独立行政法人国立病院機構 京都医療センター 受託研究取扱規程

(通則)

第1条 独立行政法人 国立病院機構 京都医療センター(以下「当院」という。)における国及びそれに準じる機関以外の者(以下「依頼者」という。)から委託を受けて行う研究(以下「受託研究」という。)の取扱いについては、この規程定めるところによる。

2 契約、経理及び様式等については、独立行政法人 国立病院機構(以下「機構」という。)の通知に定めるところによる。

(研究委託の申請)

第2条 院長は、依頼者に、当該研究に関して希望する契約締結日の原則として30日前までに、研究委託申込書を提出させるものとする。なお、事務的に取扱いが可能な場合は、これを過ぎても研究委託申込書を受け付けることができるものとする。

- 2 研究委託の申込みに当たっては、研究の目的が医薬品、医療機器等の品質、有効性及び安全性の確保等に関する法律(以下「医薬品医療機器等法」という。)に基づく 医薬品、医療機器および再生医療等医薬品 の承認申請等に該当する場合には、次のいずれに該当するかを明確にするものとする。
 - 1 製造販売承認申請
 - 2 製造販売承認事項一部変更承認申請
 - 3 再審査申請
 - 3-1 使用成績調査
 - 3-2 製造販売後データベース調査
 - 3-3 製造販売後臨床試験
 - 4 再評価申請
 - 4-1 使用成績調査
 - 4-2 製造販売後データベース調査
 - 4-3 製造販売後臨床試験
 - 5 副作用·感染症症例調查
 - 6 その他

(GCPの遵守)

第3条 院長は、申請のあった研究が医薬品医療機器等法に規定する治験等に該当する場合には、「医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令」(平成9年3月27日厚生省令第28号、以下「医薬品GCP省令」という。)、「医療機器の臨床試験の実施の基準に関する省令」(平成17年3月23日厚生労働省令第36号、以下「医療機器GCP」という。)、「再生医療等製品の臨床試験の実施の基準に関する省令」(平成26年7月30日厚生労働省令第89号。以下「再生医療等製品GCP省令」という。)、

並びに「医薬品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令」(平成16年12月20日厚生省令第171号。以下「医薬品GPSP省令」という。)、「医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令」(平成17年3月23日厚生労働省令第38号。以下「医療機器GPSP省令」という。)、「再生医療等製品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令」(平成26年7月30日厚生労働省令第90号。以下「再生医療等製品GPSP省令」という。)及びその関連通知に適合する取扱いをするものとする。

2 院長は、受託研究として治験等を行うため、当該治験に係る標準業務手順書、受 託研究審査委員会標準業務手順書をGCP省令及びGPSP省令に則って作成する。

(受託の決定等)

第4条 申請のあった研究の受託の決定は院長が行うものとする。ただし、決定に当たっては、あらかじめ適切な審査委員会を選択した上で、該当審査委員会 の意見を 聴かなければならない。

- 2 院長は、病院の業務に関連のない研究、他の職務に支障を及ぼすおそれがあると判断される研究等受託することが適当でないと認められるものについては、受託することができない。
- 3 院長は、当該研究の受託の承認又は不承認を依頼者に通知する。
- 4 院長は、受託した治験等について、重篤で予測できない副作用等について依頼者から通知を受けた場合、重篤な有害事象について治験責任医師から通知を受けた場合、治験に継続して参加するかどうかについて被験者の意思に影響を与えるものと認められる情報を入手し、被験者に対する説明文書を改訂した旨治験責任医師から報告を受けた場合、依頼者から治験責任医師を通じて治験実施計画書につき重大な変更を行いたい旨の申請があった場合、その他必要があると認めた場合には、治験等の継続又は変更の適否について審査委員会の意見を求め、その意見に基づいて治験等の継続又は変更の可否を決定し、依頼者及び治験責任医師に通知するものとする。

(受託研究審查委員会)

第5条 受託研究の円滑な実施を図るため、院内に<mark>受託研究審査</mark>委員会(以下「<mark>委員</mark>会」という。)を置くものとする。

- 2 治験等に関する研究以外の研究を受託研究として行う場合、委員会は、次の事項について調査審議するものとする。
 - 一 研究の目的、内容及び条件
 - 二 研究結果の報告方法
 - 三 その他必要事項
- 3 治験等に関する研究を受託研究として行う場合、委員会は医薬品GCP省令第27条第1項第1号及び医療機器GCP省令第46条第1項第1号及び再生医療等製品GCP省令第46条第1項第1号に定める治験審査委員会を担い、調査審議するものとする。
- 4 院長は、臨床研究センター長を委員会の委員長に、副院長を副委員長に指名する。

- 5 委員会は、院長が指名する者をもって構成するものとする。ただし、委員長が特 に必要と認める場合には、委員会において委員以外の職員又は有識者の意見を聴く ことができる。
- 6 委員会は、委員長が召集する。
- 7 委員会は、原則として月に1回開催する。ただし、委員長が開催の必要がないと 判断した場合は、この限りではない。また、これ以外であっても委員長が必要と認め た場合は開催することができる。
- 8 委員会の円滑な実施を図るため、院長は、委員会事務局を設置する。

(契約の条件等)

第6条 院長は、第4条第3項の規定に基づく伝達を受け、依頼者と研究の受託に関する契約を締結するときは、次に掲げる条件を付さなければならない。

- 一 依頼者は、受託研究に要する経費のうち、受託研究の適正な実施に必要な事務 的経費等(以下「研究費」という。)については、請求書に定めた期限までに納付 すること。また、治験に係る保険外併用療養費の支給対象外の経費(以下「支給 対象外経費」という。)及び被験者負担軽減費については、研究費とは別に診療月 の翌月毎にその全額を請求書をもって依頼者に請求すること。
- 二 研究費により取得した物品等は、当該研究終了後も依頼者に返還しないこと。
- 三 受託研究に随伴して生じた発明等をしたときには、独立行政法人国立病院機構 職務発明規程に基づき処理するものとする。
- 四 天災等のやむを得ない事由により受託研究を中止し、又はその期間を延長する場合、機構はその責を負わないこと。
- 2 研究費が請求書に定めた期限までに納入されなかった場合は、契約は解除するものとし、速やかに所要の手続きをとること。
- 3 契約書は、二者契約の場合、正本を2通作成し、施設が1通所持すること。三者 契約等の場合は契約者数に応じて、作成する正本の数を追加すること。

(受託研究の実施)

- 第7条 研究担当者は、受託研究の実施に当たり、被験者又はその代諾者にその趣旨を十分説明するとともに、当該受託研究が治験等である場合には、医薬品GCP省令第51条、医療機器GCP第71条及び再生医療等製品GCP第71条に基づき文書により、治験等の実施について説明し、同意(被験者の診療に際して実施した検査、画像診断等の内容を依頼者に提出することがある旨の説明と同意を含む。)を得るものとし、被験者の安全について適切な配慮をしなければならない。
- 2 研究担当者は、依頼者から受託研究の実施計画につき重大な変更を行いたい旨の連絡を受けた場合には、院長に報告するとともに、変更の可否について院長の指示を受けること。
- 3 研究担当者は、治験等の実施中に重篤な副作用が発生した場合には、速やかに院 長及び依頼者に文書で報告するとともに、治験等の継続の可否について院長の指示 を受けること。

(研究結果の報告等)

第8条 研究担当者は、当該研究を終了したときは、研究成果を速やかに院長へ報告しなければならない。

- 2 院長は、前項の報告があったときは、委員会にその旨を伝達するとともに依頼者に通知するものとする。
- 3 研究担当者は、当該研究を中止したとき又は延長する必要があるときは、その旨を速やかに院長へ報告し、必要な指示を受けなければならない。
- 4 院長は、前項の報告があったときは、委員会にこれを諮り、中止又は延長がやむを得ないと認められたときは、その旨を依頼者に通知するとともに、所定の手続きを行うものとする。

(治験等のモニタリング及び監査)

第9条 院長は、治験等のモニタリング及び監査の実施について、依頼者と十分協議 し、特に依頼者のモニタリング担当者及び監査担当者についてあらかじめ氏名、職名 等を確認するとともに、依頼者における被験者の情報の秘密保持について十分注意さ せるものとする。

(治験使用薬、治験使用機器及び治験使用製品等の管理)

第10条 院長は、医薬品の場合、薬剤部長を治験使用薬及び製造販売後臨床試験使用薬(以下「治験使用薬等」という。)の管理者(以下「治験薬管理者」という。)に定め、院内で使用されるすべての治験使用薬等を管理させる。また、医療機器の場合、研究責任者を治験使用機器及び製造販売後臨床試験使用機器(以下「治験使用機器等」という。)の管理者(以下「治験機器管理者」という。)に定め、当該研究で使用される治験使用機器等を管理させる。また、再生医療等製品の場合、研究責任者を治験使用製品及び製造販売後臨床試験使用製品(以下「治験使用製品等」という。)の管理者(以下「治験製品管理者」という。)に定め、当該研究で使用される治験使用製品等を管理させる。

- 2 治験薬管理者は、次の業務を行う。
 - 一 治験薬等を受領し、受領書を発行すること
 - 二 治験薬等の保管、管理及び払い出しを行うこと
 - 三 治験薬等の管理表を作成し、その使用状況並びに治験等の進捗状況を把握する こと
 - 四 未使用の治験薬等を返戻し、その引渡書を発行すること
- 3 治験機器管理者は、次の業務を行う。
 - 一 治験機器等を受領し、受領書を発行すること
 - 二 治験機器等の保管、管理及び払い出しを行うこと
 - 三 治験機器等の管理表を作成し、その使用状況並びに治験等の進捗状況を把握すること
 - 四 未使用の治験機器等を返戻し、その引渡書を発行すること

- 4 治験製品管理者は、次の業務を行う。
 - 一 治験製品等を受領し、受領書を発行すること
 - 二 治験製品等の保管、管理及び払い出しを行うこと
 - 三 治験製品等の管理表を作成し、その使用状況並びに治験等の進捗状況を把握すること
 - 四 未使用の治験製品等を返戻し、その引渡書を発行すること

(記録等の保存責任者)

- 第11条 院長は、次に掲げる記録毎に保存責任者を定めるものとする。
 - 一 診療録及び検査データ等の原資料、並びに同意書
 - 二 研究受託に関する書類及び委員会の運営に関する記録(研究委託申込書、契約書、委員会議事録、受託研究整理簿、研究課題別出納簿等)
 - 三 治験使用薬等及び治験使用機器等、治験使用製品等に関する記録(治験薬等、 治験機器等及び治験製品等の管理表、納品書、引渡書等)
- 2 前項の記録の保存期間は、当該受託研究の契約書に明記された期間とする。特に明記されていない場合、契約終了後5年間とする。

(受託研究事務局)

第12条 院長は、受託研究の円滑な実施を図るため、受託研究事務局を置く。

(国立病院機構本部が受託し当院において実施する臨床研究への対応)

- 第13条 独立行政法人国立病院機構本部が受託し、当院において実施する臨床研究(治験・製造販売後臨床試験を除く)については機構本部に設置された中央治験審査委員会 (NHOCRB) の実施承認を以て、当院委員会の決定事項に代えることができるものとする。なお、これに該当する研究実施においては、契約書写しを入手し、直近の委員会 に事後報告しなければならないこととする。
- 2 当該研究の実施にあっては、当該契約書等により取り扱うものとする。なお、前項に 定める事項ならびに契約書等に定めのない事項については、この規程の定めるところに より取り扱うものとする。

(規定の改定)

第14条 本規程を改定する必要があるときは、委員会の意見をもとに、運営企画会議で協議のうえ、院長が行う。

(施行期日)

- 第13条 この規程は昭和57年4月5日から施行する。
 - この規程は平成3年4月1日から一部改正する。
 - この規程は平成8年4月1日から一部改正する。
 - この規程は平成10年8月24日から一部改正する。

- この規程は平成13年12月17日から一部改正する。
- この規程は平成15年4月1日から一部改正する。
- この規程は平成15年11月1日から一部改正する。
- この規程は平成16年4月1日から一部改正する。
- この規程は平成17年4月1日から一部改正する。
- この規程は平成18年4月1日から一部改正する。
- この規程は平成19年7月1日から一部改正する。
- この規定は平成19年8月1日から一部改正する。
- この規程は平成19年12月17日から一部改正する。
- この規程は平成20年12月1日から一部改正する。
- この規程は平成24年5月1日から一部改正する。
- この規程は平成27年4月1日から一部改正する。
- この規程は平成29年4月1日から一部改正する。
- この規定は令和4年4月1日から一部改正する。