治験手続き関連書類(統一書式)の運用・作成に関する手順書

- 1. 大阪市公立学医学部附属病院において実施する治験(製造販売後臨床試験の場合は治験 を製造販売後臨床試験と読み替える。)手続き関連書類(統一書式)について、運用並 びに作成手順を以下に示す。
- 2. 統一書式を使用する際には、統一書式の改変に伴う移行期間を除き、原則最新の雛形を使用し、「統一書式に関する記載上の注意事項」に準じて作成すること。作成者(作成補助者)、作成部数等、当院における運用の詳細については「別紙1:大阪市公立学医学部附属病院における統一書式の運用について」を参照。
- 3. 治験依頼者又は治験責任医師から治験審査委員会審査対象書類が病院長に提出された 場合、治験事務局担当者は大阪公立大学の専決規程に基づき決裁を作成する。決裁後、 治験事務局担当者は治験審査依頼書(書式 4)を発行する。
 - ※下記書式については、作成にあたり**医学的判断を必要とする**ため、治験責任医師の 承認を必須とする。
 - ① 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書(書式8)
 - ② 重篤な有害事象に関する報告書(書式12) (書式13)
 - ③ 重篤な有害事象および不具合に関する報告書(書式14) (書式15)
 - ④ 重篤な有害事象および不具合に関する報告書(書式19) (書式20)
 - ⑤ 治験終了(中止・中断)報告書(書式17)≪医学的判断を伴い中断・中止する場合のみ≫
- 4. 治験審査委員会の審査後、治験事務局担当者は治験審査委員会の審査結果を記載した 議事録を作成し、治験審査委員会委員長又は副委員長の確認を得た後、院内決裁によ り病院長へ報告する。治験事務局担当者は、議事録に基づき治験審査結果通知書(書式 5)を作成する。病院長の決裁後、治験依頼者及び治験責任医師に治験審査結果通知書 (書式 5)を発行する。その際、治験審査結果通知書(書式 5)に通知日を記載する。
- 5. 迅速審査の場合、治験審査依頼書(書式 4)の作成手順については第 3 項に準じる。治験審査結果通知書(書式 5)の作成手順については、第 6 項に定める。
- 6. 迅速審査後、治験事務局担当者は迅速審査の審査結果を記載した「治験審査結果報告書 (迅速審査)」を作成し、治験審査委員会委員長又は副委員長の確認を得た後、大阪公

立大学の専決規程に基づき決裁を作成する。治験事務局担当者は、「治験審査結果報告書(迅速審査)」に基づき治験審査結果通知書(書式 5)を作成する。決裁後、治験事務局担当者は治験依頼者及び治験責任医師に治験審査結果通知書(書式 5)を発行する。

- 7. 医師主導治験並びに医療機器治験については、原則上記に準ずる。
- 8. 統一書式については Agatha での電子署名とし、病院長印、治験審査委員会委員長印、治験責任医師印は押印省略とする。

別紙1:大阪市公立学医学部附属病院における統一書式の運用について

書式番号	書式名称	作成者 (作成補助者等)		提出先	備考
書式 1	履歴書	責任医師 (治験事務局)	\rightarrow	依頼者 病院長	
書式 2	治験分担医師・ 治験協力者リスト	責任医師 (治験事務局)	\rightarrow	病院長	
		病院長 (治験事務局)	\rightarrow	依頼者 責任医師	
書式 3	治験依頼書	依頼者	\rightarrow	病院長	
書式 4	治験審査依頼書	病院長 (治験事務局)	\rightarrow	IRB 委員長	・当該 IRB で審査する案件を 1 枚の書式 4 にまとめて作成する
書式 5	治験審査結果通知書	IRB 委員長 (治験事務局)	\rightarrow	病院長	
		病院長 (治験事務局)	\rightarrow	依頼者 責任医師	・通知日を記載する
書式 6	治験実施計画書等修正報告書	依頼者 責任医師	\rightarrow	病院長	・ICFのみ修正の場合は、治験依頼者欄は「該当せず」とする
		(CRC・治験事務局)		病院長(確認)	・確認日を記載する・翌月の IRB で報告する
書式 8	緊急の危険を回避するための 治験実施計画書からの逸脱に 関する報告書	責任医師 (CRC)	\rightarrow	依頼者病院長	・責任医師の承認を必須とする

書式番号	書式名称	作成者 (作成補助者等)		提出先	備考
書式 9	緊急の危険を回避するための 治験実施計画書からの逸脱に 関する通知書	依頼者	\rightarrow	病院長	
書式 10	治験に関する変更申請書	依頼者 責任医師	\rightarrow	病院長	・ICFの変更のみの場合、治験依頼者欄を「該当せず」と記載する
書式 11	治験実施状況報告書	責任医師 (CRC)	\rightarrow	病院長	
書式 12*1	重篤な有害事象に関する報告 書(医薬品治験)	責任医師 (CRC)	\rightarrow	依頼者 病院長	・責任医師の承認を必須とする
書式 13	重篤な有害事象に関する報告 書(医薬品製造販売後臨床試 験)	責任医師 (CRC)	\rightarrow	依頼者病院長	・責任医師の承認を必須とする
書式 14*1	重篤な有害事象及び不具合に 関する報告書(医療機器治験)	責任医師 (CRC)	\rightarrow	依頼者 病院長	・責任医師の承認を必須とする
書式 15	重篤な有害事象及び不具合に 関する報告書(医療機器製造販 売後臨床試験)	責任医師 (CRC)	\rightarrow	依頼者病院長	・責任医師の承認を必須とする
書式 19**1	重篤な有害事象及び不具合に 関する報告書 (再生医療等製品 治験)	責任医師 (CRC)	\rightarrow	依頼者病院長	・責任医師の承認を必須とする
書式 20	重篤な有害事象及び不具合に 関する報告書 (再生医療等製品 製造販売後臨床試験)	責任医師 (CRC)	\rightarrow	依頼者病院長	・責任医師の承認を必須とする

書式番号	書式名称	作成者 (作成補助者等)		提出先	備考
詳細記載用書式	書式 12-15、書式 19-20 共通添付書式	責任医師 (CRC)	\rightarrow	依賴者病院長	・詳細な情報を入手していない場合、第1報は書式12-15、書式19-20のみでも可 ・詳細記載用書式に代えて、依頼者様式を使用することも可 ・コンビネーション製品の場合は共通として可(書式毎の作成不要)
書式 16	安全性情報に関する報告書	依頼者	\rightarrow	病院長 責任医師	・治験審査委員会名は「該当せず」とする
書式 17	治験終了(中止・中断)報告書	責任医師 (CRC)	\rightarrow	病院長	・中止又は中断の場合は、責任医師の承認を必須とする
		病院長 (治験事務局)	\rightarrow	依頼者 IRB 委員長	・通知日を記載する
書式 18	開発の中止等に関する報告書	依頼者	\rightarrow	病院長	
		病院長 (治験事務局)	\rightarrow	IRB 委員長 責任医師	・通知日を記載する。
参考書式 1	治験に関する指示・決定通知書	病院長 (治験事務局)	\rightarrow	依頼者 責任医師	

※1 コンビネーション製品の場合は、該当する書式を作成する