

## 1. 用語の定義 GLOSSARY

### 1.1 副作用 Adverse Drug Reaction (ADR)

承認前の新医薬品又は新用途での臨床経験（従って臨床用量が定まっていない場合）については以下の通り：

投与量にかかわらず、投与された医薬品（治験薬）に対するあらゆる有害で意図しない反応を副作用と考えるべきである。「医薬品（治験薬）に対する反応」との語句は、当該医薬品と有害事象の関係について、少なくとも合理的に可能性があり得ると考えられ、因果関係が否定できない反応を意味する。

市販後の医薬品については以下の通り：

疾病的予防、診断、治療、又は生理機能の調整のために用いられる通常の投与量範囲で投与された医薬品（治験薬を含む）に対する有害で意図しない反応。

（ICH ガイドライン「治験中に得られる安全性情報の取り扱いについて」を参照）

### 1.2 有害事象 Adverse Event (AE)

医薬品（治験薬を含む）を投与された患者又は被験者に生じたあらゆる好ましくない医療上でのきごと。必ずしも当該医薬品の投与との因果関係が明らかなもののみを示すものではない。つまり、有害事象とは、医薬品（治験薬を含む）が投与された際に起こる、あらゆる好ましくない或いは意図しない微候（臨床検査値の異常を含む）、症状又は病気のことであり、当該医薬品との因果関係の有無は問わない。

（ICH ガイドライン「治験中に得られる安全性情報の取り扱いについて」を参照）

### 1.3 改訂（治験実施計画書の） Amendment (to the protocol)

『治験実施計画書の改訂』を参照

### 1.4 適用される規制要件 Applicable Regulatory Requirement(s)

治験の実施に係わる全ての法規を含む規制。

### 1.5 承認（治験審査委員会の） Approval (in relation to Institutional Review Boards)

治験が、治験審査委員会及び治験実施医療機関の定める規則並びにGCP及び適用される規制要件に従って審査され、治験が当該医療機関で実施されることを治験審査委員会が了承する旨を決定すること。

### 1.6 監査 Audit

評価の対象となった治験に係わる業務の実施、データの記録、解析、その正確な報告が、治験実

施計画書, 治験依頼者の標準業務手順書, GCP 及び適用される規制要件に従って行われたか否かを確定するため治験に係わる業務及び文書を体系的かつ独立に検証すること。

### 1.7 監査証明書 Audit Certificate

監査が行われたことを確認する監査担当者による証明書。

### 1.8 監査報告書 Audit Report

治験依頼者の監査担当者による監査の結果の評価を記述したもの。

### 1.9 監査証跡 Audit Trail

事実経過の再現を可能とする文書。

### 1.10 盲検化／遮蔽化 Blinding/Masking

治験に参加する単数又は複数の当事者が, 治療方法の割付けについて知らされないようにする措置をいう。単盲検法は通常, 被験者が割付けの内容を知らされること, 二重盲検法は被験者, 治験責任医師, モニター, 及び一部の事例ではデータ解析者が割付けの内容を知らされることを意味する。

### 1.11 症例報告書 Case Report Form (CRF)

各被験者に関して, 治験依頼者に報告することが治験実施計画書において規定されている全ての情報を記録するための, 印刷された又は光学的若しくは電子的な記録様式(記録されたものを含む)。

### 1.12 臨床試験(治験) Clinical Trial/Study

人を対象とする研究で, ①治験薬の臨床的, 薬理学的及び(又は)その他の薬力学的效果の検出又は確認, ②治験薬の副作用の確認, ③治験薬の安全性及び(又は)有効性を確認するための治験薬の吸收, 分布, 代謝及び排泄の検討等を目的とするもの。

### 1.13 治験の総括報告書 Clinical Trial/Study Report

治療薬, 予防薬又は診断薬の治験について記述した文書で, 臨床的・統計学的な記述, 説明及び解析を一つの報告書に網羅してまとめたもの。(ICH ガイドライン「治験の総括報告書の構成と内容に関するガイドライン」を参照)

### 1.14 対照薬 Comparator (Product)

治験において比較の対照として用いられる治験薬, 市販薬(すなわち実対照薬又はプラセボ)。

**1.15 遵守（治験に関する） Compliance (in relation to trials)**

GCP 及び適用される規制要件等、治験に係わる全ての要件を守ること。

**1.16 秘密の保全 Confidentiality**

治験依頼者に帰属する情報及び被験者の身元に関する情報を、認められた者以外には開示しないこと。

**1.17 契約書 Contract**

業務及び義務の委任と分担並びに、適切な場合には、金銭的事項についての決めを記述した当事者間の合意文書で、日付を記入し署名されたもの。治験実施計画書は契約書の基礎としての役割を果たし得る。

**1.18 治験調整委員会 Coordinating Committee**

多施設共同治験の実施を調整するために、治験依頼者が設置することのできる委員会。

**1.19 治験調整医師 Coordinating Investigator**

多施設共同治験において、参加各治験実施医療機関の治験責任医師を調整する責任を担う医師。

**1.20 開発業務受託機関 Contract Research Organization (CRO)**

治験依頼者の治験に係わる業務の一部又はそれ以上の遂行を治験依頼者から受託した個人又は(商業的、学術的、その他の)組織。

**1.21 直接閲覧 Direct Access**

治験の評価に重要な記録や報告を検証、分析、確認し、複写することを許諾すること。直接閲覧を行ういかなる者（例えば国内外の規制当局並びに治験依頼者のモニター及び監査担当者）は、被験者の身元及び治験依頼者に帰属する情報に関する秘密の保全を図るために、適用される規制要件に従って、あらゆる妥当な予防措置を講ずる。

**1.22 証拠資料 Documentation**

治験の方法、実施及び（又は）結果並びに治験の結果に影響を及ぼした要因及び講じられた措置等に関して記述又は記録したあらゆる方式の全ての記録類。（筆記された記録、電子的・磁気的・光学的記録、走査図、X線写真及び心電図等が含まれるが、これらに限らない）。

**1.23 必須文書 Essential Documents**

治験の実施と得られたデータの質を個々にかつまとめて評価することを可能にする文書等の記録