

第 12 回検討委員会において、またはその後、貴検討委員会で本文に関しどのような協議がなされ、最終的にどのようなご意見・ご判断に基づき 4 月 30 日付け第一次提言が草稿されたのかは公表されておりませんが、CRO の業界団体でございます当協会は、GCP 調査の更なる厳格化を求めるべきであることや、CRO を GCP 調査の対象に加えて頂くことには全く異存はないものの、下線部分は、CRO が製薬企業に有利なデータを出すことがありうる（又はあった）、というような誤解を生じる可能性があり、非常に遺憾かつ残念に感じております。

当協会は、CRO 業務を日本で適正に確立するために平成 6 年 9 月に設立され、設立と同時に「受託業務の適正な実施に関する日本 CRO 協会の自主ガイドライン」を作成し（現在は改訂第三版）、当協会員は受託業務の実施に際し、薬事法、GCP などの関連法規はもちろんのこと、この自主ガイドラインを厳正に遵守し、日本における CRO の受託業務の品質の向上及び信頼性の確保に真摯に努力して参りました。また、当協会では全協会員を対象に教育研修会を現在まで 50 回以上も実施しており、関連法令や業務知識の研鑽のみならず、患者さまの健康、プライバシーおよび尊厳を守る大切さや倫理的で科学的な臨床試験を実施するために CRO が遵守すべきことなどを教授し、当協会全会員が健康と福祉の充実を実現し、社会への貢献を目指したいと日々努力を重ねております。

以上のように、私ども CRO は、倫理的かつ科学的な臨床試験を実施し、CRO として信頼性の高い受託業務を実施するために 15 年に亘り地道に努力して参りましたが、もし、かつて一度でも製薬企業に有利なデータを出すことなどがあれば、日本において CRO 業界は 15 年も存続しえなかつたと考えます。また、欧米におきましても、CRO は医薬品開発において欠くことのできない重要な業界として社会的な信頼を築いており、CRO が製薬企業に有利なデータを出すなどという事は、ありえない議論だと考えます。その意味でも、本文下線部につきましては、日本 CRO 協会として看過いたしかねますので、本文が草稿されるに至った背景や理由をご確認頂き、何か誤解があるとすれば、ご不明な点などを委員の皆様へ説明に伺いたいと考えております。

そのためにも、貴検討委員会の委員各位及びご関係者の皆様と一度本件に関し協議させて頂きたいと存じますので、大変ご多忙中のところ誠に恐れ入りますが、ご検討賜りますよう宜しくお願ひ申し上げます。

敬具