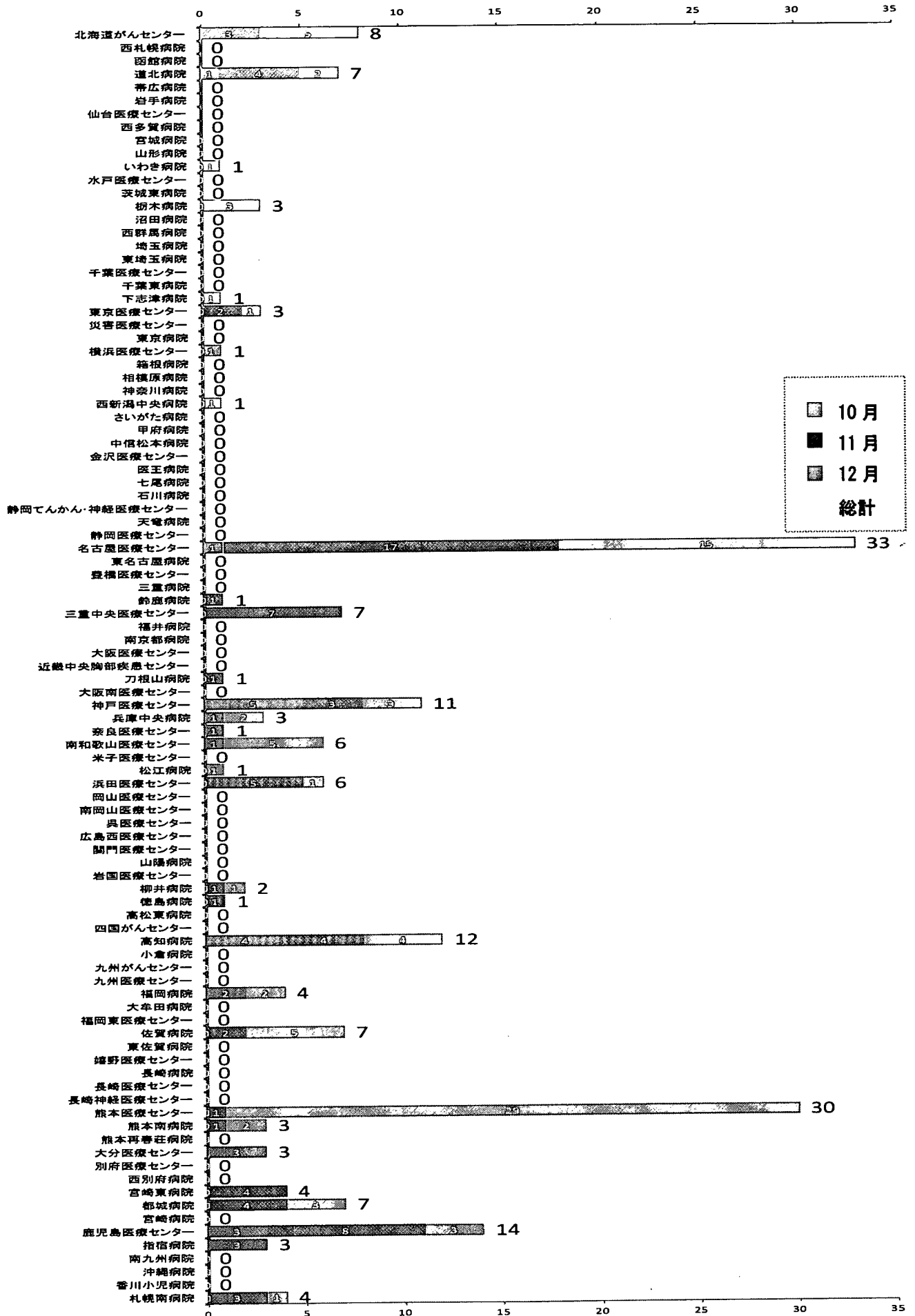


3-4 施設別月別登録状況(図)



金沢医療センター	0	0	0	0
医王病院	0	0	0	0
七尾病院	0	0	0	0
石川病院	0	0	0	0
静岡てんかん・神経医療センター	0	0	0	0
天竜病院	0	0	0	0
静岡医療センター	0	0	0	0
名古屋医療センター	1	17	15	33
東名古屋病院	0	0	0	0
豊橋医療センター	0	0	0	0
三重病院	0	0	0	0
鈴鹿病院	0	1	0	1
三重中央医療センター	0	7	0	7
福井病院	0	0	0	0
南京都病院	0	0	0	0
大阪医療センター	0	0	0	0
近畿中央胸部疾患センター	0	0	0	0
刀根山病院	0	1	0	1
大阪南医療センター	0	0	0	0
神戸医療センター	5	3	3	11
兵庫中央病院	1	0	2	3
奈良医療センター	1	0	0	1
南和歌山医療センター	1	0	5	6
米子医療センター	0	0	0	0
松江病院	0	0	1	1
浜田医療センター	0	5	1	6
岡山医療センター	0	0	0	0
南岡山医療センター	0	0	0	0
呉医療センター	0	0	0	0
広島西医療センター	0	0	0	0
関門医療センター	0	0	0	0
山陽病院	0	0	0	0
岩国医療センター	0	0	0	0
柳井病院	0	1	1	2
徳島病院	0	1	0	1
高松東病院	0	0	0	0

四国がんセンター	0	0	0	0
高知病院	4	4	4	12
小倉病院	0	0	0	0
九州がんセンター	0	0	0	0
九州医療センター	0	0	0	0
福岡病院	2	0	2	4
大牟田病院	0	0	0	0
福岡東医療センター	0	0	0	0
佐賀病院	0	2	5	7
東佐賀病院	0	0	0	0
嬉野医療センター	0	0	0	0
長崎病院	0	0	0	0
長崎医療センター	0	0	0	0
長崎神経医療センター	0	0	0	0
熊本医療センター	0	1	29	30
熊本南病院	0	1	2	3
熊本再春荘病院	0	0	0	0
大分医療センター	3	0	0	3
別府医療センター	0	0	0	0
西別府病院	0	0	0	0
宮崎東病院	0	4	0	4
都城病院	0	4	3	7
宮崎病院	0	0	0	0
鹿児島医療センター	3	8	3	14
指宿病院	3	0	0	3
南九州病院	0	0	0	0
沖縄病院	0	0	0	0
香川小児病院	0	0	0	0
札幌南病院	0	3	1	4
合計	25	72	92	189

3-5 症例登録 0 件の施設

西札幌病院・函館病院・帯広病院・岩手病院・仙台医療センター・西多賀病院
宮城病院・山形病院・水戸医療センター・茨城東病院・沼田病院・西群馬病院
埼玉病院・東埼玉病院・千葉医療センター・千葉東病院・災害医療センター
東京病院・箱根病院・相模原病院・神奈川病院・さいがた病院・甲府病院
中信松本病院・金沢医療センター・医王病院・七尾病院・石川病院・静岡てんかん・神経医療センター
天竜病院・静岡医療センター・東名古屋病院・豊橋医療センター・三重病院・福井病院
南京都病院・大阪医療センター・近畿中央胸部疾患センター・大阪南医療センター
米子医療センター・岡山医療センター・南岡山医療センター・呉医療センター・広島西医療センター
関門医療センター・山陽病院・岩国医療センター・高松東病院・四国がんセンター
小倉病院・九州がんセンター・九州医療センター・大牟田病院・福岡東医療センター
東佐賀病院・嬉野医療センター・長崎病院・長崎医療センター・長崎神経医療センター
熊本再春荘病院・別府医療センター・西別府病院・宮崎病院・南九州病院
沖縄病院・香川小児病院

4. 中止例

別紙にて研究責任者へ報告。

5. 入力画面等システムの変更箇所

登録開始より変更なし。共通部分変更についてはCSECRのHPに掲載。

現時点でのデータ集積に関するデータセンターからのコメント(尾藤誠司)

患者登録が多い施設と0-3例程度の施設に開きが大きい。研究の性質上急性期病院に登録が集中すると思われるので、病院の性質に応じた形で支援を行なう必要がある。かなりの大型急性期病院でも登録数が0である施設が少なく、それらの施設に対しては、研究責任者は、個別に事情を聴取する事が望ましい。

より問題になっている点は2点、ひとつは入力の負担が大きいことと、もう一つはWEB入力に関して、まだ技術的に慣れないために入力が滞っているという点である。後者に関してはCSECRも支援を続けているが、前者に関しては、入力を行なう環境の問題もありなかなか改善が難しい。端末の場所や、HOSPNET以外の回線の利用、入力の時間帯の工夫などが一部の施設では必要になるかもしれない。

以上 発行:CSECR 文責 杉山英美子

AVIT-J

モニタリングレポート

(2007/12/31 現在)

1. 研究管理情報

1-1 研究名

冠動脈疾患治療におけるインターベンション療法の妥当性についての検討

1-2 研究責任者

独立行政法人国立病院機構 九州医療センター 副院長 冷牟田 浩司

1-3 研究事務局

独立行政法人国立病院機構 九州医療センター 循環器科 秘書 梅野 彩子

1-4 統計解析責任者

独立行政法人国立病院機構 九州医療センター 副院長 冷牟田 浩司

1-5 データ管理責任者

責任者:独立行政法人国立病院機構本部 医療部 研究課 伊藤澄信

担当データマネージャー:独立行政法人 国立病院機構本部 医療部 研究課

臨床研究支援・教育センター CSECR 土橋雅美・杉山英美子

1-6 研究日程

総研究期間:2007年8月1日より2011年7月31日

登録期間 :2007年8月1日より2008年7月31日

追跡期間 :2007年8月1日より2011年7月31日

1-7 報告期間

2007年10月2日(1症例目の登録日)~12月31日

1-8 プロトコール改訂

2007年8月1日(Ver.7) →10月5日中央倫理委員会審査・11月2日承認

1-9 手順書改訂

研究開始より改訂なし。

1-10 今後の予定

2. 研究概要

2-1 目的

本研究の目的は国立病院機構に属する施設の共同研究によって冠動脈疾患症例を集積し、薬物溶出性ステント (drug-eluting stent ; DES) がもたらす影響を検討することとする。

2-2 シェーマ

研究計画書・研究手順書参照

2-3 対象

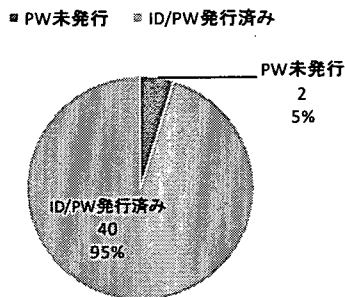
選択基準・除外基準: 研究計画書参照

2-4 目標症例数 : 3000 例 (参加施設: 42施設)

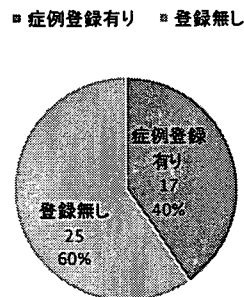
3. 登録情報

3-1 ID/PW発行件数と症例登録状況

ID・PW発行状況(施設数)

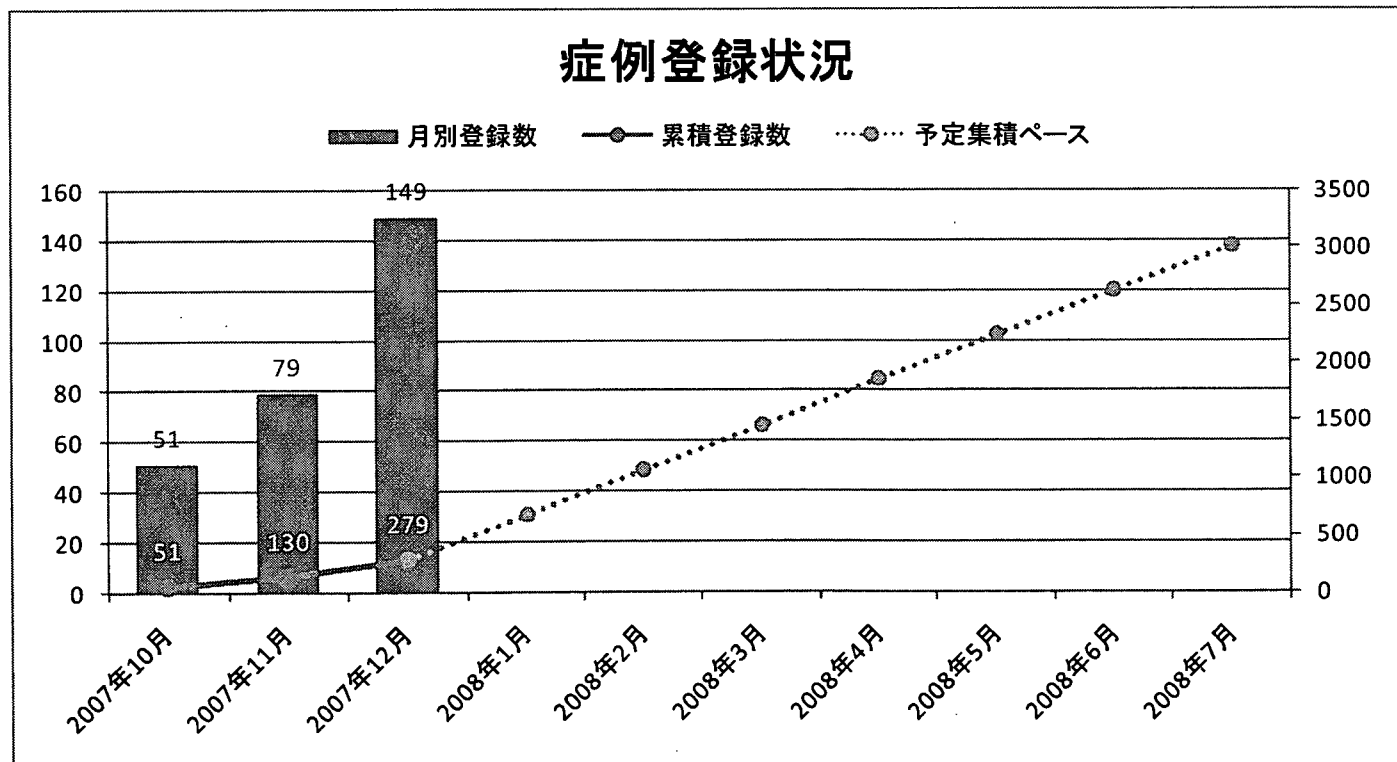


症例登録状況(施設数)



3-2 症例登録状況(月別)と累積登録数

症例登録状況



10月登録数(10月2日～10月31日16:00まで)

11月登録数(10月31日16:00～11月30日20:00まで)

12月登録数(11月30日20:00～12月31日13:00まで)となっております。

☆(目標登録数) 3000 - (12月31日までの登録数) 279 = (残目標登録数) 2721

2721 (残目標登録数) ÷ 7ヶ月(残登録期間) = 388.714... (1ヶ月目標登録数)

389(1ヶ月目標登録数) ÷ 42(全施設数) = 9.2619... (1施設当たり、1ヶ月当たりの目標登録数)

よって今後、残り7ヶ月間 1施設が10名前後の登録が行われると目標症例数は達成となる。

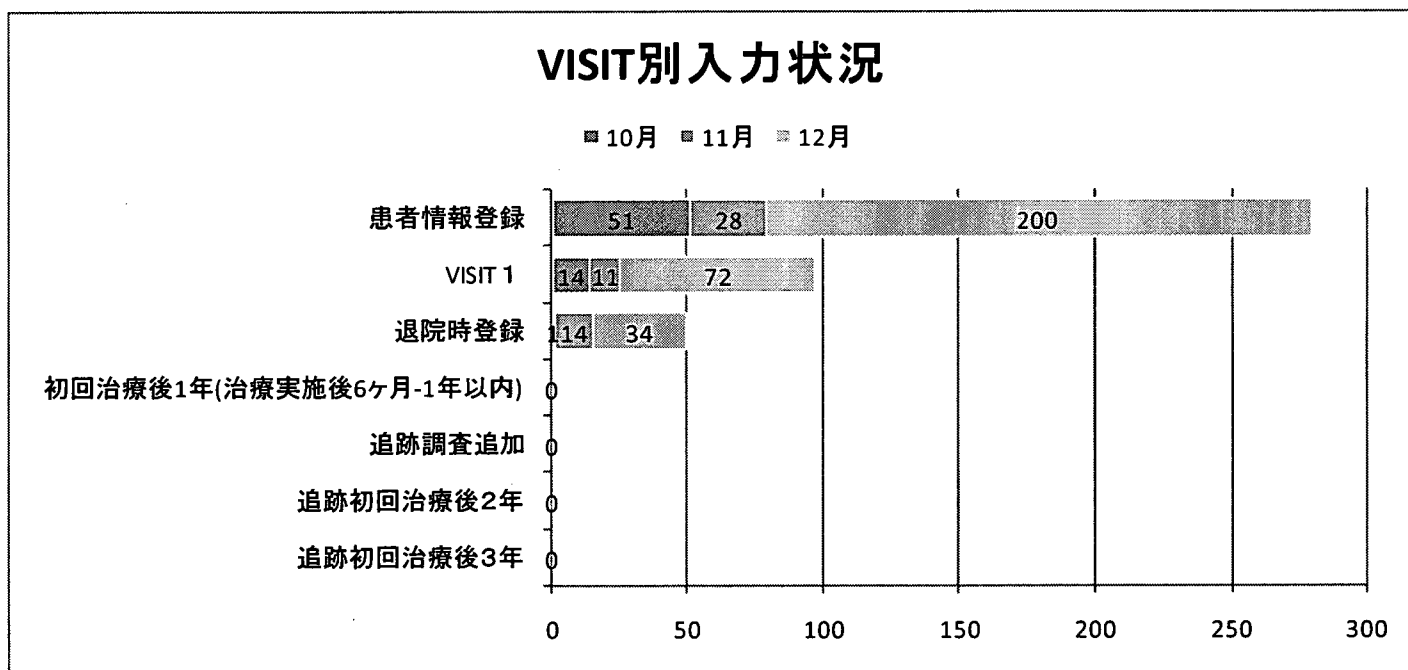
☆(10月～12月までの全体登録数) 279 ÷ 3 = 93(平均登録数)

現在の進捗状況で登録が行われると

(残目標登録数) 2721 ÷ 93(1ヶ月登録数) = 29.25(目標達成月数)

よって、2010年6月末に目標症例数に達する見込み。

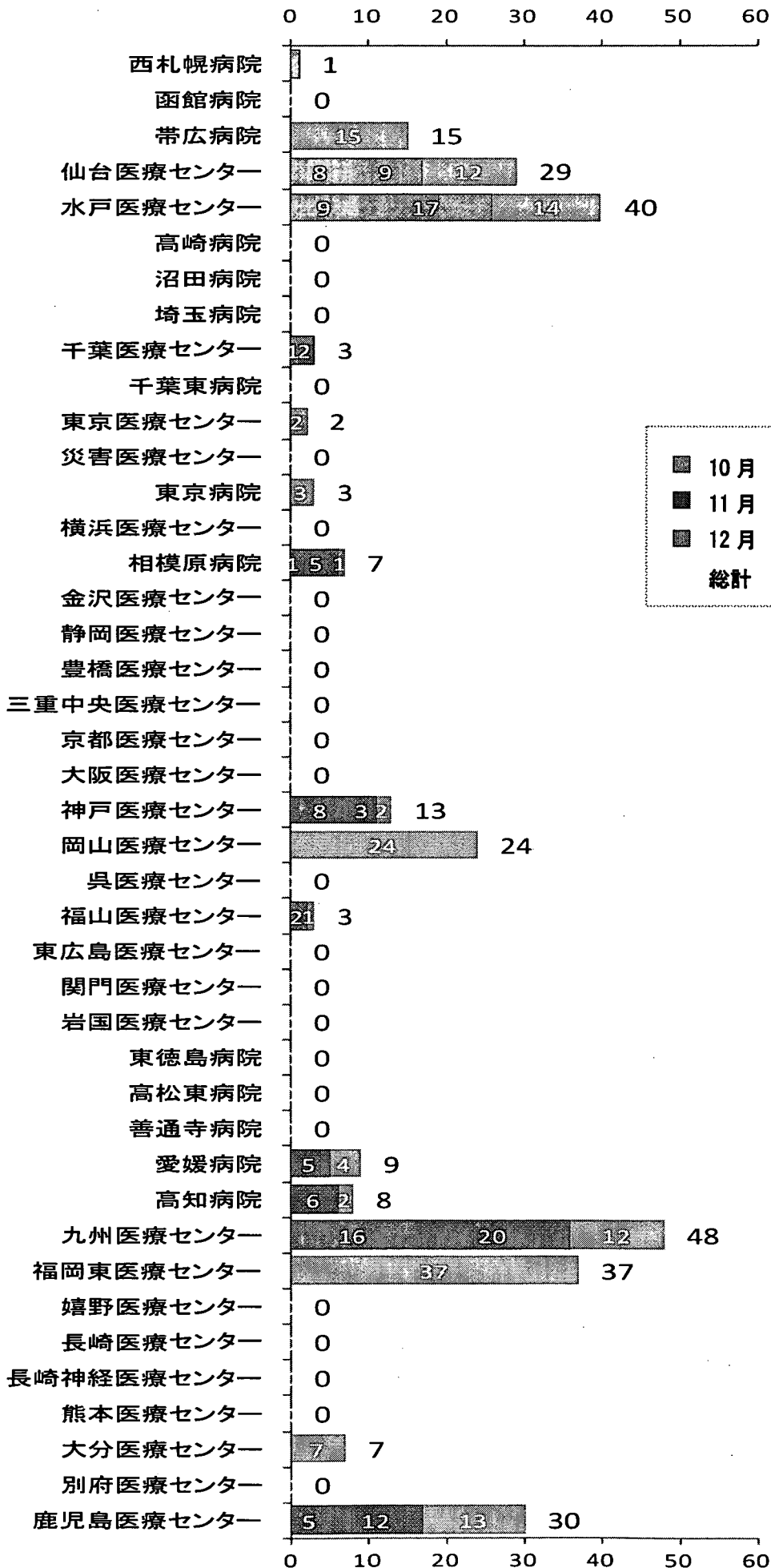
3-3 VISIT 別入力状況



* 患者情報登録件数は画面固定未も含む。

* VISIT1、退院時登録は固定済み件数(入力途中症例は含まず)

3-4 施設別月別登録状況(図)



3-5 施設別月別登録状況(表)

施設名	～10月	11月	12月	登録総数
西札幌病院	1	0	0	1
函館病院	0	0	0	0
帯広病院	0	0	15	15
仙台医療センター	8	9	12	29
水戸医療センター	9	17	14	40
高崎病院	0	0	0	0
沼田病院	0	0	0	0
埼玉病院	0	0	0	0
千葉医療センター	1	2	0	3
千葉東病院	0	0	0	0
東京医療センター	0	0	2	2
災害医療センター	0	0	0	0
東京病院	0	0	3	3
横浜医療センター	0	0	0	0
相模原病院	1	5	1	7
金沢医療センター	0	0	0	0
静岡医療センター	0	0	0	0
豊橋医療センター	0	0	0	0
三重中央医療センター	0	0	0	0
京都医療センター	0	0	0	0
大阪医療センター	0	0	0	0
神戸医療センター	8	3	2	13
岡山医療センター	0	0	24	24
呉医療センター	0	0	0	0
福山医療センター	2	0	1	3
東広島医療センター	0	0	0	0
関門医療センター	0	0	0	0
岩国医療センター	0	0	0	0
東徳島病院	0	0	0	0
高松東病院	0	0	0	0
善通寺病院	0	0	0	0
愛媛病院	0	5	4	9
高知病院	0	6	2	8

九州医療センター	16	20	12	48
福岡東医療センター	0	0	37	37
嬉野医療センター	0	0	0	0
長崎医療センター	0	0	0	0
長崎神経医療センター	0	0	0	0
熊本医療センター	0	0	0	0
大分医療センター	0	0	7	7
別府医療センター	0	0	0	0
鹿児島医療センター	5	12	13	30
合計	51	79	149	279

3-5 症例登録 0 件の施設

函館病院・高崎病院・沼田病院

埼玉病院・千葉東病院・災害医療センター

横浜医療センター・金沢医療センター・静岡医療センター

豊橋医療センター・三重中央医療センター・京都医療センター

大阪医療センター・呉医療センター・東広島医療センター

関門医療センター・岩国医療センター・東徳島病院

高松東病院・善通寺病院・嬉野医療センター

長崎医療センター・長崎神経医療センター・熊本医療センター

別府医療センター

4. 中止例

12/31 現在 中止登録なし。

5. 入力画面等システムの変更箇所

登録開始より変更なし。共通部分変更についてはCSECRのHPに掲載。

以上 発行:CSECR 文責 杉山英美子

平成18年度「EBM 推進のための大規模臨床研究」事業

施設研究参加職員用

研究事務手続き及びデータ入力等に関する手順書

(Ver. 1. 4)

2007年5月30日 (Ver.1.0)

2007年6月6日 (Ver.1.1)

2007年6月11日 (Ver.1.2)

2007年7月3日 (Ver.1.3)

2007年11月27日 (Ver.1.4)

独立行政法人 国立病院機構 本部 医療部 研究課

臨床研究支援・教育センター：CSECR(セクル)

〒152-8621 東京都目黒区東が丘 2-5-21

電話:03-5712-5075(内線 569)

03-3487-3604(直通)

FAX: 03-5712-5084

E-mail: csecr.monitor@gmail.com

目次

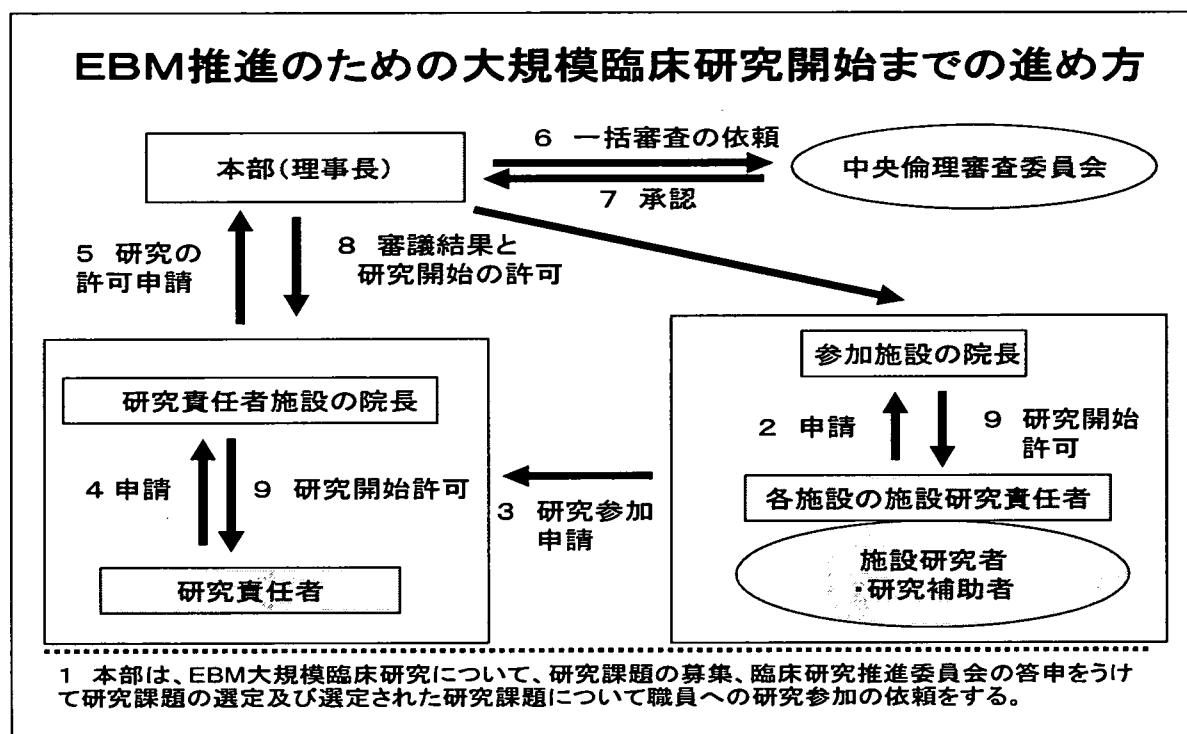
1 研究事業開始に関する手続きに関して.....	75
1-1 課題への施設参加の方法	
1-2 本部中央倫理審査委員会課題通過後の手続き	
2 施設内の研究組織について.....	75
2-1 施設内の研究組織をどのように組めば良いか	
2-2 それぞれの役割及び権利について	
2-3 施設内での研究組織に属する職員の認可と施設内の研究組織に属する職員情報の共有について	
2-4 人事異動等の諸事情により、施設研究責任者が交代する場合の手続きについて	
3 ID パスワードについて.....	77
3-1 ID パスワードは、いつ、どこから、誰に対して発行されるのか	
3-2 ID・パスワードの説明	
4 患者登録及びデータ入力の方法について.....	79
4-1 患者の新規登録方法	
4-2 データ入力画面へのアクセスの方法	
4-3 データ入力について	
5 トラブルや問い合わせの際の連絡先について.....	84
5-1 研究事務局に対する問い合わせ	
5-2 データセンター(国立病院機構本部 CSECR セクル)に対する問い合わせ	
5-3 よくある問い合わせについて	
付表1.....	85
付表2.....	86
付表3.....	88
付表4.....	89
別添1.....	90

この手順書は平成18年度「EBM 推進のための大規模臨床研究」事業に参加する施設研究参加職員が研究事務手続き及びデータ入力等を行うとき、不明なことがあるときにご覧いただく手順書です。

1 研究事業開始に関する手続きに関して

研究課題への参加から実際の施設における研究開始への一連の流れについて図1に示します。

図1



1-1 課題への施設参加の方法 図1内 2、3

- ①研究参加応募申請書 付表1 に必要事項を記載し、各施設の院長からの承認を受けて下さい。
- ②付表1と施設研究責任者の履歴書 付表2 を課題の研究責任者に提出して下さい。
- ③研究責任者は 付表1 と 付表2 をとりまとめ、様式1-1(中央倫理審査申請書)とともに本部中央倫理審査委員会へ提出して下さい。

1-2 本部中央倫理審査委員会課題通過後の手続き 図1内 8、9

- ①本部中央倫理審査委員会から研究課題の承認を得た後、本部理事長より、参加施設の院長に対し「EBM 推進のための大規模臨床研究に関する決定通知」の様式をもって研究開始の許可が出されます。 付表3
- ②参加施設の院長は、施設研究責任者に研究開始の許可を出して下さい。
施設研究責任者は、参加施設の院長に対し、 付表3 の下ボックス「許可」の欄にチェックしていただいた上、記名、捺印をいただいて下さい。
- ③各施設の施設研究責任者は院長の許可を受けたのち 付表3 原本を保管、コピーを研究責任者に送付して下さい。施設研究責任者は院長の許可を受けた日付から研究を開始できます。
- ④研究責任者は参加施設の施設研究責任者リスト及び研究開始許可済の施設リストをデータセンター(国立病院機構本部研究課・臨床研究支援・教育センターCSECR セクル:以下データセンターCSECR と略す)に送付して下さい。
- ⑤データセンター(CSECR)から施設研究責任者に対して ID・パスワードが発行され、EDC画面への登録開始となります。

2 施設内の研究組織について

2-1 施設内の研究組織をどのように組めば良いか

- ①研究事業を院内で活発に行なうためには、施設研究責任者以外にも複数研究に関与する職員をおくことが望まれます。施設研究責任者は1名ですが、その他研究事業に関与する研究者は施設研究者と呼びます。施設研究責任者は、当該研究課題に関連する職員に研究事業の説明を行なった上、施設研究者を複数指名して下さい。
- ②また、施設研究責任者は、データ入力などを行なうための職員を研究補助者として指名することができます。研究補助者は、特に当該研究課題に関連する職種である必要はありません。

2-2 それぞれの役割及び権利について

- ①施設研究責任者、施設研究者、研究補助者それぞれの研究組織の用語定義と役割について 別添1 に示しました。
- ②施設研究責任者は、各施設における研究事業の進捗管理と施設研究者、研究補助者への研究事業に関する情報伝達を行なう義務があります。また、施設内で発生したトラブルや問い合わせについては、基本的に施設研究責任者から研究事務局等に連絡頂くようお願いします。
- ③施設研究者、研究補助者は非常勤職員でもかまいません。

2-3 施設内での研究組織に属する職員の認可と施設内の研究組織に属する職員情報の共有について

- ①付表1 の「研究参加応募申請書」にて申請された職員は、国立病院機構本部中央倫理審査委員会で承認を受けた後、施設研究責任者となります。中央倫理審査委員会で審査が行なわれる研究者は研究責任者及び施設研究責任者のみです。他の研究参加職員については、院内の規程に従って研究参加に対する院長の承認を受けて下さい。
- ②その後、2週間以内に、施設研究責任者は 付表4 の「国立病院機構が行うEBM推進のための大規模臨床研究等 研究参加職員 新規・変更登録届」を用いて研究事務局に研究参加職員の新規参加もしくは変更に関する連絡を行なって下さい。
- ③研究責任者に届出を提出した後、施設研究責任者は、各研究参加職員に対し、研究者IDとパスワードを発行することができます。研究者ID・パスワード発行手順はCSECR(セクル)のHP(ホームページ：<http://www.csecur.jp/>) をご参照ください。
- ④国立病院機構本部及びデータセンターは、施設研究責任者以外の研究参加職員に関する情報を原則把握しません。従って、研究データに関するデータセンター(CSECR)からのお問い合わせは、常に施設研究責任者に発せられることとなります。施設研究責任者は、データセンター(CSECR)からのお問い合わせについて随時施設内の他の研究参加職員と連絡を取り合ってください。

2-4 人事異動等の諸事情により、施設研究責任者が交代する場合の手続きについて

- ①後任者を選出してください。
- ②交代時期と後任者のプロフィールについて、研究事務局に連絡して下さい。研究事務局に提出する際には、「施設研究責任者の交代」であることを明確にお伝えください。
- ②その後、院長認可を得た上、付表1 の「研究参加応募申請書」を研究事務局に提出して下さい。研究事務局を通じて書類が本部中央倫理審査委員会に提出されます。

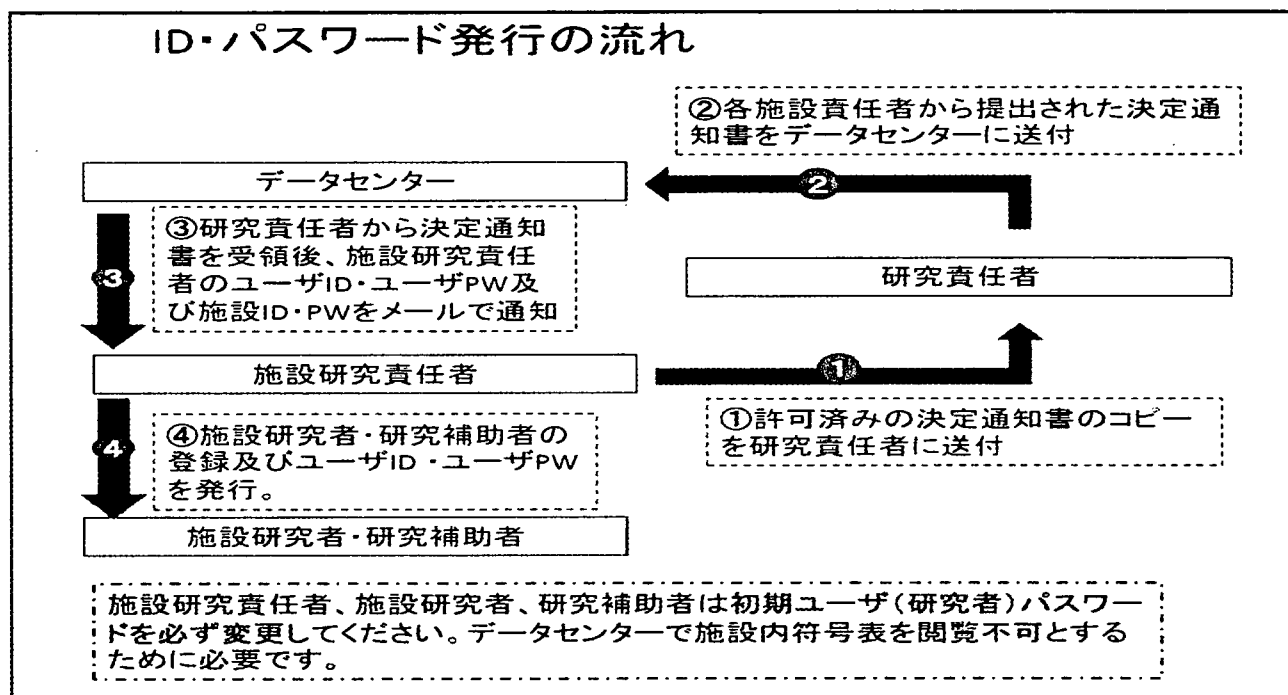
注意！！

施設研究責任者の交代は、機構本部中央倫理審査委員会の承認が必要です。これについて、詳しくは、研究事務局にお問い合わせください。

3 ID・パスワードについて

研究に参加しEDC画面に入力を行うには ID(アイディー)とPW(パスワード)が必要です。ID・PW 取得の方法は「ID・パスワード発行までの流れ 図2」をご参照ください。

図2



3-1 ID(アイディー) パスワードは、いつ、どこから、誰に対して発行されるのか

①施設研究責任者の場合

国立病院機構本部中央倫理審査委員会で承認後、研究責任者よりデータセンター(CSECR)に施設研究責任者のリストが送付されます。その後データセンター(CSECR)から各施設研究責任者あてにメールで施設ID(アイディー)、パスワード(PW)とユーザ(研究者)ID(アイディー)、パスワード(PW)が発行されます。施設研究責任者は自分の初期パスワードを必ず変更して下さい。

②施設研究者、研究補助者の場合

施設研究責任者より ID(アイディー)、初期パスワード(PW)が発行されます。(施設研究者、研究補助者は自分の初期パスワードを必ず変更してください。)

3-2 ID(アイディー) パスワードの説明

【研究参加職員 共通】

- ①ID(アイディー)は研究参加職員一人、1ID(アイディー)となります。
- ②初めてログインする場合は「パスワード変更」画面が表示されます。
- ③ユーザ初期パスワードは必ず変更してください。

【施設研究責任者】

①ID(アイディー)・パスワード送付について

データセンターから各施設研究責任者あてにメールで施設 ID、パスワードとユーザ(研究者)ID、パスワードが送付されます。

1通目:メールには施設ID、ユーザ(研究者)IDが記載されています。

2通目:施設PW, ユーザ(研究者)PWが記載されています。

*1通目メールへの返信が確認された後、2通目のメールが送付されます。

②権限について

- ・施設研究責任者は施設研究者・研究補助者の ID・初期パスワード(PW)を登録する権限を持ちます。
- ・施設研究責任者はデータセンターより ID、パスワードを受け取った後、Web 画面上で分担研究者、研究補助者の ID、初期パスワードを発行・登録します。
- ・研究参加職員を登録するとユーザID(ユーザ管理画面上はユーザCDと表示)が自動発行されます。初期パスワードは8文字以内で自由に設定してください。
- ・分担研究者、研究補助者に施設ID、パスワードとともにユーザID(CD)、初期パスワードを伝えてください。
- ・施設研究者の登録手順につきましては「[施設研究者 ID 発行手順](#)」(HPよりダウンロード可)をご参照ください。
- ・重複登録を避けるため必ず各施設の登録状況を確認してください。
- ・他のEBM研究課題でID登録されている施設研究者が新たな研究課題に参加する場合、研究登録権限追加の手続きを行ってください。「[施設研究者・研究補助者権限追加手順](#)」(HPよりダウンロード可)をご参照ください。同施設内で同姓同名、かつ同生年月日の職員を登録しようとした場合、IDの登録はできません。データセンターへご連絡下さい。
- ・施設研究責任者は施設研究者、研究補助者の ID の管理者となるため ID は厳重に管理をしてください。
- *「[施設研究者 ID 発行手順](#)」及び「[施設研究者・研究補助者権限追加手順](#)」は CSECRのHP「[研究者IDについて](http://www.csecre.jp/sisetusekininsya.html)」(<http://www.csecre.jp/sisetusekininsya.html>) の中からダウンロードできます。

【施設研究者・研究補助者】

- ①施設研究責任者より ID、初期パスワード(PW)が発行されます。施設ID、施設PWとともに受け取ってください。(施設研究者、研究補助者は自分の初期パスワードを必ず変更してください。)

注:18年度EBM研究課題ですでにIDを取得しており、新たなEBM研究課題に参加する場合は、参加研究課題の施設研究責任者に必ずご自分のIDの報告をしてください。

注意！！

- ・ 研究参加職員 ID = R+施設番号+4桁の数字となります。
- ・ 研究参加職員 ID はいくつ研究登録をしてもひとつの ID です。
- ・ 同じ名前で研究参加職員 ID の登録はできません。同姓同名のある場合には、データセンターで登録することになりますのでご連絡ください。
- ・ 複数の研究に参加される研究参加職員は最初に施設研究責任者が登録していただいた際に単一の ID が発行されます。他の研究に参加する場合には ID/PW は発行されずに、研究登録権限だけが追加されます。
- ・ 施設研究責任者は施設研究者、研究補助者の ID・PW の管理者となるため ID・PW は厳重に管理をしてください。
- ・ 重複登録を避けるため、必ず各施設の登録状況を確認してください。

4 患者登録及びデータ入力の方法について

4-1 患者の新規登録方法


①データセンター(CSECR: <http://www.cseccr.jp/>)のHP(ホームページ)左画面「18年度 EBM 研究」から登録をしたい研究名のボタンを押してください。  図3

図3



②選択した研究の概要画面が表示されます。 図4

研究概要画面題名の下にある「登録画面」リンクボタンを押してください。

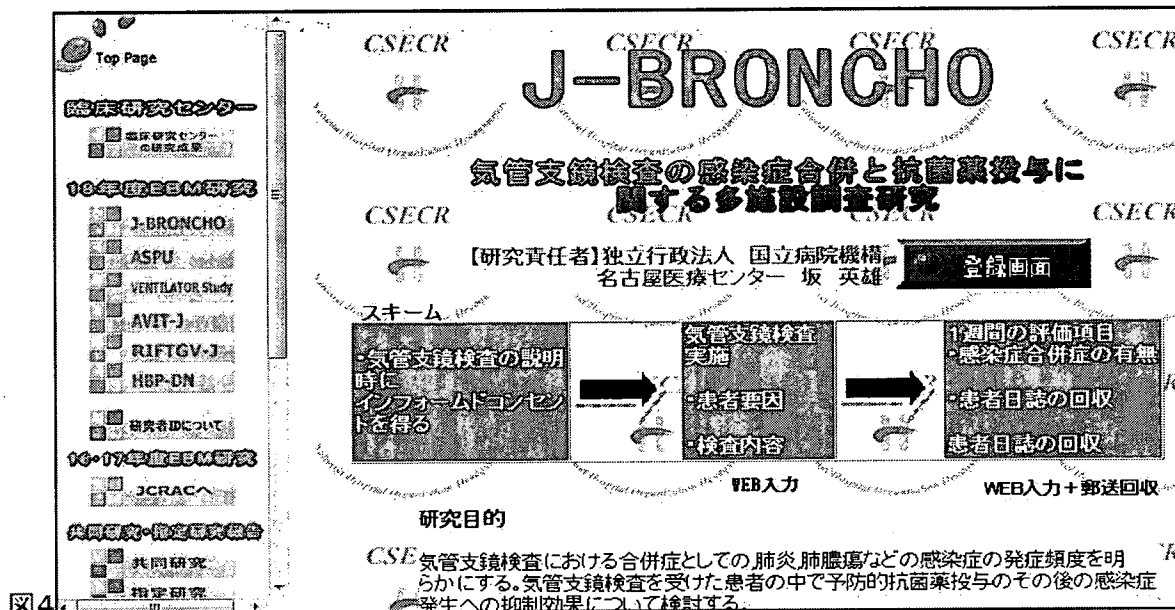


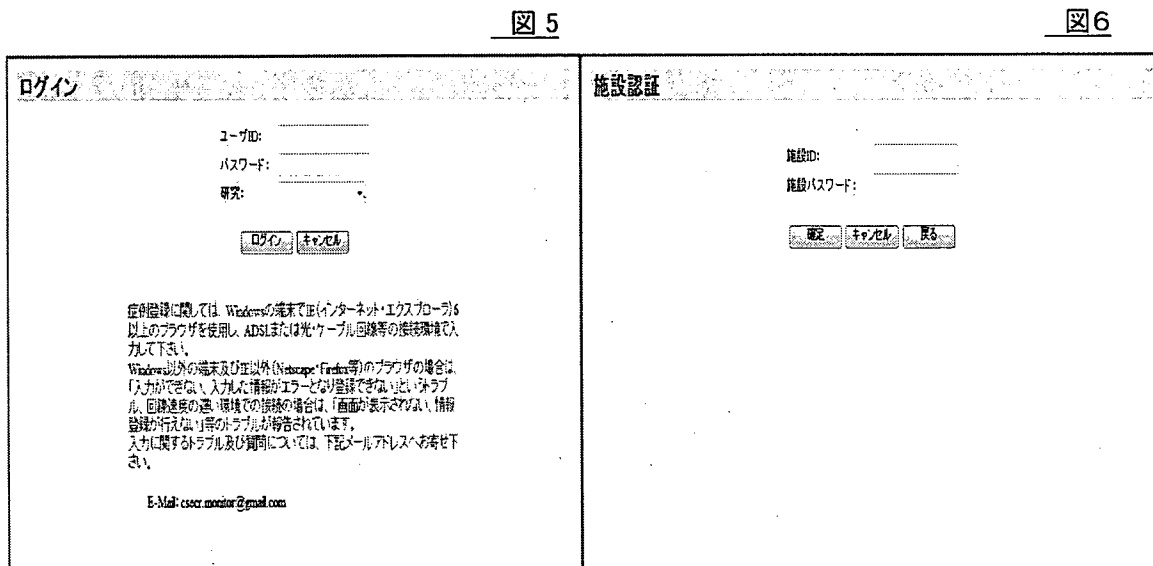
図4

③ログイン画面が表示されます。 図5

研究者 ID(ユーザID)、パスワードを入力、研究名を選択し、ログインボタンを押してください。

④施設認証画面が表示されます。 図6

施設ID、パスワードを入力、ログインボタンを押してください。



⑤メニュー画面が表示されます。図7

「患者情報登録」を押してください。

図7

メニュー	テストユーザ	テスト病院
<ul style="list-style-type: none"> ・患者情報登録 ・症例一覧 ・入力状況一覧 		・ログアウト
<ul style="list-style-type: none"> ・EDC画面操作方法について ・各種資料ダウンロード 		

⑥「患者情報登録」画面が表示されます。図8

i 「診療録 ID(カルテ番号)・患者基本情報を入力後、「登録」ボタンをクリック。

ii 「登録してもよろしいですか」と表示されますので「OK」をクリック。

iii 「下記の患者情報を正常に登録しました 匿名化 ID000」と表示されますので ID を控えてから「OK」をクリック。

iv 「確認メールを正常に発送しました」と表示されますので「OK」をクリック。

v 「戻る」ボタンをクリックしてメニュー画面に戻ります。

注:この時点ではデータは固定されていません。「EDC画面操作方法について」(5 ページ目:A-②)を参照し、固定は必ず行ってください。

* EDC画面とはログイン後の登録画面のことです。「EDC画面操作方法について」はメニューページからダウンロードできます。図7

図8

患者情報登録		テスト責任者	テスト病院
※ 固定の場合、患者基本情報を更新しません		<input type="button" value="登録"/>	<input type="button" value="クリア"/> <input type="button" value="固定"/> <input type="button" value="固定解除"/> <input type="button" value="戻る"/>
最終更新者	<input type="text"/>		
基礎項目			
匿名化ID	777-BRONCO-	<input type="button" value="検索"/>	
診療録ID	<input type="text"/>		
生年月	▼年 ▼月		
年齢	<input type="text"/>		
性別	<input type="radio"/> 男 <input type="radio"/> 女		
患者登録日	翌		
対象患者			
選択基準	<ul style="list-style-type: none"> ・診断目的の気管支鏡検査である。 ・本人から文書で同意を得ている。 ・20歳以上の成人である。 		
上記の対象基準に該当しますか? <input type="radio"/> はい <input type="radio"/> いいえ			
除外基準	<ul style="list-style-type: none"> ・検査の7日前から前日までに感染治療の目的で抗菌薬が投与されている。 ・治療目的の気管支鏡検査である。 ・感染症の確定診断目的の気管支鏡検査である。 ・硬性気管支鏡検査である。 ・1週間以内に、挿管人工呼吸管理、全身麻酔下手術、気管切開術、気管支鏡検査、気管支鏡治療のいずれかを受けている。 		

4-2 データ入力画面へのアクセスの方法

①～④ 4-1の①～④の手順を行って下さい。

⑤メニュー画面が表示されます。図7

「症例一覧」のボタンを押してください。

⑥「症例一覧」画面が表示されます。図9

症例一覧より入力したい被験者の「匿名化 ID」を押してください。

同画面下を選択された「匿名化 ID」が表示されます。「Visit 名」のボックスから入力したい Visit 画面を選択し、「詳細画面」ボタンを押してください。

選択した Visit 画面が表示されます。図10

図 9

症例一覧

詳細画面ボタン: 症例データ登録用の画面を開きます。
固定ボタン: 症例データ登録用画面で入力したデータを固定する為の画面を開きます。

研究名: BRONCO 施設名: テスト病院 連番: (0001~9999) 検索 戻る

1/2 >>

匿名化ID	年齢	性別
777-BRONCO-0010	72歳	女
777-BRONCO-0018	106歳	男
777-BRONCO-0068	55歳	男
777-BRONCO-0069	79歳	男
777-BRONCO-0070	66歳	男
777-BRONCO-0071	65歳	女
777-BRONCO-0080	40歳	女
777-BRONCO-0083	26歳	男
777-BRONCO-0084	49歳	女
777-BRONCO-0085	82歳	男
777-BRONCO-0086	77歳	男
777-BRONCO-0088	60歳	男
777-BRONCO-0098	61歳	女
777-BRONCO-0100	61歳	男
777-BRONCO-0134		

匿名化ID: 777-BRONCO-0010 VISIT名: 気管支鏡検査時 詳細画面 固定

4-3 データ入力について

①選択した Visit 画面に数値の入力、クリック、プルダウン等による入力をしてください。図10

② データを入力後「登録」ボタンをクリック。

③「登録してもよろしいですか」と表示されますので「OK」をクリック。

④「確認メールを正常に発送しました」と表示されますので「OK」をクリック。

⑤「症例一覧画面」が表示されます。

注: Visit 画面に情報入力後、画面右上の「戻る」ボタンをクリックすると入力した内容が消去され「症例一覧」に戻ってしまいますのでご注意ください。