

治 験 契 約 書 (医薬品)

地方独立行政法人 東金九十九里地域医療センター東千葉メディカルセンター 契約担当役 センター長 ●●●●(以下「甲」という。)と(治験依頼者名)○○ ○○(以下「乙」という。)と(開発業務受託機関)○○○○(以下「丙」という。)とは、○○○○被験薬(被験薬名)に係る臨床試験(以下「本治験」という。)の実施に際し、以下の事項について契約を締結する。

なお、製造販売後臨床試験の場合は「治験」とあるものを「製造販売後臨床試験」と読み替えるものとする。

(総則)

甲及び乙並びに丙は、平成9年3月27日付け厚生省令第28号「医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令」(以下「GCP省令」という。)及び関係通達等並びに本契約を遵守して適正に本治験を実施するものとする。

(本治験の実施)

第1条 乙は甲に対し、被験薬の非臨床試験及び本治験に先行する臨床試験の結果並びに本治験の実施に必要な情報を提供するとともに、治験責任医師の同意を得た治験実施計画書その他本治験に関連する書類を提出する。

2 甲は、GCP省令第27条に基づいて設置した治験審査委員会(以下「委員会」という。)に本治験の実施の適否を諮り、同委員会の承認を経て、その旨を乙、丙及び治験責任医師に文書で通知する。

3 甲は、被験者が本治験に参加する前に、GCP省令第51条第1項各号に掲げる事項を記載した説明文書及びGCP省令第52条第1項に基づく同意文書を作成し、当該説明文書に基づいて本治験の内容等について被験者にできる限り平易な表現を用いて説明し、被験者又はその代諾者の自由意思による本治験への参加の同意を文書により得るものとする。また、同意取得後は、同意文書の写しを被験者又はその代諾者に交付するものとする。

4 甲、乙及び丙は、本治験の実施に当たり、被験者の安全及びプライバシーに悪影響を及ぼす恐れのあるすべての行為を行わないものとする。

5 甲は、治験実施計画書を遵守して慎重かつ適正に本治験を実施する。

6 甲、治験責任医師及び乙は、GCP省令に規定されている通知及び報告を、適切な時期に適切な方法で行われなければならない。

7 甲は、天災その他やむを得ない事由により本治験の継続が困難な場合には、乙と協議を行い、本治験の中止又は治験期間の延長をすることができる。

(本治験の内容)

第2条 本治験の内容は、次のとおりとする。

- (1) 治験課題名：
- (2) 治験実施計画書 No.：
- (3) 治験の内容(対象・投与期間等)：
- (4) 治験責任医師：
- (5) 目標とする被験者数： 例
- (6) 契約期間： 契約締結日～西暦 年 月 日

(乙が丙に委託した業務の内容)

第3条 乙は、丙に次の業務を委託すること。

- (1) 治験薬の交付に関する業務
- (2) 治験のモニタリングに関する業務
- (3) 症例報告書の回収及び原資料等の照合に関する業務
- (4) 治験薬の回収に関する業務
- (5) 治験の終了に関する業務
- (6) 乙丙間は、本契約に定めるもののほか、別途委託契約に係る契約を締結することができる。

2 乙丙間は、本契約に定めるもののほか、別途委受託に係る契約を締結する。

(副作用情報等)

第4条 乙は、被験薬について薬事法第80条の2第6項に規定する事項を知ったときは、GCP省令第20条第2項及び第3項に従い、その旨を治験責任医師、甲及び丙に文書で通知する。

2 治験責任医師は、被験薬及び本治験において被験薬と比較するために用いられる医薬品又は薬物その他の物質(以下、「治験薬」という)について、GCP省令第48条第2項に規定する治験薬の副作用によるものと疑われる死亡その他の重篤な有害事象の発生を認めたとときは、直ちに甲、乙及び丙に通知する。

3 乙は、被験薬の品質、有効性及び安全性に関する事項その他の本治験を適正に行なうために重要な情報を知ったときは、直ちにこれを治験責任医師、甲及び丙に通知し、速やかに治験実施計画書及び治験薬概要書の改訂その他必要な措置を講ずるものとする。

4 製造販売後臨床試験においては、薬事法第77条の4の2に該当するもののうち、「使用上の注意」から予測できない軽微でない有害事象の発生を認めたとときは、甲及び乙はそれぞれ通知を行わなければならない。

(治験の継続審査等)

第5条 甲は、次の場合、本治験を継続して行なうことの適否について、委員会の意見を聴くものとする。

- (1) 治験の期間が1年を超える場合
- (2) GCP省令第20条第2項及び第3項、同第48条第2項又は同第54条第3項の規定に基づき通知又は報告を受けた場合
- (3) その他、甲が委員会の意見を求める必要があると認めた場合

- 2 甲は、前項の委員会の意見及び当該意見に基づく甲の指示又は決定を、治験責任医師に文書で通知するとともに、丙を通じて乙に文書で通知する。

(治験の中止等)

第6条 乙は、次の場合、その理由を添えて、速やかに丙を通じて甲に文書で通知する。

- (1) 本治験を中断し、又は中止する場合
 - (2) 本治験により収集された臨床試験の試験成績に関する資料を被験薬に係る医薬品製造販売承認申請書に添付しないことを決定した場合
- 2 甲は、治験責任医師から次の報告を受けた場合は、速やかにこれを委員会に文書で通知するとともに、丙を通じて乙に文書で通知する。
 - (1) 本治験を中断し、又は中止する旨及びその理由
 - (2) 本治験を終了する旨及び治験結果の概要
 - 3 甲は、やむを得ない事由により治験を中止し、又はその期間を延長する場合においては、その責を負わないものとする。

(治験薬の管理等)

第7条 乙は、治験薬を、GCP省令第16条及び第17条の規定に従って製造し、契約締結後速やかに、その管理に関する手順書及び取扱方法を説明した文書とともに、これを丙を通じて甲に交付する。

- 2 甲は、前項により丙を通じて乙から受領した治験薬を本治験にのみ使用する。
- 3 甲は、薬剤部長を治験管理者に定め、乙作成の手順書に従って、治験薬の受領、保管及び管理並びにそれらの記録を適切に実施させる。

(モニタリング等への協力及び被験者の秘密の保全)

第8条 甲は、乙及び丙が行うモニタリング又は監査並びに委員会又は規制当局の調査に協力し、その求めに応じ、原資料等の本治験に関連する全ての記録を直接閲覧に供するものとする。

- 2 乙及び丙は、正当な理由なく、モニタリング又は監査の際に得た被験者の秘密を第三者に漏洩してはならない。また、乙及び丙は、その役員若しくは従業員又はこれらの地位にあった者に対しても、その義務を課すものとする。

(症例報告書の提出)

第9条 治験責任医師等は、本治験を実施した結果につき、治験実施計画書に従って、速やかに正確な症例報告書を作成し、丙を通じて乙に提出する。

- 2 前項の症例報告書の作成、変更又は修正にあたっては、治験責任医師等は、乙作成の手順書に従い、これを行うものとする。

(機密保持及び治験結果の公表等)

第10条 甲及び乙は、本治験に関して乙から開示された資料(丙を通じて開示された資料を含む。)、その他の情報及び本治験の結果得られた情報については、乙の事前の文書に

よる承諾なしに第三者に漏洩してはならない。

- 2 甲は、本治験により得られた情報を専門の学会等外部に公表する場合には、事前に文書により乙の承諾を得るものとする。
- 3 乙は、本治験により得られた情報を被験薬に係る医薬品製造販売承認申請等の目的で自由に使用することができる。また、乙は、当該情報を製品情報概要として使用することができるものとする。

(記録等の保存)

- 第 11 条 甲及び乙は、G C P 省令等で定められている本治験に関する各種の記録及びデータ等(以下、「記録等」という。)の保存については、G C P 省令等の定めに従い、記録等の保存責任者を定め、適正に保存する。
- 2 甲の記録等の保存期間は、少なくとも被験薬に係る医薬品製造販売承認日(G C P 省令第 24 条第 3 項の規定により通知を受けたときは、通知を受けた日後 3 年を経過した日)又は治験の中止若しくは終了の後 3 年を経過した日のうちいずれか遅い日までの期間とする。ただし、乙がこれよりも長期間の保存を必要とする場合には、保存期間及び保存方法について甲乙協議し、決定するものとする。
 - 3 乙の記録等の保存期間は、G C P 省令等及び薬事法施行規則第 101 条第 1 項で規定する期間とする。
 - 4 乙は、被験薬に係る医薬品製造販売承認が得られた場合、開発を中止した場合又は記録等の保存を要しなくなった場合には、これを遅滞なく甲に通知するものとする。

(本治験に係る費用及びその支払方法)

- 第 12 条 本治験に関して甲が乙に請求する費用は、次の各号に掲げる額の合計とする。
- (1) 本治験に係る研究に要する費用のうち、診療に係らない経費等であって本治験の適正な実施に必要な費用(消費税を含む。以下、「受託研究費」という。)
なお、受託研究費は、受託研究費算出内訳書に従い算出したものとする。
金 円 (うち消費税、金 円)
 - (2) 本治験に係る被験者の診療に要する費用のうち、保険外併用療養費の支給対象とはならない費用(消費税を含む。以下、「支給対象外経費」という。)
- 2 支給対象外経費の算定は以下のとおりとする。
診療月ごとに診療報酬点数 1 点につき 1 0 円
 - 3 第 1 項 (2) の支給対象外経費は以下のとおりとする。
 - (1) 同意取得日から治験薬投与開始前日までの期間に実施する治験実施計画書に定められた検査・画像診断費用
 - (2) 治験薬投与終了翌日から最終の検査・観察実施日までの期間に実施する治験実施計画書に定められた検査・画像診断費用
 - 4 受託研究費及び支給対象外経費に係る消費税は、消費税法第 28 条第 1 項及び第 29 条並びに地方税法第 72 条の 82 及び同法第 72 条の 83 の規定に基づき算出して得た額とする。

5 乙は、受託研究費及び支給対象外経費を、次の各号に定める方法により甲の指定する口座に支払うものとする。

(1) 受託研究費は、甲の発行する請求書に基づき支払う。ただし、本治験開始前に支払う項目は甲・乙で協議する。

(2) 支給対象外経費は、毎診療月につき、その翌月に甲が発行する請求書に基づき、請求翌月末日までに支払う。

(3) 上記(1)、(2)に係る甲の指定する口座

銀行名 ○○銀行 ○○支店

口座番号 普通預金番号 ○○○○○○

口座名義 地方独立行政法人 東金九十九里地域医療センター東千葉メディカルセンター

6 甲は、前項第2号に係る請求書には被験者の診療に際して実施した検査、画像診断、投薬及び注射の内容を添付するものとする。

7 乙は、第3項第2号による甲の請求内容について、説明を求めることができる。

8 甲は、契約期間内において契約を履行できなかった場合は、入金された当該受託研究費を乙の請求に基づき精算するものとする。ただし、治験薬管理経費、管理費、受託研究謝金、受託研究旅費及び受託研究経費で取得済の物品等、既に執行済のもの並びに支給対象外経費は乙に返還しないものとする。

(被験者の健康被害の補償)

第13条 本治験に起因する健康被害が発生した場合は、甲は、直ちに適切な治療を行うとともに、その概要を乙及び丙に報告する。

2 甲、乙及び丙は、前項の健康被害の発生状況等を調査し、協力して原因の究明を図る。

3 第1項にいう健康被害の解決に要した費用については、乙又は丙がその帰責事由に応じて負担する。ただし、当該健康被害が、甲が本治験をGCP省令等若しくは治験実施計画書から著しく逸脱して実施したことにより生じた場合、又は甲の故意若しくは重大な過失により生じた場合は、この限りではない。

なお、甲は裁判上、裁判外を問わず和解する場合には、事前に乙及び丙に事前に承諾を得るものとする。

4 乙及び丙は、あらかじめ、本治験に係わる被験者に生じた健康被害の補償のために保険その他の必要な措置を講じておくものとする。

(契約の解除)

第14条 乙は、甲がGCP省令等、治験実施計画書又は本契約に違反することにより適正な治験に支障を及ぼしたと認める場合には、直ちに本契約を解除することができる。ただし、被験者の緊急の危険を回避するためその他医療上やむを得ない理由により治験実施計画書から逸脱した場合は、この限りではない。

2 甲は、GCP省令第31条第1項又は第2項の規定により意見を聴いた委員会が、本治験を継続して行うことが適当でない旨の意見を通知してきた場合は、直ちに本契約を解除することができる。

3 前2項に基づき本契約が解除された場合は、甲は、第7条第1項により丙を通じて乙

から受領した治験薬を、同条第3項の手順書に従い、直ちに乙に返還するとともに、第9条に従い、当該解除時点までに実施された本治験に関する症例報告書を速やかに作成し、丙を通じて乙に提出する。

- 4 第1項又は第2項に基づき本契約が解除された場合であっても、第4条第2項、第8条、第10条、第11条第1項及び第2項、並びに前条第1項、第2項ないし第3項の規定はなお有効に存続する。
- 5 第1項又は第2項に基づき本契約が解除された場合、乙は、速やかに、規制当局にその旨を報告するものとする。

(本契約の変更)

第15条 本契約の内容について、変更の必要が生じた場合、甲乙丙協議の上文書により本契約を変更するものとする。

(その他)

第16条 本契約に定めのない事項及び本契約の各条項の解釈につき疑義を生じた事項については、その都度、甲乙丙が誠意をもって協議し、決定する。

本契約締結の証として本書を3通を作成し、甲乙丙記名捺印の上、各1通を保有する。

西暦 年 月 日

「甲」(住所)千葉県東金市丘山台三丁目6番地2

(名称)地方独立行政法人東金九十九里地域医療センター東千葉メディカルセンター

(代表者)契約担当役 センター長 ●●●● 印

「乙」(住所)

(名称)

(代表者)

印

「丙」(住所)

(名称)

(代表者)

印