

厚生労働省システム管理用データ項目

別紙1

■ 報告分類

市販後	AA	国内感染症症例報告(市販後)
	AB	国内副作用症例報告(市販後)
	AC	外国感染症症例報告(市販後)
	AD	外国副作用症例報告(市販後)
	AE	感染症研究報告(市販後)
	AF	副作用研究報告(市販後)
	AG	外国における製造等の中止、回収、廃棄等の措置報告(市販後)
	BC	医薬部外品研究報告(記載方法はAFに準ずる)
	BD	化粧品研究報告(記載方法はAFに準ずる)
	DA	国内感染症症例報告(治験)
治験	DB	国内副作用症例報告(治験)
	DC	外国感染症症例報告(治験)
	DU	外国副作用症例報告(治験)
	DE	感染症研究報告(治験)
	DF	副作用研究報告(治験)
	DG	外国における製造等の中止、回収、廃棄等の措置報告(治験)

■ 入力条件記号

◎	必ず記載する項目
□	他の項目の記載内容によって入力が必要になる項目
▲	可能な限り記載する項目
×	記載してはいけない項目

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		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					項目	親		子		
J2	J項目	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	-	2	00	0	00	00			
J2.1a	識別番号(報告分類)	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	【R2からの追加報告時の特記事項】 旧J.4aの値をJ2.1aの該当する値に変更した上で入力すること。	コードリスト	CL_J2.1a	2	01	0	00	00	
J2.1a[Ver]	識別番号(報告分類) - codeSystemVersion	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎		TXT	5	2	02	0	00	00	
J2.1b	識別番号(番号)	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	【初回報告時の特記事項】 初回報告として、報告する場合は本データ項目は入力しないこと。(入力有無により初回報告か追加報告かを判断する。)	NUM	8	2	03	0	00	00	
J2.2.1	報告起算日	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	▲	▲		日付(最低精度)	CCYYMMDD	2	04	0	00	00		
J2.2.2	報告起算日に関するコメント	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	▲	▲	【初回報告時の特記事項】 初回報告において、C.1.4とJ2.2.1が異なる場合、入力すること。 ※C.1.4とJ2.2.1の比較は、CCYYMMDDまでの精度で行う。	TXT	10000	2	05	0	00	00		
J2.3	即時報告フラグ	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	▲	▲		コードリスト	CL_J2.3	2	06	0	00	00		
J2.3[Ver]	即時報告フラグ - codeSystemVersion	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	▲	▲		TXT	5	2	07	0	00	00		
J2.7.1	完了、未完了区分	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎		リスト	active,completed	2	08	0	00	00		
J2.7.2	未完了に関するコメント	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	▲	▲		TXT	10000	2	09	0	00	00		
J2.8.1	報告対象外フラグ	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	▲	▲	【初回報告時の特記事項】 初回報告として、報告する場合は本データ項目は入力しないこと。	コードリスト	CL_J2.8.1	2	10	0	00	00		
J2.8.1[Ver]	報告対象外フラグ - codeSystemVersion	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	▲	▲		TXT	5	2	11	0	00	00		
J2.8.2	報告対象外の理由	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	▲	▲		TXT	10000	2	12	0	00	00		
J2.9	感染症の適及調査	◎	×	◎	×	×	×	×	×	×	◎	×	◎	×	×	×	◎	×	◎	×	×	×	×	×	◎	×	◎	×	×	×	×	▲	▲		TXT	10000	2	13	0	00	00		
J2.10	今後の対応	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	▲	▲		TXT	10000	2	14	0	00	00		
J2.11	その他参考事項等	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	▲	▲		TXT	10000	2	15	0	00	00		
J2.12	治験成分記号	×	×	×	×	×	×	×	×	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	×	×	×	×	×	×	×	×	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	▲	▲		TXT	70	2	16	0	00	00		
J2.13	治験の概要(必要に応じ繰り返す)		-	2	17	0	00	00			
J2.13.r.1	届出回数	×	×	×	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	×	×	×	×	×	×	×	×	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲		NUM	2	2	18	0	01	99		
J2.13.r.2	対象疾患	×	×	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	□	□	□	▲	▲		TXT	1000	2	19	0	01	99		
J2.13.r.3	開発相	×	×	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	□	□	□	×	×	×	×	×	×	×	×	□	□	□	□	□	□	□	▲	▲		コードリスト	CL_J2.13.r.3	2	20	0	01	99		

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	許容値関連				ACKコード(L#R#)						
		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					
C.3.1	送信者の種類	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎			コードリスト	E2B_CL7			3	46	0	00	00		
C.3.1[Ver]	送信者の種類 - codeSystemVersion	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎			TXT	5			3	47	0	00	00		
C.3.2	送信者の組織	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎			TXT	100		「送信者識別子」を入力する。	3	48	0	00	00		
C.3.3	報告送信の責任者				-			3	49	0	00	00		
C.3.3.1	送信者の部署	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x			TXT	60		「送信者部署」を入力する。	3	50	0	00	00			
C.3.3.2	送信者の職名	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎			TXT	50		「代表者情報-職名」を入力する。	3	51	0	00	00		
C.3.3.3	送信者の名前	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎			TXT	60		「代表者情報-名」を入力する。	3	52	0	00	00		
C.3.3.4	送信者の中間名	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲			TXT	60		「代表者情報-中間名」を入力する。	3	53	0	00	00		
C.3.3.5	送信者の姓	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎			TXT	60		「代表者情報-姓」を入力する。	3	54	0	00	00		
C.3.4	送信者の住所、FAX番号、電話番号及び電子メールアドレス				-			3	55	0	00	00		
C.3.4.1	送信者の住所(番地)	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎			TXT	100		「代表者所在地」を入力する。	3	56	0	00	00		
C.3.4.2	送信者の住所(市町村等)	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎			TXT	35		「代表者所在地」を入力する。	3	57	0	00	00		
C.3.4.3	送信者の住所(都道府県等)	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎			TXT	40		「代表者所在地」を入力する。	3	58	0	00	00		
C.3.4.4	送信者の住所(郵便番号)	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎			TXT	15			3	59	0	00	00		
C.3.4.5	送信者の住所(国コード)	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎			コードリスト	ISO_3166-1(alpha_2)			3	60	0	00	00		
C.3.4.6	送信者の電話番号	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲			TXT	33		「代表電話番号」を入力する。	3	61	0	00	00		
C.3.4.7	送信者のFAX番号	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲			TXT	33		「代表FAX番号」を入力する。	3	62	0	00	00		
C.3.4.8	送信者の電子メールアドレス	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x			TXT	100			3	63	0	00	00			
C.4.r	引用文献(必要に応じ繰り返す)				-			3	64	0	01	99	00	
C.4.r.1	引用文献	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	▲	▲			TXT	500	ASKU,NAS K		3	65	0	01	99	00	
C.4.r.2	含まれる資料	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲				媒体の種類		テキスト、もしくは、B64エンコード後の添付ファイルデータを入力する。 ※記載例: <text mediaType="application/pdf" representation="B64"> (バイナリデータ) </text>	3	66	0	01	99	00	
C.5	試験の識別				-			3	67	0	00	00		
C.5.1.r	試験の登録情報(必要に応じ繰り返す)				-			3	68	0	01	99	00	
C.5.1.r.1	試験の登録番号	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲			TXT	50	ASKU,NAS K		3	69	0	01	99	00	
C.5.1.r.2	試験の登録国	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲			コードリスト	ISO_3166-1(alpha_2)+EU	ASKU,NAS K		3	70	0	01	99	00	
C.5.2	試験名	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲			TXT	2000	ASKU,NAS K		3	71	0	00	00		
C.5.3	試験依頼者(スポンサー)の試験番号	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲			TXT	50	ASKU,NAS K		3	72	0	00	00		
C.5.4	副作用/有害事象が観察された試験の種類	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	▲	▲			コードリスト	E2B_CL8			3	73	0	00	00		
C.5.4[Ver]	副作用/有害事象が観察された試験の種類 - codeSystemVersion	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	□	▲	▲			TXT	5			3	74	0	00	00		
D	患者特性				-			4	00	0	00	00		
D.1	患者(名前又はイニシャル)	◎	◎	◎	◎	x	x	x	x	x	◎	◎	◎	◎	x	x	x	◎	◎	◎	◎	x	x	x	x	x	◎	◎	◎	◎	x	x	x	▲	▲			TXT	60	MSK,ASKU ,NASKUN K		4	01	0	00	00	
D.1.1	患者の診療記録番号及びその情報源(記載が許可されている場合)				-			4	02	0	00	00		
D.1.1.1	患者の診療記録番号及びその情報源(開業医診療記録番号)	□	□	□	□	x	x	x	x	x	□	□	□	□	x	x	x	□	□	□	□	x	x	x	x	x	□	□	□	□	x	x	x	▲	▲			TXT	20	MSK	NullFlavor以外の入力不可。	4	03	0	00	00	
D.1.1.2	患者の診療記録番号及びその情報源(専門医診療記録番号)	□	□	□	□	x	x	x	x	x	□	□	□	□	x	x	x	□	□	□	□	x	x	x	x	x	□	□	□	□	x	x	x	▲	▲			TXT	20	MSK	NullFlavor以外の入力不可。	4	04	0	00	00	
D.1.1.3	患者の診療記録番号及びその情報源(病院診療記録番号)	□	□	□	□	x	x	x	x	x	□	□	□	□	x	x	x	□	□	□	□	x	x	x	x	x	□	□	□	□	x	x	x	▲	▲			TXT	20	MSK	NullFlavor以外の入力不可。	4	05	0	00	00	
D.1.1.4	患者の診療記録番号及びその情報源(試験の中での患者識別番号)	□	□	□	□	x	x	x	x	x	□	□	□	□	x	x	x	□	□	□	□	x	x	x	x	x	□	□	□	□	x	x	x	▲	▲			TXT	20	MSK	NullFlavor以外の入力不可。	4	06	0	00	00	
D.2	年齢情報				-			4	07	0	00	00		
D.2.1	生年月日	□	□	□	□	x	x	x	x	x	□	□	□	□	x	x	x	□	□	□	□	x	x	x	x	x	□	□	□	□	x	x	x	▲	▲			日付(最低精度)	CCYYMMDD	MSK	NullFlavor以外の入力不可。	4	08	0	00	00	

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	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									観	子						
G.k.9.i.4	再投与で副作用は再発したか?	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	△	△		コードリスト	E2B_CL16			7	67	0	01'99	01'99	観=k, 子=i を表す
G.k.9.i.4[Ver]	再投与で副作用は再発したか? - codeSystemVersion	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	△	△		TXT	5			7	68	0	01'99	01'99	観=k, 子=i を表す
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ID]	△	△	△	△	×	×	×	×	×	△	△	△	△	×	×	×	×	×	△	△	△	△	×	×	×	×	×	△	△	△	△	×	×	×	×	△	△		UUID	40	報告内でユニークな値を入力する。		7	69	0	01'99	01'99	観=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	観=k, 子=r 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	観=k, 子=r 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/有害事象のマトリクス(必要に応じ繰り返す)		-				7	73	0	01'99	01'99	観=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	観=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	観=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	観=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[SID]	評価対象の副作用/有害事象 [医薬品情報参照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	観=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	観=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	観=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	観=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	△	△	△	△	◎	◎	◎	◎	◎	△	△	△	△	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎		TXT	100000	簡略(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。))又は外国医薬品の副作用によると疑われるものの場合に限る。		8	01	0	00	00		
H.2	報告者の意見	△	△	△	△	×	×	×	×	×	△	△	△	△	×	×	×	×	×	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎		TXT	20000	簡略(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。))又は外国医薬品の副作用によると疑われるものの場合に限る。		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	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	△	△		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。)		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(MedDRAコード)	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	×	□	□	□	□	×	×	×	×	△	△		NUM	8			8	05	0	01'99	00	
H.4	送信者の意見	△	△	△	△	△	△	△	△	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎	◎		TXT	20000	簡略(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。))又は外国医薬品の副作用によると疑われるものの場合に限る。		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_639-2_RA(alpha-3)			8	09	0	01'99	00	