

## 試験の調査審議に関する委受託契約

焼津市立総合病院（以下、「甲」という）と、（試験実施医療機関名）（以下、「乙」という）及び（SMOの名称）（以下、「丙」という）は、乙が甲の設置する治験審査委員会へ調査審議の依頼をするにあたり、以下のとおり契約（以下「本契約」という）を締結するものとする。

### 第1条（目的）

乙は、第2条に定める試験（以下、「本試験」という）に関する調査審議を甲に委託し、甲は、甲の設置する治験審査委員会において、これを実施するものとする。

### 第2条（調査審議の対象となる試験）

試験依頼者名：  
試験薬名：  
試験課題名：  
試験実施計画書番号：

### 第3条（法令の遵守）

甲乙及び丙は、調査審議に係る業務の実施に際し、薬事法ならびに、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日付、厚生労働省令第171号）（以下「GPSP」という。）及び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日付け厚生省令第28号）（以下「GCP」という。）GCPに関連する通知等、治験の実施に関し適用される全ての法令を遵守する。

### 第4条（丙への委受託業務）

甲は治験審査委員会の事務局業務を丙に委託し、丙はこれを受託する。

2. 甲より委託された業務の内容の詳細は、下記の業務の支援及び補助とする。

- (1) 治験審査委員会での審査資料の受理及び必要な対応
- (2) 治験審査委員会開催日時調整業務
- (3) 治験審査委員会開催場所の手配、事前準備
- (4) 治験審査委員会委員への開催通知及び資料の送付
- (5) 治験審査委員会での審議資料の内容確認
- (6) 治験審査委員会議事録の作成
- (7) 治験審査結果報告書の作成及び治験事務局への提出
- (8) 治験審査委員会出欠者リストの作成
- (9) 治験審査委員会の必須文書のファイリング及び管理業務

### 第5条（調査審議に係る業務の手順）

甲及び乙は、甲の定める手順書（以下、「本手順書」という）に従い、調査審議に係る業務を実施するものとする。

### 第6条（本手順書及び委員名簿の提供）

甲は、本契約締結後速やかに最新の本手順書及び治験審査委員会の委員名簿を乙に提供するものとする。本手順書又は委員名簿が変更された場合も速やかに提供するものとする。

### 第7条（調査審議に必要な資料の提供）

乙は、本試験に関する以下の最新の情報を甲に提出するものとする。

- (1) 試験実施計画書（試験責任医師と試験依頼者が合意したもの）
- (2) 症例報告書の見本（試験責任医師と試験依頼者が合意したもの）
- (3) 同意・説明文書（試験責任医師が試験依頼者の協力を得て作成したもの）
- (4) 被験者の募集手順（広告等）に関する資料（募集する場合）
- (5) 試験薬概要書
- (6) 被験者の安全等に係る報告
- (7) 被験者への支払いに関する資料（支払いがある場合）
- (8) 被験者の健康被害に対する補償に関する資料
- (9) 試験責任医師の履歴書、試験責任医師がGCP第42条に規定される要件を満たすことを証明したその他の資料、及び試験分担医師の履歴書
- (10) 予定される試験費用に関する資料

- (11) 本試験の現況の概要に関する資料(継続審査等の場合)
- (12) 乙の設備・職員等に関する資料(緊急時の対応を含む)
- (13) その他治験審査委員会が必要と認める資料

#### 第8条(調査審議事項)

治験審査委員会は、次の事項について倫理的、科学的及び医学的見地からの妥当性を調査・審査し、記録を作成する。

- (1) 乙が十分な臨床観察及び試験検査を行うことができ、かつ、緊急時に必要な措置を採ることができる等、本試験を適切に実施できること
- (2) 試験責任医師及び試験分担医師が本試験を実施する上で適格であるか否かを最新の履歴書により検討すること
- (3) 本試験の目的、計画及び実施が妥当なものであること
- (4) 被験者の同意を得るに際しての同意文書及び説明文書の内容が適切であること
- (5) 被験者の同意を得る方法が適切であること
- (6) 被験者への健康被害に対する補償の内容が適切であること
- (7) 予定される試験費用が適切であること
- (8) 被験者に対する支払いがある場合は、その内容・方法が適切であること
- (9) 被験者の募集手順(広告等)がある場合は、募集の方法が適切であること
- (10) その他、調査審議が必要な報告及び通知

#### 第9条(本試験に関する報告)

乙は、以下の事象が生じた場合には、速やかに甲に報告するものとする。

- (1) 被験者に対する緊急の危険を回避するなど医療上やむを得ない事情のために行った試験実施計画書の逸脱又は変更
- (2) 被験者に対する危険を増大させるか又は本試験の実施に重大な影響を及ぼす本治験に関するあらゆる変更
- (3) 全ての重篤で予測できない副作用等
- (4) 被験者の安全性又は本試験の実施に悪影響を及ぼす可能性のある新たな情報
- (5) 本試験期間中、調査審議の対象となる文書の追加、更新又は改訂
- (6) 少なくとも年に1回以上の頻度で報告される本試験の現況の概要
- (7) その他、乙が必要と判断した場合

#### 第10条(治験審査委員会における調査審議)

甲は乙から本契約に基づき調査審議の依頼を受けた場合には、本手順書に基づき原則として1ヶ月以内に治験審査委員会を開催し、審議後3週間以内にその結果を乙へ提供するものとする。

2. 前項の定めにかかわらず、甲は乙から緊急に意見を求められた場合には、事態の緊急性に応じて速やかに本委員会を開催し、その審議結果を乙へ提供するものとする。

#### 第11条(調査審議に係る記録の保存)

甲は、調査審議に係る記録を被験薬にかかる再審査又は再評価が終了した日までの期間保存する。

2. 前項の定めにかかわらず、乙が甲へ長期間の保存を書面にて通知した場合は、それに従うものとする。
3. 乙は、調査審議に係る記録の保存の必要がなくなった場合は、その旨を遅延無く甲に通知する。

#### 第12条(委託料等の扱い)

委託料等の金額及び支払方法は、甲乙丙及び試験依頼者間で協議し、別途定めるものとする。

#### 第13条(モニタリング等への協力)

甲は、乙を通じて試験依頼者によるモニタリング及び監査並びに国内外の規制当局による調査を受け入れ、これに協力する。

#### 第14条(秘密保持)

甲乙及び丙は、調査審議に係る業務において、相手方より開示を受け又は知り得た相手方の情報(試験依頼者の情報を含む)について、厳重に秘密を保持し、それぞれ相手方の書面による同意なしに他に開示・漏洩してはならず、また他の目的に使用してはならない。但し、次の各号の一に該当する事項については、この限りでない。

- (1) 相手方から提供されたとき既に公知のもの
- (2) 相手方から提供されたとき既に保有していたことを証明するもの

- (3) 相手方から提供された後、自らの責めによらず公知となったもの
- (4) 正当な権限を有する第三者から秘密保持義務を伴わず合法的に入手したもの

第 15 条（被験者の秘密の保全）

甲乙及び丙は、調査審議に係る業務において知り得た被験者の個人情報（以下、「個人情報」という）につき「個人情報の保護に関する法律」（平成 15 年 5 月 30 日 法律第 57 号）を遵守し、その秘密を保持する他、各々の責任でこれを適切に取り扱うものとする。また、個人情報を調査審議に係る業務以外の目的では一切使用しないものとする。

第 16 条（有効期間）

本契約の有効期間は、本契約の締結日より乙から甲に本試験の終了の報告がなされた時までとする。

第 17 条（存続条項）

本契約終了後も、第 11 条、第 13 条、第 14 条及び第 15 条は、なお有効に存続するものとする。

第 18 条（解除）

甲乙及び丙は、本契約に基づく債務の履行に関し、相手方に法令違反、重大な過失又は背信行為があったときは、何らの催告を要せず直ちに本契約の全部又は一部を解除することができる。

- 2. 甲乙及び丙は、前項に定める場合のほか、相手方が債務を履行しない場合において、相当の期間を定めてその履行を催告し、その期間内に履行がないときは、本契約の全部又は一部を解除することができる。但し、履行が不能である場合は、催告なくして直ちに解除することができる。

第 19 条（損害賠償）

甲乙及び丙は、前条の場合のほか、本契約に違反し又は故意もしくは過失により相手方に損害を与えた場合以外には、相手方が被った一切の損害の賠償の責に任ずることではないものとする。

第 20 条（不可抗力免責）

天災地変、その他当事者の責に帰すべからざる事由により、本契約から生じる債務の履行が中断又は遅延した場合は、当事者はそれによって発生した損害について、その責に任じない。ただし、甲乙及び丙は誠意をもって協議し、遅延による相手方の損害を最小限になすべく努力を行う。

第 21 条（協議事項）

本契約に定めのない事項及び疑義の生じた事項については、甲乙及び丙は、誠意をもって協議し、これを解決する。

以上、本契約の締結を証するため、本書正本 3 通を作成し、甲乙丙記名捺印の上、各 1 通を保有する。

平成 年 月 日

所在地 静岡県焼津市道原 1000 番地  
甲： 名 称 焼津市立総合病院  
代表者 病院長 （氏名） 印

所在地  
乙： 名 称  
代表者

所在地  
丙： 名 称  
代表者