

問 8. 現状の 1 契約あたりの実施症例数を倍増する、またはエントリー期間を半減することを考えた場合、次の対策のうち最も行う必要があるのはどれでしょうか。  
(○はひとつだけ)

- |                              |
|------------------------------|
| 1. 現状の体制で十分対応できる             |
| 2. 責任医師が治験に使える時間を増やす         |
| 3. 治験を理解している分担医師を増やす         |
| 4. CRCを増やす                   |
| 5. 協力していただける被験者を増やす          |
| 6. 医療機関全体で治験に対する積極姿勢を患者に周知する |
| 7. その他（具体的に： _____ )         |

問 9. 治験協力者等に協力して欲しいと思う業務はありますか。(あてはまるものすべてに○)

- |                       |                  |
|-----------------------|------------------|
| 1. 被験者のリクルート          | 2. 被験者のスクリーニング   |
| 3. インフォームドコンセント補助     | 4. スケジュール管理      |
| 5. 検査オーダの確認           | 6. 日誌や服薬の確認      |
| 7. 他部門との調整            | 8. 検体処理          |
| 9. 治験薬管理              | 10. 他部門との調整      |
| 11. 有害事象への対応          | 12. 重篤な有害事象報告書作成 |
| 13. 補償時の対応            | 14. モニタリング・監査対応  |
| 15. 症例報告書作成補助         |                  |
| 16. 治験審査委員会申請資料作成     | 17. 必須文書保存       |
| 18. その他（具体的に： _____ ) |                  |

質問は以上です。ご協力誠にありがとうございました。施設ごとにとりまとめ、同封の封筒でご返信ください。