

企業主導治験に係る直接閲覧を  
伴うモニタリングの受入れに  
関する標準業務手順書

独立行政法人国立病院機構

函館病院

企業主導治験に係る  
直接閲覧を伴うモニタリングの受入れに関する標準業務手順書

第1条 目的

本手順書は、治験依頼者（治験依頼者が業務を委託した者を含む。以下同じ。）による直接閲覧を伴うモニタリングの受入れに関し、必要な手順を定めるものである。

第2条 モニタリング担当者の確認

治験責任医師、治験事務局等は、モニタリング担当者（以下「モニター」という。）の氏名等を確認する。

第3条 モニタリングの方法等の確認

治験責任医師、治験事務局等は、モニタリングの計画及び手順についてモニターに確認する。なお、治験の実施状況等を踏まえて計画及び手順と異なるモニタリングを行う必要が生じ得ることに留意する。

第4条 原資料等の内容・範囲の確認

治験責任医師、治験事務局等は、直接閲覧の対象となる原資料等の内容及び範囲について治験実施計画書等に基づいてモニターに確認する。なお、治験の実施状況等を踏まえてその追加、変更を行う必要が生じ得ることに留意する。

第5条 モニタリングの申し入れ受付

- 1 治験事務局は、モニターから当院を訪問して行うモニタリング実施の申し入れを受けたとき、可及的速やかにモニターと訪問日時等を調整し、決定する。
- 2 治験事務局は、モニタリングの内容及び手順をモニターに確認し、当院の応対者を定めるとともに、必要な原資料及び適切な場所等の準備、手配をする。

第6条 モニタリングの受入れ時の対応

- 1 治験事務局は、訪問したモニターの氏名等を確認する。
- 2 治験事務局は、直接閲覧の対象となった原資料等が適切に準備され、直接閲覧終了後は当該原資料等が適切に返却されていることを確認する。

第7条 モニタリング終了後の対応

- 1 モニタリング終了後、問題事項等が示された場合には治験責任医師、治験事務局等は関係者と協議し、対応を決定する。必要に応じ、治験事務局は問題事項等を院長に報告する。

2 治験責任医師、治験事務局等は、モニターから問題事項等に対する対応を確認したい旨の要請があった場合、これに応じる。

(附則)

平成 20 年 5 月 1 日 作成

(平成 20 年 3 月 3 日医発第 0303001 号国立病院機構本部医療部長通知「国立病院における受託研究書類様式について」による)

平成 20 年 11 月 1 日 改訂

(平成 20 年 10 月 20 日医発第 1020001 号国立病院機構本部医療部長通知「中央治験審査委員会の設置について」による)

平成 22 年 12 月 1 日 改訂

(「監査の受入れに関する標準業務手順書の改訂による」)

平成 25 年 3 月 12 日 改訂

(平成 24 年 3 月 7 日医政研発 0307 第 1 号、薬食審査発 0307 第 2 号「新たな治験依頼等に係わる統一書式について」による治験等に係る書類における押印省略の運用について)

平成 25 年 5 月 13 日 改訂

(記録の保管方法についての項目追加、並びに平成 25 年 3 月 26 日付け厚生労働省通知「新たな治験依頼等に係わる統一書式」による統一書式の改訂への対応)