受けた場合(第48条第2項)、及び治験に継続して参加するかどうかについて被験者の意思に影響を与えるものと認められる情報を入手し、説明文書を改訂した旨治験責任医師から報告を受けた場合(第54条第3項参照)、その他実施医療機関の長が、必要であると認めたときは第30条第1項の規定により意見を聴いた治験審査委員会の意見を聴くこと。

- 注1) 実施医療機関の長は、治験期間を通じて、治験審査委員会の審査の対象となる文書(第32条第1項参照)を最新のものにしなければならない。治験依頼者から、追加、更新又は改訂された当該文書が提出された場合は治験審査委員会及び治験責任医師に、治験責任医師から、追加、更新又は改訂された当該文書が提出された場合は治験審査委員会及び治験依頼者にそれらの当該文書の全てを速やかに提出しなければならない。
- 注2)治験依頼者は、治験期間を通じて、治験審査委員会の審査の対象となる文書のうち、治験依頼者が提出すべき文書を最新のものにしなければならない。当該文書が追加、更新又は改訂された場合は、その全てを速やかに実施医療機関の長に提出すべきものとする。
- 注3)治験責任医師は、治験実施前及び治験期間を通じて、治験審査委員会の審査の対象となる文書のうち、治験責任医師が提出すべき文書を最新のものにしなければならない。当該文書が追加、更新又は改訂された場合は、その全てを速やかに実施医療機関の長に提出するものとする。
- 2 実施医療機関の長は、自ら治験を実施する者の行う治験について治験中の副作用に関する報告を受けたとき、治験薬の副作用によると疑われる死亡その他重篤な有害事象の発生を認め治験責任医師から報告を受けた場合その他必要と認めるときは、治験の継続の適否について治験審査委員会の意見を聴くことが求められていること。(改正局長通知)

〈第3項〉

1 実施医療機関の長は、自ら治験を実施する者の行う治験について、モニタリングの報告書又は監査報告書を受け取ったときは、当該実施医療機関における治験の実施の適切性について、治験審査委員会の意見を聴くことが求められていること。(改正局長通知)

なお、本条の趣旨は、モニタリング又は監査が適切に実施されたことを確認するための規定であり、自ら治験を実施する者が行う治験が適切に行われたことについて、モニタリング又は監査に関して、治験審査委員会による確認も合わせて実施することにより、モニタリング、監査及び治験審査委員会が相互に点検する趣旨のものであること。

(治験審査委員会の責務)

- 第32条 治験審査委員会は、第30条第1項又は第2項の規定により実施医療機関の 長から意見を聴かれたときは、審査の対象とされる治験が倫理的及び科学的に妥当 であるかどうかその他当該治験が当該実施医療機関において行うのに適当である かどうかを、次に掲げる資料に基づき審査し、文書により意見を述べなければなら ない。
 - 1) 第10条第1項各号又は第15条の7各号に掲げる文書

- 2)被験者の募集の手順に関する資料
- 3) 第7条第5項又は第15条の4第4項に規定する情報その他治験を適正に行う ために重要な情報を記載した文書
- 4) 治験責任医師等となるべき者の履歴書
- 5) その他治験審査委員会が必要と認める資料
- 2 治験審査委員会は、前条第1項又は第2項の規定により実施医療機関の長から意見を聴かれたときは、当該実施医療機関において当該治験が適切に行われているかどうかを調査した上、当該実施医療機関において治験を継続して行うことの適否を審査し、文書により意見を述べなければならない。
- 3 治験審査委員会は、前条第3項の規定により、実施医療機関の長から意見を聴かれたときは、当該実施医療機関において当該治験が適切に行われているかどうか又は適切に行われていたかどうかについて審査し、文書により意見を述べなければならない。
- 4 実施医療機関の長は、第1項及び2項に規定する治験審査委員会の意見を治験の 依頼をしようとする者又は治験依頼者及び治験責任医師となるべき者又は治験責 任医師に文書により通知しなければならない。
- 5 実施医療機関の長は、第1項から第3項までの規定による治験審査委員会の意見 を自ら治験を実施しようとする者又は自ら治験を実施する者に文書により通知し なければならない。
- 6 第4項に規定する文書による通知については、第10条第2項から第6項までの 規定を準用する。この場合において、これらの規定中「治験の依頼をしようとする 者」とあるのは「実施医療機関の長」と、「実施医療機関の長」とあるのは「治験 の依頼をしようとする者又は治験依頼者」と読み替えるものとする。

〈第1項〉

- 1 治験審査委員会は、全ての被験者の人権、安全及び福祉を保護しなければならない。 社会的に弱い立場にある者を被験者とする可能性のある治験には特に注意を払わなければならない。
- 2 治験審査委員会は、その責務の遂行のために、審査対象として以下の最新の文書を 実施医療機関の長から入手しなければならない。
 - 1) 治験の依頼をしようとする者による治験においては第10条第1項各号に掲げる 文書。
 - ア) 治験実施計画書
 - イ)治験薬概要書
 - ウ) 症例報告書の見本
 - エ)説明文書(説明文書と同意文書は一体化した文書又は一式の文書として取扱われたいこと(第2条の解説の10の1)のウ)を参照。)
 - オ)治験責任医師及び治験分担医師の氏名を記載した文書
 - カ)治験の費用の負担について説明した文書
 - キ)被験者の健康被害の補償について説明した文書
 - 2) 自ら治験を実施しようとする者による治験においては第15条の7各号に掲げる文書。
 - ア)治験実施計画書(第15条の4第4項の規定により改訂されたものを含む。)

- イ)治験薬概要書(第15条の5第2項の規定により改訂されたものを含む。)
- ウ) 症例報告書の見本
- 工) 説明文書
- オ) モニタリングに関する手順書
- カ) 監査に関する計画書及び業務に関する手順書
- キ) 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書
- ク) 治験薬の管理に関する事項を記載した文書
- ケ)この省令の規定により自ら治験を実施する者及び実施医療機関に従事する者 が行う通知に関する事項を記載した文書
- コ)治験の費用に関する事項を記載した文書
- サ)被験者の健康被害の補償に関する事項を記載した文書
- シ)実施医療機関が自ら治験を実施する者の求めに応じて第41条第2項各号に掲 げる記録(文書を含む。)を閲覧に供する旨を記載した文書
- ス) 実施医療機関がこの省令又は治験実施計画書に違反することにより適正な治験に支障を及ぼしたと認める場合(第46条に規定する場合を除く。)には、自ら治験を実施する者は治験を中止することができる旨を記載した文書
- セ) その他治験が適正かつ円滑に行われることを確保するために必要な事項を記載した文書
- 注)第20条第3項又は第26条の6第3項により治験実施計画書・治験薬概要書が、第54条第2項により説明文書が改訂される場合がある。
 - 3)被験者の募集手順(広告等)に関する資料。
 - 4)被験者の安全等に係わる報告(第7条第5項又は第15条の4第4項に規定する情報その他治験を適正に行うために重要な情報を記載した文書(第31条第2項参照)。
 - 5)治験責任医師等となるべき者の履歴書。なお、「治験責任医師等となるべき者の履歴書」には、当該治験責任医師等の学歴とともに、治験総括医師、治験担当医師その他医学的な専門家として治験に参加した経歴等や学会の認定医等の情報も含んだものであることが望ましいこと。(局長通知)
 - 6) その他治験審査委員会が必要と認める資料(被験者への支払い(支払いがある場合)、予定される治験費用に関する資料及び健康被害に対する補償に関する資料等。)。
- 3 治験審査委員会は、第30条第1項及び第2項の規定により、意見を聴かれたとき は、倫理的、科学的及び医学的妥当性の観点から治験の実施について適切な期間内に 審査を行い、その意見を文書で表明し、実施医療機関の長に通知しなければならない。 文書には審査対象の治験、審査した資料、審査日及び当該治験に対する治験審査委員 会の意見が原則として次の1)から3)のいずれに該当するかについて明確に示され ていなければならない。(局長通知)
 - 1) 承認する
 - 2) 修正の上で承認する
 - 3) 却下する
- 4 治験審査委員会は、実施医療機関が十分な臨床観察及び試験検査を行うことができ、 かつ、緊急時に必要な措置を採ることができるなど、当該治験を適切に実施すること ができるか否かを検討するものとする。

- 5 治験審査委員会は、治験責任医師及び治験分担医師が当該治験を実施する上で適格であるか否かをその最新の履歴書等により検討するものとする。
- 6 治験審査委員会は、被験者の人権、安全及び福祉を保護する上で追加の情報が意味 のある寄与をすると判断した場合には、説明文書に求められる事項(第 51 条参照) 以上の情報を被験者に提供するように要求することができる。
- 7 被験者の代諾者の同意に基づき、被験者に対して直接の臨床的利益が予期されない非治療的な治験が行われることが計画されている場合(第7条第2項、第15条の4第2項参照)には、治験審査委員会は、提出された治験実施計画書及びその他の文書が、関連する倫理的問題を適切に配慮しており、かつ第7条第2項又は第15条の4第2項※の規定に従っているものであることを確認しなければならない。なお、治験審査委員会の承認文書中に、同意を得ることが困難な者を対象とすることを承認する旨が明記されていなければならない(第28条第2項参照)。(局長通知)※医師主導治験の規定を追加
- 8 被験者及びその代諾者の事前の同意を得ることが不可能な緊急状況下における救命的治験が行われることが計画されている場合(第7条第3項、第15条の4第3項参照)には、治験審査委員会は、提出された治験実施計画書及びその他の文書が、関連する倫理的問題を適切に配慮しており、かつ第7条第3項、第15条の4第3項の規定に従っているものであることを確認しなければならないこと。なお、治験審査委員会の承認文書中に、被験者及び代諾者の同意なしに治験に加わった者の人権、安全及び福祉を保護する方法が明記されていなければならない(第28条第2項参照)。(局長通知)
- 9 治験審査委員会は、被験者に対する支払いがある場合には、その支払額及び支払方法を審査し、これらが被験者に治験への参加を強制したり、不当な影響を及ぼさないことを確認しなければならない。被験者への支払いは参加期間等によって案分されなければならず、被験者が治験を完遂しなければ支払いが全くなされないような方法は不適当である。
- 10 治験審査委員会は、被験者に対する支払いがある場合にはその支払方法、支払金額、支払時期等の情報が、説明文書に記述されていることを確認し、参加期間等による案分の方法が明記されていることを確認しなければならない。
- 11 治験審査委員会は、治験依頼者から支払われることが予定されている治験費用又は 自ら治験を実施する者が確保する治験費用について、その内容及び支払方法又は確保 の方法を審査し、これらが適正であるか否かを確認しなければならない。

〈第2項〉

1 治験審査委員会は、第31条第1項又は第2項の規定により実施医療機関の長から 治験の継続の適否について意見を聴かれたときは、当該治験の実施状況について必要 に応じて調査した上、倫理的、科学的及び医学的妥当性の観点から、治験の継続につ いて適切な期間内に審査を行い、その意見を文書で表明し、実施医療機関の長に通知 しなければならない。文書には審査対象の治験、審査した資料、審査日及び当該治験に対する治験審査委員会の意見が原則として次の1)から3)のいずれに該当するかについて明確に示されていなければならない。(局長通知)

- 1) 承認する
- 2) 修正の上で承認する
- 3) 既に承認した事項を取り消す(治験の中止又は中断を含む)

〈第3項〉

1 治験審査委員会は、自ら治験を実施する者が実施する治験について、実施医療機関の長から意見を聴かれたときは、当該治験が適切に行われているかどうか又は適切に行われていたかどうかについて審査し、文書により実施医療機関の長に意見を述べることが求められていること。(改正局長通知)

なお、本条の趣旨は、モニタリング又は監査が適切に実施されたことを確認するための規定であり、自ら治験を実施する者が行う治験が適切に行われたことについて、モニタリング又は監査に関して、治験審査委員会による確認も合わせて実施することにより、モニタリング、監査及び治験審査委員会が相互に点検する趣旨のものであること。

〈第4項〉〈第5項〉

- 1 実施医療機関の長は、治験審査委員会が治験の実施を承認する決定を下し、その旨を通知してきた場合は、これに基づく実施医療機関の長の指示、決定を、治験審査委員会の日付入り承認文書の写しとともに、治験の依頼をしようとする者による治験においては治験の依頼をしようとする者及び治験責任医師となるべき者、自ら治験を実施しようとする者による治験においては自ら治験を実施しようとする者に対し文書で通知するものとする。
- 2 実施医療機関の長は、治験審査委員会が治験実施計画書、症例報告書の見本、説明 文書並びにその他の手順について、何らかの修正を条件に治験の実施を承認する決定 を下し、その旨を通知してきた場合は、これに基づく実施医療機関の長の指示、決定 を、治験審査委員会の修正条件を記した日付入り承認文書の写しとともに、治験の依 頼をしようとする者による治験においては治験の依頼をしようとする者及び治験責 任医師となるべき者、自ら治験を実施しようとする者による治験においては自ら治験 を実施しようとする者に文書で通知するものとする。
- 3 実施医療機関の長は、治験審査委員会が治験の実施を却下する決定を下し、その旨を通知してきた場合は、治験の実施を了承することはできない。また、第30条第2項の規定に基づき複数の治験審査委員会に意見を求めた場合においては、いずれかの治験審査委員会が却下とした治験については、その実施を了承することはできない。実施医療機関の長は、治験の実施を了承できない旨の実施医療機関の長の決定を、治験審査委員会の日付入り決定の文書の写しとともに、治験の依頼をしようとする者による治験においては治験の依頼をしようとする者及び治験責任医師となるべき者、自ら治験を実施しようとする者に速やかに文書で通知しなければならない。また、実施医療機関の長は、治験審査委員会の決定について、治験の依頼をしようとする者による治験においては治験の依頼をしようとする者による治験においては治験の依頼をしようとする者とよる治験においては治験の依頼をしようとする者とよる治験においては治験の依頼をしようとする者とよる治験においては治験の依頼をしようとする者による治験においては治験の依頼をしようとする者に

よる治験においては自ら治験を実施しようとする者に文書で詳細に説明しなければならない。

- 4 実施医療機関の長は、治験審査委員会が実施中の治験の継続審査等において、治験の継続を承認する決定を下し、又は治験実施計画書、症例報告書の見本、説明文書並びにその他の手順について何らかの修正を条件に治験の継続を承認する決定を下し、その旨を通知してきた場合は、これに基づく実施医療機関の長の指示、決定を、治験審査委員会の日付入り承認文書の写し又は修正条件を記した日付入り承認文書の写しとともに、治験依頼者による治験においては治験依頼者及び治験責任医師、自ら治験を実施する者による治験においては自ら治験を実施する者に文書で通知するものとする。
- 5 実施医療機関の長は、治験審査委員会が実施中の治験の継続審査等において、治験審査委員会が既に承認した事項の取消し(治験の中止又は中断を含む)の決定を下し、その旨を通知してきた場合は、これに基づく実施医療機関の長の指示、決定を、治験審査委員会の取消しに関する日付入り文書の写しとともに、治験依頼者による治験においては治験責任医師及び治験依頼者、自ら治験を実施する者による治験においては自ら治験を実施する者に速やかに通知するものとする。また、実施医療機関の長は、治験審査委員会の決定について、治験依頼者による治験においては治験責任医師及び治験依頼者、自ら治験を実施する者による治験においては自ら治験を実施する者に文書で詳細に説明しなければならない。

(治験審査委員会の意見)

- 第33条 実施医療機関は、第30条第1項又は第2項の規定により意見を聴いたいずれかの治験審査委員会が、治験を行うことが適当でない旨の意見を述べたときは、治験の依頼を受け、又は治験の実施を承認してはならない。
- 2 実施医療機関は、第31条第1項又は第2項の規定により意見を聴いた治験審査委員会が、治験を継続して行うことが適当でない旨の意見を述べたときは、治験の契約を解除し、又は治験を中止させなければならない。
- 3 実施医療機関は、第31条第3項の規定により意見を聴いた治験審査委員会が、当該実施医療機関において当該治験が適切に行われていない旨又は適切に行われていないった旨の意見を述べたときは、必要な措置を講じなければならない。

〈第1項〉

- 1 実施医療機関の長は、第30条第1項又は第2項の規定により意見を聴いたいずれかの治験審査委員会が治験の実施を却下する決定を下し、その旨を通知してきた場合は、治験の実施を了承することはできない。すなわち、治験の依頼を受けてはならないこと。
- 2 治験審査委員会が治験を行うことが適切でない旨の意見を述べたときは、実施医療機関の長は、自ら治験を実施する者による治験の実施を承認してはならないこと。 (改正局長通知)

〈第2項〉

1 実施医療機関の長は、第31条第1項又は第2項の規定により意見を聴いた治験審

査委員会が治験を継続して行うことが適当でない旨の意見を述べたときは、治験の継続を了承することはできない。すなわち、治験の契約を解除しなければならない。

2 治験審査委員会が治験を継続して行うことが適切でない旨の意見を述べたときは、 実施医療機関の長は、自ら治験を実施する者の実施する治験を中止させることが求め られていること。(改正局長通知)

〈第3項〉

1 治験審査委員会が、当該治験が適切に行われていない旨又は適切に行われていなかった旨の意見を述べたときは、実施医療機関は、治験を中止させることを含め、必要な措置を講ずることが求められていること。(改正局長通知)

(記録の保存)

- 第34条 治験審査委員会を設置した者は、第28条第2項に規定する手順書及び委員名簿、第32条第1項各号に掲げる資料、第40条第1項から第4項までの規定による治験審査委員会に対する通知及び治験審査委員会の会議の記録を被験薬に係る医薬品についての製造若しくは輸入の承認を受ける日(第24条第3項又は第26条の10第3項に規定する通知を受けたときは、通知を受けた日)又は治験の中止若しくは終了の後3年を経過した日のうちいずれか遅い日までの期間保存しなければならない。
- 1 治験審査委員会の設置者は、手順書、委員名簿(委員の職業資格及び所属を含む)、第32条第1項各号に掲げる提出された資料、第40条第1項から第4項までの規定による治験審査委員会への通知、会議の記録を、1)又は2)の日のうちいずれか遅い日までの期間保存しなければならない。ただし、治験依頼者又は自ら治験を実施する者がこれよりも長期間の保存を必要とする場合には、保存期間及び保存方法について治験依頼者又は自ら治験を実施する者と協議するものとする。これらの記録は、規制当局の要請に応じて提示できるようにしておかなければならないこと。
 - 1) 当該被験薬にかかる製造(輸入)承認日(第24条第3項又は第26条の10第3項の規定により、開発を中止した又は臨床試験の試験成績に関する資料が申請書に添付されないことを決定した旨の通知を受けた場合にはその通知を受けた日)
 - 2) 治験の中止又は終了後3年が経過した日

4-2 第二節 実施医療機関

(実施医療機関の要件)

- 第35条 実施医療機関は、次に掲げる要件を満たしていなければならない。
 - 1)十分な臨床観察及び試験検査を行う設備及び人員を有していること。
 - 2) 緊急時に被験者に対して必要な措置を講ずることができること。
 - 3)治験審査委員会が設置されていること(第27条ただし書の場合を除く。)。
 - 4)治験責任医師等、薬剤師、看護師その他治験を適正かつ円滑に行うために必要な職員が十分に確保されていること。
- 1 実施医療機関は、十分な臨床観察及び試験検査を行うことができ、かつ、緊急時に 必要な措置を採ることができるなど、当該治験を適切に実施しうるものでなければな らない。通常、次の条件を満たすことが必要である。

- 1)治験審査委員会が設置されていること(医療機関が小規模である等の理由により自らの医療機関に治験審査委員会を設置することが困難である場合を除く。)。
- 2) 当該治験を安全に、かつ、科学的に実施するための設備が備わっていること。
- 3)治験責任医師、治験分担医師、当該治験に関係する薬剤師、検査技師、放射線技師、栄養士及び看護職員等必要な職員が十分揃っていること。
- 4)治験薬管理者が治験薬の性質及び治験実施計画書を理解し、当該治験薬の適切な保管、管理及び調剤等を実施し得ること。
- 5) 記録等の保存を適切に行い得ること。
- 2 「治験責任医師等、薬剤師、看護師その他治験を適正かつ円滑に行うために必要な職員」とは、治験に直接関与する治験責任医師等及び治験協力者のみを限定的に指すのではないこと。必要な人員が十分に確保されているか否かは、実施医療機関全体として治験を適正かつ円滑に実施することができるかどうかを、治験の内容等に応じて判断すべきものであること。また、記録等の保存を適切に行い得るかどうかも含むものであること。(局長通知)

(実施医療機関の長)

- 第36条 実施医療機関の長は、治験に係る業務に関する手順書を作成しなければならない。
- 2 実施医療機関の長は、当該実施医療機関における治験がこの省令、治験実施計画 書、治験依頼者が治験を依頼する場合にあっては治験の契約書、自ら治験を実施す る者が治験を実施する場合にあっては第 15 条の 7 第 1 項第 5 号から第 11 号までに 規定する文書及び前項の手順書に従って適正かつ円滑に行われるよう必要な措置を 講じなければならない。
- 3 実施医療機関の長は、被験者の秘密の保全が担保されるよう必要な措置を講じなければならない。

〈第1項〉〈第2項〉

- 1 実施医療機関の長は、治験の実施に必要な手続きについて文書により定めるものとする。「治験に係る業務に関する手順書」とは、実施医療機関ごとに定められているべきであること。なお、この手順書は個々の治験ごとに作成する必要はなく、治験に係る業務が恒常的に又は均質にかつ適正に実施されるよう標準的な手順を定めたものであること。(局長通知)
- 2 「必要な措置」には、実施医療機関における治験分担医師及び治験協力者の指名、 実施医療機関において適切な情報伝達を行わせること等が挙げられること。(局長通 知)
 - 1) 実施医療機関の長は、治験責任医師が治験関連の重要な業務の一部を治験分担医師又は治験協力者に分担させる場合には、治験責任医師が作成したリストに基づき治験分担医師及び治験協力者を指名するものとする(第43条第1項参照)。実施医療機関の長は、指名した治験分担医師及び治験協力者のリストを治験責任医師及び治験依頼者による治験においては治験依頼者に提出するとともに、その写しを保存しなければならない。
 - 2) 実施医療機関の長は、治験期間を通じて、治験審査委員会の審査の対象となる文書(第32条第1項参照)を最新のものにしなければならない。治験依頼者による

治験においては治験依頼者から、若しくは自ら治験を実施する者による治験においては自ら治験を実施する者から、追加、更新又は改訂された当該文書が提出された場合は治験審査委員会及び治験責任医師に、治験責任医師から、追加、更新又は改訂された当該文書が提出された場合は治験審査委員会及び治験依頼者による治験においては治験依頼者にそれらの当該文書の全てを速やかに提出しなければならない。

- 3)治験責任医師は、治験審査委員会が治験の実施を承認し、又は何らかの修正を条件に治験の実施を承認し、これに基づく実施医療機関の長の指示、決定が文書で通知された後に(第32条第4項及び第5項参照)、その指示、決定に従って治験を開始しなければならない。
- 4)治験責任医師は、治験審査委員会が実施中の治験の継続を承認し、又は何らかの 修正を条件に治験の継続を承認し、これに基づく実施医療機関の長の指示、決定が 文書で通知された場合は(第32条第4項及び第5項参照)、その指示、決定に従っ て治験を継続しなければならない。
- 5)治験責任医師は、治験審査委員会が実施中の治験に関して承認した事項を取消し (治験の中止又は中断を含む)、これに基づく実施医療機関の長の指示、決定が文 書で通知された場合には(第32条第4項及び第5項参照)、その指示、決定に従わ なければならない。
- 6) 実施医療機関の長は、治験の依頼をしようとする者又は治験依頼者から次の文書 の入手を求める旨の申し出があった場合には、これに応じなければならない。
 - ア)治験の依頼をしようとする者は、治験審査委員会が治験の実施を承認した場合は、実施医療機関との間で治験の契約を締結する前に、実施医療機関の長から次の文書を入手しなければならない。
 - ①治験審査委員会の名称と所在地が記された文書
 - ②治験審査委員会が本基準に従って組織され、活動している旨を治験審査委員会 が自ら確認した文書
 - ③治験審査委員会の日付入り承認文書の写し(審議・採決の出席者リストを含む。)及びこれに基づく実施医療機関の長の指示、決定の文書、並びに治験の依頼をしようとする者が変更の有無等の確認のために必要とする場合には、審査に用いられた治験実施計画書、症例報告書の見本等の文書(第32条第1項参照)
 - イ)治験の依頼をしようとする者は、治験審査委員会が治験実施計画書、症例報告書の見本、説明文書並びにその他の手順について、何らかの修正を条件に治験の実施を承認した場合は、実施医療機関との間で治験の契約を締結する前に、実施医療機関の長から、治験審査委員会の修正条件を記した日付入り承認文書の写し及びこれに基づく実施医療機関の長の指示、決定の文書を入手しなければならない。ア)に規定するその他の文書の入手については、同規定を準用する。
 - ウ)治験の依頼をしようとする者は、治験審査委員会が治験の実施を却下した場合は、実施医療機関の長から、治験審査委員会の日付入り決定の文書の写し及びこれに基づく実施医療機関の長の決定の文書を入手しなければならない。ア)に規定するその他の文書の入手については、同規定を準用する。
 - エ)治験依頼者は、実施医療機関の長から、実施中の治験に関する全ての継続審査 等による治験審査委員会の日付入り承認文書の写し、修正条件を記した日付入り 承認文書の写し、又は既に承認した事項の取消し(治験の中止又は中断を含む) に関する日付入り文書の写し、及びこれらに基づく実施医療機関の長の指示、決

定の文書を入手しなければならない。ア) に規定するその他の文書の入手については、同規定を準用する。

- 7) 実施医療機関の長は、自ら治験を実施しようとする者又は自ら治験を実施する者 から次の文書の入手を求める旨の申し出があった場合には、これに応じなければな らない。
 - ア) 自ら治験を実施しようとする者は、治験審査委員会が治験の実施を承認した場合は、治験計画届出を規制当局に提出する前に、実施医療機関の長から次の文書を入手しなければならない。
 - 1)治験審査委員会の名称と所在地が記された文書
 - 2)治験審査委員会が本基準に従って組織され、活動している旨を治験審査委員会が自ら確認した文書
 - 3)治験審査委員会の日付入り承認文書の写し及びこれに基づく実施医療機関の 長の指示、決定の文書、並びに自ら治験を実施しようとする者が変更の有無等 の確認のために必要とする場合には、審査に用いられた治験実施計画書、症例 報告書の見本等の文書(第32条第1項参照)
 - イ) 自ら治験を実施しようとする者は、治験審査委員会が治験実施計画書、症例報告書の見本、説明文書並びにその他の手順について、何らかの修正を条件に治験の実施を承認した場合は、治験計画届を規制当局に提出する前に、実施医療機関の長から、治験審査委員会の修正条件を記した日付入り承認文書の写し及びこれに基づく実施医療機関の長の指示、決定の文書を入手しなければならない。ア)に規定するその他の文書の入手については、同規定を準用する。
 - ウ) 自ら治験を実施しようとする者は、治験審査委員会が治験の実施を却下した場合は、実施医療機関の長から、治験審査委員会の日付入り決定の文書の写し及びこれに基づく実施医療機関の長の決定の文書を入手しなければならない。ア) に規定するその他の文書の入手については、同規定を準用する。
 - エ) 自ら治験を実施する者は、実施医療機関の長から、実施中の治験に関する全ての継続審査等による治験審査委員会の日付入り承認文書の写し、修正条件を記した日付入り承認文書の写し、又は既に承認した事項の取消し(治験の中止又は中断を含む)に関する日付入り文書の写し、及びこれらに基づく実施医療機関の長の指示、決定の文書を入手しなければならない。ア)に規定するその他の文書の入手については、同規定を準用する。
- 8) 実施医療機関の長及び治験責任医師は、被験者の治験参加期間中及びその後を通 じ、治験に関連した臨床上問題となる全ての有害事象に対して、十分な医療が被験 者に提供されることを保証するものとする。また、治験責任医師又は治験分担医師 は、有害事象に対する医療が必要となったことを知った場合には、被験者にその旨 を伝えなければならない。
- 9) 実施医療機関の長は、自ら治験を実施する者が治験を実施する場合にあっては第 15条の7第1項第5号から第14号までに規定する文書及び手順書に従って適正かつ円滑に行われるよう必要な措置を講ずることが求められていること。なお、「必要な措置」には、実施医療機関において治験分担医師及び治験協力者を指名し、当該リストを自ら治験を実施する者(治験責任医師)に提出すること、実施医療機関において適切に情報伝達を行わせること等が挙げられること。(改正局長通知)

〈第3項〉

1 実施医療機関の長は、被験者の秘密の保全が担保されるような必要な措置を講じな

ければならないこと。法第80条の2第10項の規定により、自ら治験を実施する者が、 モニタリング、監査の際に得た被験者の秘密を漏らしてはならない旨及びこれらの地位にあった者についても同様である旨を含むものであること。(改正局長通知)

(モニタリング等への協力)

- 第37条 実施医療機関の長は、治験依頼者が実施し、又は自ら治験を実施する者が 実施させるモニタリング及び監査並びに治験審査委員会による調査に協力しなけ ればならない。
- 2 実施医療機関の長は、前項のモニタリング、監査又は調査が実施される際には、 モニター、監査担当者又は治験審査委員会の求めに応じ、第41条第2項各号に掲 げる治験に関する記録を閲覧に供しなければならない。

〈第1項〉〈第2項〉

- 1 実施医療機関の長は、治験依頼者によるモニタリング及び監査並びに治験審査委員会及び規制当局による調査を受け入れ、協力しなければならない。これらの場合には、モニター、監査担当者、治験審査委員会又は規制当局の求めに応じ、原資料等の全ての治験関連記録を直接閲覧に供しなければならない。
- 注)治験責任医師は、治験依頼者によるモニタリング及び監査並びに治験審査委員会並びに規制当局による調査を受け入れ、協力しなければならない。治験責任医師は、モニター、監査担当者、治験審査委員会又は規制当局の求めに応じて、原資料等の全ての治験関連記録を直接閲覧に供しなければならない(第42条参照)。
- 2 実施医療機関の長は、自ら治験を実施する者の指定する者によるモニタリング及び 監査に協力することが求められていること。(改正局長通知)
- 3 実施医療機関の長は、自ら治験を実施する者による治験においても、治験審査委員会及び規制当局による調査を受け入れ、協力しなければならない。

(治験事務局)

第38条 実施医療機関の長は、治験に係る業務に関する事務を行う者を選任しなければならない。

- 1 医療機関の長は、治験の実施に関する事務及び支援を行う者を指定し、又はその組織を設けるものとする(以下「治験事務局」という。)。
- 2 「治験に係る業務に関する事務」とは、実施医療機関の長の指示により、以下にあ げる治験審査委員会の委員の指名に関する業務、治験の契約の手続きに関する業務、 治験に必要な手続きを作成すること等があること。(局長通知)
 - 1)治験審査委員会の委員の指名に関する業務
 - 2) 治験の契約に係わる手続き等の業務
 - 3) 治験の実施に必要な手続きを作成すること
 - 4)治験審査委員会の審査の対象となる文書(第32条第1項参照)及びその他の通知又は報告が、治験依頼者又は治験責任医師から実施医療機関の長に提出された場合に、それらを治験審査委員会、治験依頼者又は治験責任医師に提出すること。当

該文書が追加、更新又は改訂された場合にも同様とする。

- 5)治験審査委員会の意見に基づく実施医療機関の長の指示、決定に関する通知文書 を作成し、治験責任医師及び治験依頼者に伝達すること
- 6) 記録の保存(治験審査委員会事務局を兼ねる場合には、第34条に定める記録を 含む)
- 7) その他治験に関する業務の円滑化を図るために必要な事務及び支援
- 3 治験事務局は、実施医療機関の長により設置される治験審査委員会事務局を兼ねることができる。

(治験薬の管理)

- 第39条 実施医療機関の長は、第16条第6項又は第26条の2第6項の手順書を治験薬管理者(治験薬を管理する者をいう。)に交付しなければならない。
- 2 前項の治験薬管理者は、第16条第6項又は第26条の2第6項の手順書に従って 治験薬を適切に管理しなければならない。

〈第1項〉〈第2項〉

- 1 実施医療機関における治験薬の管理責任は、実施医療機関の長が負う。
- 2 実施医療機関の長は、実施医療機関において治験薬を適正に管理させるために、治 験薬管理者を選任しなければならない。(局長通知)
- 3 治験薬管理者は、治験薬を保管管理する薬剤師又は医師若しくは歯科医師とする。 ただし、原則として薬剤師とする。
- 4 実施医療機関の長は、自ら治験を実施する者の実施する治験においても、実施医療機関において治験薬を適正に管理させるために、治験薬管理者を選任しなければならないこと。治験薬管理者は、原則として薬剤師とすること。(改正局長通知)
- 5 治験薬管理者には薬剤師を当て、実施医療機関で実施される全ての治験の治験薬を 管理させることを原則とする。
- 6 実施医療機関の長又は治験薬管理者は、治験依頼者あるいは自ら治験を実施する者の定めるところにより(第16条第6項、第7項並びに第26条の2第6項及び第7項参照)、また本基準を遵守して治験薬を保管、管理しなければならない。
- 7 実施医療機関の長又は治験薬管理者は、治験依頼者が治験薬の取扱い及び保管、管理並びにそれらの記録に際して従うべき指示を記載した手順書(第16条第6項参照)に従い、実施医療機関に治験依頼者から交付された治験薬の受領、実施医療機関での在庫、被験者毎の使用状況及び未使用治験薬の治験依頼者への返却又はそれに代わる処分に関して、記録を作成し、保存しなければならない。これらの記録には、日付、数量、製造番号又は製造記号、使用期限(必要な場合)並びに治験薬及び被験者識別コードを含むものとする。さらに、治験実施計画書に規定された量の治験薬が被験者に投与され、また治験依頼者から受領した全ての治験薬の数量が正しく管理されたことを示す記録を作成し、保存しなければならない。

- 8 実施医療機関の長又は治験薬管理者は、自ら治験を実施する者が治験薬の取扱い及び保管、管理並びにそれらの記録に際して従うべき指示を記載した手順書(第26条の2第6項参照)に従い、実施医療機関での在庫、被験者毎の使用状況及び処分に関して、記録を作成し、保存しなければならない。これらの記録には、日付、数量、製造番号又は製造記号、使用期限(必要な場合)並びに治験薬及び被験者識別コードを含むものとする。さらに、治験実施計画書に規定された量の治験薬が被験者に投与され、また自ら治験を実施する者から受領した全ての治験薬の数量が正しく管理されたことを示す記録を作成し、保存しなければならない。
- 9 治験依頼者又は自ら治験を実施する者が実施医療機関の長に第1項の手順書を交付する場合において、予め実施医療機関の長の承諾を得て治験薬管理者に直接交付することは差し支えない。

(業務の委託等)

- 第39条の2 自ら治験を実施する者又は実施医療機関は、治験の実施に係る業務の一部を委託する場合には、次に掲げる事項を記載した文書により当該業務を受託する者との契約を締結しなければならない。
 - 1) 当該委託に係る業務の範囲
 - 2) 当該委託に係る業務の手順に関する事項
 - 3)前号の手順に基づき当該委託に係る業務が適正かつ円滑に行われているかどうかを自ら治験を実施する者又は実施医療機関が確認することができる旨
 - 4) 当該受託者に対する指示に関する事項
 - 5)前号の指示を行った場合において当該措置が講じられたかどうかを自ら治験を 実施する者又は実施医療機関が確認することができる旨
 - 6) 当該受託者が自ら治験を実施する者又は実施医療機関に対して行う報告に関する事項
 - 7) その他当該委託に係る業務について必要な事項
- 1 自ら治験を実施しようとする者又は実施医療機関は、実施医療機関における治験の 実施の業務の一部を医療機関外部に委託することができるものであること。(改正局 長通知)この場合において、自ら治験を実施しようとする者又は実施医療機関と当該 受託者は文書により、委託業務の範囲、委託業務の手順に関する事項、自ら治験を実 しようとする者又は実施医療機関が、手順書に基づき委託業務が適正かつ円滑に行わ れているかどうかを確認することができる旨等について記載した文書により契約を 締結しなければならない。
- 2 当該受託者は、自ら治験を実施する者又は実施医療機関とともに、当該受託業務により生じた健康被害に要する費用その他の損失を補償するための手順を定め、当該手順書に従って健康被害の補償に関する業務を実施しなければならない。(第 15 条の9 参照)
- 3 自ら治験を実施する者又は実施医療機関が当該受託者に委託した治験に関する業務については、当該受託者との間で取り交わした文書に全て明記されていなければならない。

- 4 治験に関する業務のうち、当該受託者に明確に委託されていないものは、全て自ら 治験を実施する者又は実施医療機関が行うものとする
- 5 受託者は、当該受託業務を改正GCPに従って行わなければならないこと。(改正 局長通知)

(治験の中止等)

- 第40条 実施医療機関の長は、第20条第2項の規定により治験依頼者から又は第26条の6第2項の規定により自ら治験を実施する者から通知を受けたときは、直ちにその旨を治験審査委員会に文書により通知しなければならない。
- 2 実施医療機関の長は、第24条第2項の規定により治験依頼者から若しくは第26条の10第2項の規定により自ら治験を実施する者から治験を中断し、若しくは中止する旨の通知を受けたとき又は第24条第3項の規定により治験依頼者から申請書に添付しないことを決定した旨の通知若しくは第26条の10第3項の規定により自ら治験を実施する者から申請書に添付されないことを知った旨の通知を受けたときは、速やかにその旨及びその理由を治験責任医師及び治験審査委員会に文書により通知しなければならない。
- 3 実施医療機関の長は、第49条第2項の規定により治験責任医師から治験を中断 し、又は中止する旨の報告を受けた場合は、速やかにその旨及びその理由を治験審 査委員会及び治験依頼者に文書により通知しなければならない。
- 4 実施医療機関の長は、第49条第3項の規定により治験責任医師から治験を終了する旨の報告を受けたときは、その旨及びその結果の概要を治験審査委員会及び治験依頼者に通知しなければならない。
- 5 第3項に規定する文書による通知については、第10条第2項から第6項までの 規定を準用する。この場合において、これらの規定中「治験の依頼をしようとする 者」とあるのは「実施医療機関の長」と、「実施医療機関の長」とあるのは「治験 依頼者」と読み替えるものとする。

〈第1項〉

- 1 実施医療機関の長は、第20条第2項に基づき治験依頼者が、重篤で予測できない 副作用等法第80条の2第6項に規定する事項を実施医療機関の長に通知してきた場合は、直ちにこれを治験審査委員会に通知しなければならない(第31条第2項参照)。
- 注)治験依頼者は、全ての重篤で予測できない副作用等を当該治験に関与する全ての治験責任医師、実施医療機関の長及び規制当局に速やかに報告しなければならない(第20条第2項参照)。
- 2 実施医療機関の長は、自ら治験を実施する者から治験中の副作用等に関する通知を 受け取ったときは、直ちにその旨を治験審査委員会に文書により通知しなければなら ないこと。

〈第2項〉

1 実施医療機関の長は、治験依頼者が治験の中止又は中断(第24条第2項参照)、若 しくは被験薬の開発の中止(第24条第3項参照)を決定し、その旨を通知してきた 場合は治験責任医師及び治験審査委員会に対し、速やかにその旨を文書で通知するとともに中止又は中断について文書で詳細に説明しなければならない。

2 実施医療機関の長は、自ら治験を実施する者から、治験を中断し、若しくは中止する旨の通知、又は治験の成績が承認申請書に添付されないことを知った旨の通知を受けたときは、速やかにその旨及びその理由を治験審査委員会に文書により通知しなければならないこと。

〈第3項〉

1 実施医療機関の長は、治験責任医師が治験を中止又は中断し(第49条第2項参照)、 その旨を報告してきた場合は、治験審査委員会及び治験依頼者に対し、速やかにその 旨を通知するとともに、中止又は中断について文書で詳細に説明しなければならない。

〈第4項〉

1 実施医療機関の長は、治験責任医師が治験の終了を報告してきた場合(第 49 条第 3 項参照)には、治験審査委員会及び治験依頼者に対し、その旨を文書で通知するとともに、治験責任医師から提出された報告書に基づき、治験結果の概要を報告しなければならない。

(記録の保存)

- 第41条 実施医療機関の長は、記録保存責任者を置かなければならない。
- 2 前項の記録保存責任者は、次に掲げる治験に関する記録(文書を含む。)を被験 薬に係る医薬品についての製造若しくは輸入の承認を受ける日(第24条第3項又 は第26条の10第3項の規定により通知を受けたときは、通知を受けた日後3年を 経過した日)又は治験の中止若しくは終了の後3年を経過した日のうちいずれか遅 い日までの期間保存しなければならない。
 - 1)原資料
 - 2)契約書又は承認書、同意文書及び説明文書その他この省令の規定により実施医療機関に従事する者が作成した文書又はその写し
 - 3)治験実施計画書、第32条第1項及び第2項の規定により治験審査委員会から 入手した文書その他この省令の規定により入手した文書
 - 4)治験薬の管理その他の治験に係る業務の記録

〈第1項〉

- 1 実施医療機関の長は、実施医療機関において保存すべき記録(文書を含む。)の保存に際しては、それぞれの記録ごとに記録保存責任者を定めて保存するものとする。 (局長通知)
- 2 治験責任医師は、治験の実施に係る文書を実施医療機関の長の指示に従って保存しなければならない。

〈第2項〉

1 記録保存責任者は、実施医療機関において保存すべき必須文書を、次の1)又は2) の日のうちいずれか遅い日までの期間保存しなければならない。ただし、治験依頼者 又は自ら治験を実施する者がこれよりも長期間の保存を必要とする場合には、保存期 間及び保存方法について治験依頼者又は自ら治験を実施する者と協議するものとする。

- 1) 当該被験薬に係る製造(輸入)承認日(第24条第2項及び第3項又は第26条の10第2項及び第3項の規定により開発の中止若しくは治験の成績が承認申請書に添付されない旨の通知を受けた場合には開発中止が決定された若しくは申請書に添付されない旨の通知を受けた日から3年が経過した日)
- 2) 治験の中止又は終了後3年が経過した日
- 2 実施医療機関の長又は記録保存責任者は、これらの記録がこの保存義務期間中に紛失又は廃棄されることがないように、また、求めに応じて提示できるような措置を講じなければならない。
- 4-3 第三節 治験責任医師

(治験責任医師の要件)

- 第42条 治験責任医師は、次に掲げる要件を満たしていなければならない。
 - 1)治験を適正に行うことができる十分な教育及び訓練を受け、かつ、十分な臨床 経験を有すること。
 - 2)治験実施計画書、治験薬概要書及び第16条第7項又は第26条の2第7項に規定する文書に記載されている治験薬の適切な使用方法に精通していること。
 - 3)治験を行うのに必要な時間的余裕を有すること。
- 1 治験責任医師は、教育・訓練及び経験によって、治験を適正に実施しうる者でなければならない。また、治験責任医師は、このことを証明する最新の履歴書及びその他の適切な文書、及び治験分担医師を置く場合には当該治験分担医師の履歴書を、治験依頼者による治験においては治験依頼者に、自ら治験を実施する者による治験においては実施医療機関の長に提出するものとする。

治験責任医師は、本基準を熟知し、これを遵守しなければならない。

- 2 治験責任医師は、治験実施計画書、最新の治験薬概要書、製品情報及び、第 16 条 第 7 項又は第 26 条の 2 第 7 項に規定する文書に記載されている治験薬の適切な使用 方法に十分精通していなければならない。
- 3 治験責任医師は、モニタリング及び監査並びに治験審査委員会並びに規制当局による調査を受け入れなければならない。治験責任医師は、モニター、監査担当者、治験審査委員会又は規制当局の求めに応じて、原資料等の全ての治験関連記録を直接閲覧に供しなければならない。なお、直接閲覧に関する事項は、治験実施計画書に記載されるべき事項となっている(第7条第1項第9号又は15条の4第1項第10号参照)。
- 4 治験責任医師は、治験依頼者による治験においては治験の依頼をしようとする者又は治験依頼者の協力を得て、治験への参加の同意を得るために用いる説明文書を作成し、必要な場合にはこれを改訂しなければならない。(第9条及び第54条第2項参照)。
- 5 治験責任医師は、合意された期間内に治験を適正に実施し、終了するに足る時間を

有していなければならない。

- 6 治験責任医師は、合意された募集期間内に必要数の適格な被験者を集めることが可能であることを過去の実績等により示すことができなければならない。
- 7 治験責任医師は、治験を適正かつ安全に実施するため、治験の予定期間中に十分な 数の治験分担医師及び治験協力者等の適格なスタッフを確保でき、また適切な設備を 利用できなければならない。

(治験分担医師等)

- 第43条 治験責任医師は、当該治験に係る治験分担医師又は治験協力者が存する場合には、分担する業務の一覧表を作成しなければならない。
- 2 治験責任医師は、治験分担医師及び治験協力者に治験の内容について十分に説明するとともに、第20条第2項の規定により通知された事項、第26条の6第2項の規定により通知した事項その他分担させる業務を適正かつ円滑に行うために必要な情報を提供しなければならない。

〈第1項〉

- 1 治験責任医師は、治験関連の重要な業務の一部を治験分担医師又は治験協力者に分担させる場合には、分担させる業務と分担させる者のリストを作成し、予め実施医療機関の長に提出し、その指名を受けなければならない(第36条第2項参照)。(局長通知)
- 2 実施医療機関の長は、治験責任医師が治験関連の重要な業務の一部を治験分担医師 又は治験協力者に分担させる場合には、治験責任医師が作成したリストに基づき治験 分担医師及び治験協力者を指名するものとする。実施医療機関の長は、指名した治験 分担医師及び治験協力者のリストを治験責任医師及び治験依頼者による治験におい ては治験依頼者に提出するとともに、その写しを保存しなければならないこと。

〈第2項〉

- 1 治験責任医師は、治験分担医師、治験協力者等に、治験実施計画書、治験薬及び各人の業務について十分な情報を与え、指導及び監督しなければならない。
- 2 治験責任医師は、自ら治験を実施する者が収集した被験薬の品質、有効性及び安全性に関する事項その他の治験を適正に行うために必要な情報、被験薬について、当該被験薬の副作用によるものと疑われる疾病、障害又は死亡の発生等に該当する事項を知った際に通知した事項等、治験分担医師及び治験協力者に、各人の業務について十分な情報を与え、指導及び監督しなければならないこと。(改正局長通知)
- 3 治験依頼者による治験においても、前の2の規定は適用されるものであること。

(被験者となるべき者の選定)

- 第44条 治験責任医師等は、次に掲げるところにより、被験者となるべき者を選定 しなければならない。
 - 1)倫理的及び科学的観点から、治験の目的に応じ、健康状態、症状、年齢、同意の能力等を十分に考慮すること。
 - 2) 同意の能力を欠く者にあっては、被験者とすることがやむを得ない場合を除き、 選定しないこと。
 - 3)治験に参加しないことにより不当な不利益を受けるおそれがある者を選定する場合にあっては、当該者の同意が自発的に行われるよう十分な配慮を行うこと。
- 1 治験責任医師及び治験分担医師は、被験者となるべき者の選定に当たって、人権保護の観点から及び治験実施計画書に定められた選択基礎及び除外基準に基づき、被験者の健康状態、症状、年齢、性別、同意能力、治験責任医師等との依存関係、他の治験への参加の有無等を考慮のうえ、治験に参加を求めることの適否について慎重に検討しなければならない。
- 2 同意の能力を欠く者については、当該治験の目的上、被験者とすることがやむを得ない場合を除き、原則として被験者としない。
- 3 「治験に参加しないことにより不当な不利益を受けるおそれがある者」とは、中央 薬事審議会答申にある「社会的に弱い立場にある者」の典型例を示したものである。 (局長通知)

「社会的に弱い立場にある者」とは、参加に伴う利益あるいは参加拒否による上位者の報復を予想することにより、治験への自発的参加の意思が不当に影響を受ける可能性のある個人。例としては、階層構造を有するグループの構成員としての医・歯学生、薬学生、看護学生、病院及び検査機関の下位の職員、製薬企業従業員並びに被拘禁者等がある。その他の例には、不治の病に罹患している患者、養護施設収容者、失業者又は貧困者、緊急状態にある患者、少数民族集団、ホームレス、放浪者、難民、未成年及び治験参加の同意を表明する能力のない者があげられる。これらの者を被験者とする場合には、特に慎重な配慮を払わなければならない。

注)治験責任医師又は治験分担医師は、本基準の規定に従い、被験者又はその代諾者から、被験者の治験への参加について文書による同意を得なければならない(第 50~55 条参照)。

(被験者に対する責務)

- 第45条 治験責任医師等は、治験薬の適正な使用方法を被験者に説明し、かつ、必要に応じ、被験者が治験薬を適正に使用しているかどうかを確認しなければならない。
- 2 治験責任医師等は、被験者が他の医師により治療を受けている場合には、被験者の同意の下に、被験者が治験に参加する旨を当該他の医師に通知しなければならない。
- 3 実施医療機関の長及び治験責任医師等は、被験者に生じた有害事象に対して適切な医療が提供されるよう、事前に、必要な措置を講じておかなければならない。
- 4 治験責任医師等は、被験者に有害事象が生じ、治療が必要であると認めるときは、その旨を被験者に通知しなければならない。

〈第1項〉

- 1 治験責任医師は、治験薬が承認された治験実施計画書を遵守した方法でのみ使用されることを保証しなければならない。
- 2 治験責任医師又は治験分担医師は、治験薬の正しい使用方法を各被験者に説明、指示し、当該治験にとって適切な間隔で、各被験者が説明された指示を正しく守っているか否かを確認するものとする。

〈第2項〉

- 1 第2項の趣旨は、被験者が既に受けている治療において投与されている医薬品等と の相互作用等による被験者の健康被害を防ぐためのものであること。(局長通知)
- 2 治験責任医師又は治験分担医師は、被験者に他の主治医がいるか否かを確認し、被験者の同意のもとに、主治医に被験者の治験への参加について知らせなければならない。

〈第3項〉〈第4項〉

- 1 治験責任医師は、治験に関連する医療上の全ての判断に責任を負うものとする。
- 2 実施医療機関の長及び治験責任医師は、被験者の治験参加期間中及びその後を通じ、 治験に関連した臨床上問題となる全ての有害事象に対して、十分な医療が被験者に提 供されることを保証するものとする。また、治験責任医師又は治験分担医師は、有害 事象に対する医療が必要となったことを知った場合には、被験者にその旨を伝えなけ ればならない。
- 3 被験者が治験の途中で参加を取り止めようとする場合、または取り止めた場合には、 被験者はその理由を明らかにする必要はないが、治験責任医師又は治験分担医師は、 被験者の権利を十分に尊重した上で、その理由を確認するための適切な努力を払わな ければならない。

(治験実施計画書からの逸脱)

- 第46条 治験責任医師は、被験者の緊急の危険を回避するためその他医療上やむを 得ない理由により治験実施計画書に従わなかった場合には、すべてこれを記録し、 その旨及びその理由を記載した文書を直ちに治験依頼者が治験を依頼する場合に あっては治験依頼者及び実施医療機関の長に、自ら治験を実施する者が治験を実施 する場合にあっては実施医療機関の長に提出しなければならない。
- 2 前項に規定する文書の交付については、第 10 条第 2 項から第 6 項までの規定を 準用する。この場合において、これらの規定中「治験の依頼をしようとする者」と あるのは「治験責任医師」と、「実施医療機関の長」とあるのは「治験依頼者」と 読み替えるものとする。
- 1 治験責任医師又は治験分担医師は、治験責任医師が治験依頼者との事前の文書による合意及び治験審査委員会の事前の審査に基づく文書による承認を得ることなく、治験実施計画書からの逸脱又は変更を行ってはならない。ただし、被験者の緊急の危険を回避するためのものであるなど医療上やむを得ないものである場合又は治験の事務的事項(例えば、電話番号の変更)のみに関する変更である場合には、この限りではない。
- 2 治験責任医師又は治験分担医師は、治験実施計画書から逸脱した行為を理由のいか んによらず全て記録しなければならない。治験責任医師は、その理由等を説明した記 録を作成して治験依頼者に提出し、その写しを保存しなければならない。
- 3 自ら治験を実施する者による治験においては、治験責任医師又は治験分担医師は、 治験実施計画書から逸脱した行為を理由のいかんによらず全て記録しなければなら ない。治験責任医師は、その理由等を説明した記録を作成して実施医療機関の長に提 出し、その写しを保存しなければならない。
- 4 治験責任医師又は治験分担医師は、被験者の緊急の危険を回避するためのものである等医療上やむを得ない事情のために、治験依頼者との事前の文書による合意及び治験審査委員会の事前の承認なしに治験実施計画書からの逸脱又は変更を行うことができる。その際には、治験責任医師は、逸脱又は変更の内容及び理由並びに治験実施計画書の改訂が適切な場合にはその案を可能な限り早急に治験依頼者並びに実施医療機関の長及び実施医療機関の長を経由して治験審査委員会に提出してその承認を得るとともに、実施医療機関の長の了承及び実施医療機関の長を経由して治験依頼者の合意を文書で得なければならない。
- 5 治験責任医師は、無作為割付の手順が規定されている場合にはこれに従い、治験薬割付記号が治験実施計画書を遵守した方法でのみ開封されることを保証するものとする。盲検法による治験において予め定められた時期よりも早い段階での開封(事故による開封、重篤な有害事象のための開封など)を行った時は、治験責任医師はこれをその理由とともに速やかに文書に記録し、治験依頼者による治験においては治験依頼者に提出し、自ら治験を実施する者による治験においては、自ら治験を実施する者が保存しなければならない。
- 6 治験責任医師は、治験の実施に重大な影響を与え、又は被験者の危険を増大させる

ような治験のあらゆる変更について、治験依頼者、実施医療機関の長及び実施医療機関の長を経由して治験審査委員会に速やかに報告書を提出しなければならない。

- 7 治験責任医師は、自ら治験を実施する者の実施する治験においては、被験者の緊急 の危険を回避するためその他医療上やむを得ない理由により治験実施計画書に従わ なかった場合には、実施医療機関の長にその旨及びその理由を記載した文書を直ちに 提出しなければならないこと。(改正局長通知)
- 8 なお、前の7においては、医療機関の長を経由して治験審査委員会に速やかに報告 すること。

(症例報告書等)

- 第47条 治験責任医師等は、治験実施計画書に従って正確に症例報告書を作成し、 これに記名なつ印し、又は署名しなければならない。
- 2 治験責任医師等は、症例報告書の記載を変更し、又は修正するときは、その日付を記載して、これになつ印し、又は署名しなければならない。
- 3 治験責任医師は、治験分担医師が作成した症例報告書を点検し、内容を確認した上で、これに記名なつ印し、又は署名しなければならない。

〈第1項〉

- 1 治験責任医師又は治験分担医師は、症例報告書を治験実施計画書の規定に従って作成し、記名捺印又は署名の上、治験依頼者による治験においては治験依頼者に提出し、自ら治験を実施する者による治験においては自ら治験を実施する者が保存しなければならない。また、治験依頼者に提出した症例報告書の写しを保存するものとする。(局長通知)
- 2 症例報告書中のデータのうち原資料に基づくものは、原資料と矛盾しないものでなければならない。原資料との何らかの矛盾がある場合には、治験責任医師はその理由を説明する記録を作成して、治験依頼者による治験においては治験依頼者に提出するとともにその写しを保存し、自ら治験を実施する者による治験においては自ら治験を実施する者が保存しなければならない。
- 3 治験責任医師は、症例報告書及びその他の全ての報告書のデータが、正確、完全で、 読み易く、提出の時期が適切であること、及び被験者の識別に被験者識別コードを用 いていることを保証するものとする。

〈第2項〉

1 治験責任医師又は治験分担医師は、症例報告書の変更又は修正に当たり治験依頼者から提供された又は自ら治験を実施する者が作成した手引きに従わなければならない。症例報告書のいかなる変更又は修正にも、日付の記入及び捺印又は署名がなされ、重大な変更又は修正については説明が記されなければならない。また、変更又は修正は当初の記載内容を不明瞭にするものであってはならない(すなわち、監査証跡として保存するものとする)。このことは文書及び電子データの変更又は修正の双方に適用される。

- 2 治験責任医師は、症例報告書の変更及び修正の記録を治験依頼者による治験においては治験依頼者に提出するとともにその写しを保存し、自ら治験を実施する者による 治験においては自ら治験を実施する者が保存しなければならない。
- 注1)治験依頼者は、治験の実施に先立って、治験責任医師及び治験分担医師に症例報告書の変更又は修正に関する手引きを提供するものとする。また、治験依頼者が指名した者によって行われた症例報告書の変更又は修正においては、それらが文書に記録され、必要なものであり、かつ治験責任医師が承認したものであることを保証するための手順書を作成しておかなければならない。
- 注2) 自ら治験を実施する者は、治験の実施に先立って、症例報告書の変更又は修正に 関する手引きを作成し、治験分担医師に提供するものとする。

〈第3項〉

1 治験責任医師は、治験分担医師が作成した症例報告書について、それらが治験依頼者に提出される前にその内容を点検し、問題がないことを確認した上で記名捺印又は署名するものとする。治験責任医師は、治験分担医師が行った症例報告書の変更又は修正についても点検し、問題がないことを確認しなければならない。

(治験中の副作用等報告)

- 第48条 治験責任医師は、治験の実施状況の概要を適宜実施医療機関の長に文書により報告しなければならない。
- 2 治験依頼者が治験を依頼する場合にあっては、治験責任医師は、治験薬の副作用によると疑われる死亡その他の重篤な有害事象の発生を認めたときは、直ちに実施医療機関の長に報告するとともに、治験依頼者に通知しなければならない。この場合において、治験依頼者、実施医療機関の長又は治験審査委員会から更に必要な情報の提供を求められたときは、当該治験責任医師はこれに応じなければならない。
- 3 自ら治験を実施する者が治験を実施する場合にあっては、治験責任医師は、治験薬の副作用によると疑われる死亡その他の重篤な有害事象の発生を認めたときは、直ちに実施医療機関の長(一つの実施計画書に基づき共同で複数の実施医療機関において治験を実施する場合には他の実施医療機関の治験責任医師を含む。) に報告するとともに、治験薬提供者に通知しなければならない。この場合において、治験薬提供者、実施医療機関の長又は治験審査委員会から更に必要な情報の提供を求められたときは、当該治験責任医師はこれに応じなければならない。

〈第1項〉

- 1 治験責任医師は、治験審査委員会の継続審査を受けるために、治験の現況の概要を 年に1回又は治験審査委員会の求めに応じてそれ以上の頻度で、実施医療機関の長に 文書をもって提出しなければならない。
- 2 「治験実施状況の概要」は、第 31 条に規定する治験を継続して行うことの適否の 審査のために用いられる資料であること。(局長通知)

〈第2項〉

1 重篤な有害事象の発生を認めたときは、治験薬との因果関係の有無に係わらず、全ての重篤な有害事象を報告するという趣旨であること。(局長通知)

- 2 治験責任医師は、全ての重篤な有害事象を、実施医療機関の長に直ちに文書により 報告しなければならない。この場合、治験責任医師は、報告する重篤な有害事象のう ち、重篤で予測できない副作用を特定するものとする。
- 3 治験責任医師は、治験実施計画書及び治験薬概要書等の文書において緊急の報告が不要であると規定されている場合を除き、全ての重篤な有害事象を治験依頼者に直ちに報告しなければならない。緊急報告の後に、文書による詳細な報告を速やかに行うものとする。
- 4 治験責任医師は、治験実施計画書において治験薬の安全性評価のために重要である と規定された有害事象について、治験実施計画書で規定された報告要件及び期限を守 って、治験依頼者に報告しなければならない。
- 5 治験責任医師は、報告した死亡例を含む重篤な有害事象又は副作用について、治験 依頼者、実施医療機関の長及び治験審査委員会から要求された追加の情報(剖検報告 書、末期の医療記録及びその他必要とされる情報)をこれらに提出するものとする。

〈第3項〉

1 自ら治験を実施する者が治験を実施する場合にあっては、治験責任医師は、治験薬の副作用によると疑われる死亡その他の重篤な有害事象の発生を認めたときは、直ちに実施医療機関の長のみならず、共同で治験を実施している他の実施医療機関の治験責任医師(多施設共同治験の場合)及び治験薬提供者に対しても通知しなければならないこと。治験薬提供者、実施医療機関の長又は治験審査委員会から更に必要な情報の提供を求められたときは、当該治験責任医師はこれに応じることが求められていること。(改正局長通知)

(治験の中止等)

- 第49条 治験責任医師は、第40条第2項の通知により治験が中断され、又は中止されたときは、被験者に速やかにその旨を通知するとともに、適切な医療の提供その他必要な措置を講じなければならない。
- 2 治験責任医師は、自ら治験を中断し、又は中止したときは、実施医療機関の長に 速やかにその旨及びその理由を文書により報告しなければならない。
- 3 治験責任医師は、治験を終了したときは、実施医療機関の長にその旨及びその結果の概要を文書により報告しなければならない。

(参考)

○第40条第2項

実施医療機関の長は、第24条第2項の規定により治験依頼者から若しくは第26条の6第2項の規定により自ら治験を実施する者から治験を中断し、若しくは中止する旨の通知を受けたとき又は第24条第3項の規定により治験依頼者から申請書に添付しないことを決定した旨の通知若しくは第26条の10第3項の規定により自ら治験を実施する者から申請書に添付されないことを知った旨の通知を受けたときは、速やかにその旨及びその理由を治験責任医師及び治験審査委員会に文書により通知しなければならない。

〈第1項〉

- 1 治験が何らかの理由で中止又は中断された場合には、治験責任医師は被験者に速や かにその旨を通知し、被験者に対する適切な治療及び事後処理を保証しなければなら ない。
- 2 治験依頼者が治験の中止又は中断(第24条第2項参照)若しくは被験薬の開発中止(第24条第3項参照)を決定したときは、実施医療機関の長を経由して治験責任 医師に通知される。

〈第2項〉

1 治験責任医師が治験を中止又は中断した場合には、治験責任医師は実施医療機関の 長に速やかにその旨を文書で通知するとともに、中止又は中断について文書で詳細に 説明しなければならない。

〈第3項〉

1 治験が終了した場合には、治験責任医師は実施医療機関の長にその旨を文書で通知し、治験結果の概要を文書で報告するものとする。

4-4 第四節 被験者の同意

(文書による説明と同意の取得)

- 第50条 治験責任医師等は、被験者となるべき者を治験に参加させるときは、あらかじめ治験の内容その他の治験に関する事項について当該者の理解を得るよう、文書により適切な説明を行い、文書により同意を得なければならない。
- 2 被験者となるべき者が同意の能力を欠くこと等により同意を得ることが困難であるときは、前項の規定にかかわらず、代諾者となるべき者の同意を得ることにより、当該被験者となるべき者を治験に参加させることができる。
- 3 治験責任医師等は、前項の規定により代諾者となるべき者の同意を得た場合には、代諾者の同意に関する記録及び代諾者と被験者との関係についての記録を作成しなければならない。
- 4 治験責任医師等は、当該被験者に対して治験薬の効果を有しないと予測される治験においては、第2項の規定にかかわらず、同意を得ることが困難な被験者となるべき者を治験に参加させてはならない。ただし、第7条第2項に規定する場合は、この限りではない。
- 5 治験責任医師等は、説明文書の内容その他治験に関する事項について、被験者となるべき者(代諾者となるべき者の同意を得る場合にあっては、当該者。次条から第53条まで同じ。)に質問をする機会を与え、かつ、当該質問に十分に答えなければならない。

〈第1項〉

1 治験責任医師又は治験分担医師は、被験者となるべき者が治験に参加する前に、被験者となるべき者に対して第51条第1項各号に掲げる事項を記載した説明文書を用いて十分に説明し、治験への参加について自由意思による同意を文書により得るものとする。(局長通知)

〈第2項〉〈第3項〉

- 1 同意の能力を欠く等により被験者となるべき者の同意を得ることは困難であるが、 当該治験の目的上それらの被験者を対象とした治験を実施することがやむを得ない 場合(例えば、未成年者や重度の痴呆患者を対象とする場合)には、治験責任医師又 は治験分担医師は、代諾者となるべき者に対して第51条第1項各号に掲げる事項を 記載した説明文書を用いて十分説明し、治験への参加について文書による同意を得る ものとする。この場合、同意に関する記録とともに代諾者と被験者との関係を示す記 録を残すものとする。
- 2 この場合にあっても、治験責任医師又は治験分担医師は、被験者となるべき者の理解力に応じて説明を行い、可能であれば被験者となるべき者からも同意文書への記名 捺印又は署名と日付の記入を得るものとする。(局長通知)
- 3 第2項では、第1項の例外として、本人でなく代諾者の同意により被験者となるべき者を治験に参加させることができる旨規定しているが、この場合における同意取得の過程については、同意者が代諾者であること以外は第1項の規定によることとなる。(代諾者の同意は第2項に基づくが、その場合代諾者に対して文書により説明を行うこと及び代諾者から文書による同意を得るべきことの根拠は第1項となる。)

〈第4項〉

- 1 次の2.に掲げる場合を除き、被験者に対する直接の臨床的利益が予測されない非治療的治験においては、必ず被験者となるべき者から同意を得なければならない。
- 2 非治療的治験において、次の1)から4)に掲げる事項が全て満たされる場合には、 被験者となるべき者の代諾者による同意を得て治験を行うことができる。このような 治験は、例外が正当化される場合を除き、被験薬の適応となることが意図された疾病 又は症状を有する患者において行われるべきである。また、治験責任医師又は治験分 担医師は、このような治験における被験者に対しては、特に綿密な観察を行い、もし 不当な苦痛を受けていると見受けられた場合には治験を中止しなければならない。
 - 1)治験の目的が、本人による同意が可能な被験者による治験では達成されないこと。
 - 2)被験者に対する予見しうる危険性が低いこと。
 - 3)被験者の福祉に対する悪影響が最小限とされ、かつ低いこと。
 - 4)代諾者となるべき者の同意に基づいて被験者を治験に組み入れる旨を明示した上 で治験審査委員会に承認の申請がなされ、かかる被験者の参加を承認する旨が承認 文書に記載されていること。
- 3 治験責任医師は、あらかじめ、第7条第2項の規定に従ってその旨が明記された治験実施計画書が治験審査委員会において審査された上で治験が承認され、当該治験審査委員会の承認文書上に同意を得ることが困難な者を被験者とすることを認める旨が記載されていることを確認しなければならないこと。(局長通知)

なお、自ら治験を実施する者による治験の場合は、第 15 条の 4 第 2 項の規定に従わなければならない。

〈第5項〉