

## 8.2 治験開始前

治験の計画段階で以下の文書が作成され、治験の正式開始前にファイルされていなければならぬ。

| 文書のタイトル | 目 的 | ファイルの保存場所                    |
|---------|-----|------------------------------|
|         |     | 治験責任医師／<br>治験実施医療機関<br>治験依頼者 |

### 8.2.1

治験薬概要書 治験責任医師に治験薬に関する最新 × ×  
の科学的情報を提供したことを示す

### 8.2.2

署名ずみの治験実施計画書及びその改 治験責任医師と治験依頼者が治験実施 × ×  
訂及び症例報告書（CRF） 計画書及びその改訂及び症例報告書に  
ついて合意したことを示す

### 8.2.3

被験者に対する情報  
－同意文書（必要な場合は翻訳文を インフォームド・コンセントを示す × ×  
添付する）

－その他の被験者への説明文書 被験者が十分な説明を受けた上で同意 × ×  
し得るように、適切な文書化された情 報（内容と用語に関し）が被験者に提  
供されることを示す

－被験者募集のための広告（用いら 募集方法が適切であり、治験参加を強 ×  
れる場合） 制するものでないことを示す

### 8.2.4

治験に関連する支払 治験責任医師／治験実施医療機関と治 × ×  
験依頼者との間の金銭の支払に関する  
合意を示す