E.i.1	第一次情報源により報告された副作用/有害事象	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-												
E.i.1.1a	母国語で記載された、第一次情報源により報告された副作用/有害事象	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	▲	▲		TXT	250			5	03	0	01'99	00	
E.i.1.1b	第一次情報源により報告された副作用/有害事象の言語	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	▲	▲		コードリスト	ISO_639-2_RA(alpha-3)			5	04	0	01'99	00	
E.i.1.2	翻訳された、第一次情報源により報告された副作用/有害事象	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	▲	▲		TXT	250			5	05	0	01'99	00	
E.i.2.1a	副作用/有害事象の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。)	5	08	0	01'99	00	
E.i.2.1b	副作用/有害事象(MedDRAコード)	◎	◎	◎	◎	×	×	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	×	◎	◎	◎	◎	×	×	×	×	▲	▲		NUM	8			5	07	0	01'99	00	
E.i.3.1	報告者によって重要とされた副作用/有害事象	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	▲	▲		コードリスト	E2B_CL10			5	08	0	01'99	00	
E.i.3.1[Ver]	報告者によって重要とされた副作用/有害事象 - codeSystemVersion	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	▲	▲		TXT	5			5	09	0	01'99	00	
E.i.3.2	有害事象ごとの重篤性の基準(1つ以上選択も可)	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-												
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,NASKMSK	外国産例(AO,AD,DO,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,NASKMSK	外国産例(AO,AD,DO,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_3166-1(alpha_2)+EU			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(必要に応じ繰り返し)	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-												
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	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-												
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	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-												
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OD:2.16.840.1.113893.8.8)	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。

個別症例安全性報告データ項目

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																								取上		入力条件に関する補足	許容値範囲				ACKコード(L8桁)			
		市販後												治験												市販後												治験												市	治		入力種別	許容値	Null Flavor	補足	項目	順序番号		ACK補足説明
		AA	AB	AC	AD	AE	AF	AG	BC	BD	DA	DB	DC	DD	DE	DF	DG	AA	AB	AC	AD	AE	AF	AG	BC	BD	DA	DB	DC	DD	DE	DF	DG	順	子																									
G.k.4.r.3	投与間隔の定義	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	コードリスト	E2B_CL26c		制限付UCUMコード: {cyclical}, {asnecessary}, {total}	7	29	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.4.r.4	医薬品の投与開始日	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	日付(最低精度)	GCYY	ASKU,NASK,MSK	外国産例(AC,AD,DC,DD)以外はMSKの利用は禁止する。	7	30	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.4.r.5	医薬品の投与終了日	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	日付(最低精度)	GCYY	ASKU,NASK,MSK	外国産例(AC,AD,DC,DD)以外はMSKの利用は禁止する。	7	31	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.4.r.6a	医薬品投与期間(数)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	NUM	5			7	32	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.4.r.6b	医薬品投与期間(単位)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	コードリスト	E2B_CL26e		制限付UCUMコード	7	33	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.4.r.7	パッチ/ロット番号	□	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	◎	▲	▲	▲	×	×	×	□	▲	▲	▲	×	×	×	◎	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	TXT	35			7	34	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.4.r.8	投与量を表す記述情報	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	TXT	2000			7	35	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.4.r.9	医薬品剤形	-				7	38	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.4.r.9.1	医薬品剤形(自由記載)	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	TXT	60	UNKASKU,NASK		7	37	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.4.r.9.2a	医薬品剤形のIDバージョン日付/番号	×	×	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	×	×	×	×	×	□	□	×	×	×	×	×	□	□	×	×	×	▲	▲	TXT	250		IDMPの仕様が決まるまでの暫定	7	38	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																		
G.k.4.r.9.2b	医薬品剤形のID	×	×	□	□	×	×	×	×	×	×	□	□	×	×	×	×	×	□	□	×	×	×	×	×	□	□	×	×	×	▲	▲	TXT	250		IDMPの仕様が決まるまでの暫定	7	39	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																		
G.k.4.r.10	投与経路	-				7	40	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.4.r.10.1	投与経路(自由記載)	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	TXT	60	UNKASKU,NASK		7	41	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.4.r.10.2a	投与経路のIDバージョン日付/番号	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	TXT	5		IDMP利用可能になるまでの暫定仕様 (E2B CL14のバージョンを記載する)	7	42	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.4.r.10.2b	投与経路のID	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	コードリスト	E2B_CL14		IDMP利用可能になるまでの暫定仕様 (E2B CL14のバージョンを記載する)	7	43	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.4.r.11	親への投与経路(親-子/胎児報告の場合)	-				7	44	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.4.r.11.1	親への投与経路(自由記載)	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	TXT	60	UNKASKU,NASK		7	45	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.4.r.11.2a	親への投与経路のIDバージョン日付/番号	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	TXT	5		IDMP利用可能になるまでの暫定仕様 (E2B CL14のバージョンを記載する)	7	46	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.4.r.11.2b	親への投与経路のID	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	コードリスト	E2B_CL14		IDMP利用可能になるまでの暫定仕様 (E2B CL14のバージョンを記載する)	7	47	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.5a	副作用/有害事象発現までの累積投与量(数)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	NUM	10			7	48	0	01'99	00																		
G.k.5b	副作用/有害事象発現までの累積投与量(単位)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	コードリスト	E2B_CL25		制限付UCUMコード: {DF}	7	49	0	01'99	00																		
G.k.6a	曝露時の妊娠期間(数)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	NUM	3			7	50	0	01'99	00																		
G.k.6b	曝露時の妊娠期間(単位)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	コードリスト	E2B_CL26g		制限付UCUMコード: {trimester}	7	51	0	01'99	00																		
G.k.7.r	医薬品使用理由(必要に応じ繰り返す)	-				7	52	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.7.r.1	第一次情報源により報告された使用理由	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	▲	▲	×	×	×	▲	▲	TXT	250	UNKASKU,NASK		7	53	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.7.r.2a	使用理由の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」、「J」のみ。)	7	54	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.7.r.2b	使用理由(MedDRAコード)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	NUM	8			7	55	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す。																	
G.k.8	医薬品に対して取られた処置	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	コードリスト	E2B_CL15		自社医薬品(J2.4k)に inputs があるもの場合、完了報告時は必須とする。	7	56	0	01'99	00																		
G.k.8[Ver]	医薬品に対して取られた処置 - codeSystemVersion	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	TXT	5			7	57	0	01'99	00																		
G.k.9	医薬品と副作用/有害事象のマトリックス	-				7	58	0	01'99	00																		
G.k.9.i.3.1	医薬品の投与開始から副作用/有害事象発現までの時間間隔(必要に応じ繰り返す)	-				7	59	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す																	
G.k.9.i.3.1[EO]	対象とする副作用/有害事象 [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	60	0	01'99	01'99	親-k, 子-r 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.9.i.3.1a	医薬品の投与開始から副作用/有害事象発現までの時間間隔(数)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	NUM	5			7	61	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す																	
G.k.9.i.3.1b	医薬品の投与開始から副作用/有害事象発現までの時間間隔(単位)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	コードリスト	E2B_CL26e		制限付UCUM	7	62	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す																	
G.k.9.i.3.2	医薬品の最終投与から副作用/有害事象発現までの時間間隔(必要に応じ繰り返す)	-				7	63	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す																	
G.k.9.i.3.2[EO]	対象とする副作用/有害事象 [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	64	0	01'99	01'99	親-k, 子-r 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.9.i.3.2a	医薬品の最終投与から副作用/有害事象発現までの時間間隔(数)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	NUM	5			7	65	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す																	
G.k.9.i.3.2b	医薬品の最終投与から副作用/有害事象発現までの時間間隔(単位)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	▲	▲	コードリスト	E2B_CL26e		制限付UCUM	7	66	0	01'99	01'99	親-k, 子-r を表す																	

個別症例安全性報告データ項目

別紙2

Table with columns for Data Item (R3), Title (R3), Report Category (Incomplete/Completed), Market (Retail/Prescription), Input Conditions, Acknowledgment Code (ACK), and various data fields. Rows include items like G.k.9.i.4, G.k.10.r, G.k.11, G.k.9.i, G.k.9.i.1, G.k.9.i.2.r, G.k.9.i.2.r[EID], G.k.9.i.2.r[GIO], G.k.9.i.2.r.1, G.k.9.i.2.r.2, G.k.9.i.2.r.3, H, H.1, H.2, H.3.r, H.3.r.1a, H.3.r.1b, H.4, H.5.r, H.5.r.1a, H.5.r.1b.