説明文書・同意文書（ICF）

共通テンプレート

・黒字：共通テキスト（変更しない）

・青字：可変テキスト（治験内容に従って適宜変更し、黒字にする）

・緑字：インストラクション（作成時に削除する）

・**赤字：徳島大学病院版を作成するにあたって変更・追加した項目**

**・黄色ハイライト：徳島大学病院版の前回版数から変更・追加した箇所**

ボックス(緑)には作成ガイドを記載している。
作成ガイドは最終化前に削除すること。

|  |
| --- |
| 作成ガイド） |

（ICF共通テンプレート第1.1版準拠）徳島大学病院 第1.1版　2025年3月25日

**《説明文書および同意文書の作成にあたって》**

「説明文書および同意文書」の作成は以下を参考とすること。

なお、「説明文書・同意文書（ICF）共通テンプレート」（共通テンプレート自体の表紙）、「《説明文書および同意文書の作成にあたって》」および「参考資料：GCP記載該当箇所」については、作成時に削除すること。

全般的事項

* 治験参加者にとって分かりやすい表現で記載する。
* 患者さんが未成年者の場合は、表紙に、『この説明文書は高校生以上の患者さんと保護者の方に向けたものとなっています。保護者の方が読む場合は、「あなた」の部分を「あなたのお子さま」に置きかえてください。また、ご家族など患者さんに代わる方（代諾者）が説明を受け、この文書をよく読んでから、この治験に参加していただけるかどうかを判断してください』の文章を追記する。
* 治験参加者が治験の参加を検討する上で必要な内容のみを記載する（文書中で重複する内容や冗長な表現を記載しないよう考慮する）。
* 専門用語には注釈を付ける。読み方が難しい漢字・英語は初出時などにルビを付けるか、ひらがなやカタカナで記載する。
* 読みやすくするための工夫を施す（色文字、強調、下線、行間拡大、イラスト挿入など）。
* 共通テンプレートは以下の仕様を採用しているが、対象疾患や治験参加者の年齢に応じて変更可能である。
	+ フォント：MS Pゴシック（邦字）、Arial（英数字）
	+ フォントサイズ：原則12 pt
	+ 行間隔：固定値、18 pt
	+ インデント：字下げ（最初の行）、幅1字
	+ 余白：上17.5 mm、下15 mm、左20 mm、右20 mm
	+ 用紙サイズ：A4
	+ 句読点：「、」「。」
* 同一治験内に複数のパートやコホートがある場合は、文書中で区別しやすいよう、パート/コホートごとに分けて記載することも検討する（例：「C-4-2. 治験の手順」）。
* URLを記載する場合は、二次元バーコードの使用も考慮する。
* 目次における各セクションのページ数は「目次を更新」によって自動的に更新可能である。
* 共通テンプレート中では「臨床研究コーディネーター」を用いているが、各実施医療機関における名称（略語の追加含む）に変更可能である。

（「治験コーディネーター」とする。）

* 文脈で治験参加者を含む患者全体を指す場合などでは、「患者さん」や「患者さま」も使用可能だが、可能な限り「治験参加者」を使用する。

　　　（「患者さん」とする。）

* 実施医療機関版の初版は1.0版とし、以降は2.0版、3.0版と版番号を上げていく。治験審査委員会の指示により修正した場合にのみ枝番（0.●版）を使用する（例：治験審査委員会による初回審査の審議資料1.0版が、審査の結果、修正の上で承認となった場合、修正後は1.1版とする）。
* 令和7年3月17日厚生労働省医政局研究開発政策課治験推進室より発出された「臨床研究データベースシステム、臨床研究情報ポータルサイトのURLの変更について」に対応したURLへ変更する。

共通テンプレートは以下の構成となっている。

構成の変更やセクション内の順番の入れ替えは行わず、項目を追加する場合は「C. この治験に関する説明」または「E. 追加および詳細情報」に追加する。

A. 治験の要約

* 治験参加者が治験の概要を把握するためのセクションであるため、削除不可とする。
* 「B. 治験の参加について」、「C. この治験に関する説明」、「D. 治験に関する一般的な説明」の記載を基に、当該治験の要約を1～2ページにまとめて記載する。
* 治験固有の詳細な説明は、「C. この治験に関する説明」で記載する。

B. 治験の参加について

* 実施医療機関・治験依頼者・試験によらない、共通の説明セクションのため、本文は変更しない。
* 個別に追加・補足が必要な場合は、「E. 追加および詳細情報」へ記載する。

C. この治験に関する説明

* 治験実施計画書などの内容を基に作成する。
* 作成ガイドなどを参考に、試験ごとに適宜記載する（原則、見出しは変更しない）。

D. 治験に関する一般的な説明

* 実施医療機関・治験依頼者・試験によらない、共通の説明セクションのため、本文は変更しない。
* 個別に追加・補足が必要な場合は、「E. 追加および詳細情報」へ記載する。

E. 追加および詳細情報

* 「D. 治験に関する一般的な説明」の項目に対し、実施医療機関・治験依頼者・試験固有の情報を記載する（例：個人情報の取扱い、補償制度の概要、ファーマコゲノミクスに関する事項などの追加および詳細情報など）。
* 補償制度に関する説明
	+ 説明文書と一体型または付属書類として補償制度の概要に関する資料を説明文書に添付する。

同意文書

* IRB申請時は、「施設保管用」1枚とし、製本時には複写式にする（「施設保管用」、「患者控え」の順序で2枚を複写式で作成する）。
* 「治験参加に伴う負担軽減費の振込先について」の様式は使用しないため削除する。
* 必要に応じて「代諾者」「代筆者」「立会人」記載欄を設ける。
* 「治験参加に伴う負担軽減費の振込先について」の様式は使用しないため削除する。
* 緑枠（A~E）は削除し、説明日と説明者の署名欄、説明文書及び同意書の写しの交付日、院内処理用として患者ID番号と許可番号、整理番号欄を設ける。
* 同意書署名欄は、患者さんの身体機能を考慮し、複数枚にならないよう配慮する。

なお、ICFを使用する際には必ずしも並び順に説明するものではなく、治験参加者に応じて適切な順で説明すること（特にセクションDの費用関係は不当な誘引とならないよう説明順を考慮すること）。

**参考資料：GCP記載該当箇所**

医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令（平成9年厚生省令第28号、以下「GCP」）第51条及びGCPガイダンス（令和5年12月26日付け医薬薬審発1226第4号厚生労働省医薬局医薬品審査管理課長通知、以下「ガイダンス」）で規定されている記載事項および共通テンプレートにおける記載場所を以下の表に示す。

| **GCP条文** | **ガイダンス第1項** | **共通テンプレート該当箇所＊** |
| --- | --- | --- |
| 第51条 1-1) | 1-(1) | 治験が研究を伴うこと | B-1（P.5） | 8行目 |
| 第51条 1-2) | 1-(2) | 治験の目的 | A-1（P.3）C-3（P.9） | 「目的」― |
| 第51条 1-3) | 1-(3) | 治験責任医師の氏名及び連絡先 | A-1（P.3）B-3（P.8） | 「お問い合わせ先」― |
| 第51条 1-4) | 1-(4) | 治験の方法（治験の試験的側面） | B-1（P.5） | 8行目 |
| 第51条 1-4) | 1-(4) | 治験の方法（被験者の選択基準） | C-4-1（P.10） | ― |
| 第51条 1-4) | 1-(4) | 治験の方法（無作為割付が行われる場合は各処置に割り付けられる確率） | C-4-2（P.11） | ― |
| 第51条 1-5) | 1-(5)2 | 予期される臨床上の利益及び危険性又は不便（被験者にとって予期される利益がない場合には、被験者にその旨を知らせること。） | ①利益：C-5-1（P.14）②危険性又は不便C-5-2（P.14） | ― |
| 第51条 1-6) | 1-(6) | 患者を被験者にする場合には、当該患者に対する他の治療方法の有無及びその治療方法に関して予測される重要な利益及び危険性 | C-6（P.16） | ― |
| 第51条 1-7) | 1-(7) | 被験者の治験への参加予定期間 | A-1（P.3）C-3（P.9） | 「参加予定期間と来院回数」― |
| 第51条 1-8),9) | 1-(8) | 治験への参加は被験者の自由意思によるものであり、被験者又はその代諾者は、被験者の治験への参加を随時拒否又は撤回することができること。また、拒否・撤回によって被験者が不利な扱いを受けたり、治験に参加しない場合に受けるべき利益を失うことはないこと | B-2-1（P.7） | 1行目～10行目 |
| 第51条 1-10) | 1-(9) | モニター、監査担当者、治験審査委員会等及び規制当局が医療に係る原資料を閲覧できること。その際、被験者の秘密は保全されること。 | D-4（P.22） | 1行目～9行目 |

＊**行数は該当セクション本文開始から数えている。なお、空白の行は含めない。**

| **GCP条文** | **ガイダンス第1項** | **共通テンプレート該当箇所＊** |
| --- | --- | --- |
| 第51条 1-10) | 1-(9) | 同意文書に被験者又はその代諾者が署名することによって閲覧を認めたことになること | D-4（P. 22） | 36行目～37行目 |
| 第51条 1-11) | 1-(10) | 治験の結果が公表される場合であっても、被験者の秘密は保全されること | D-4（P. 22） | 26行目～30行目 |
| 第51条 1-12) | 1-(11) | 被験者が治験及び被験者の権利に関してさらに情報の入手を希望する場合又は治験に関連する健康被害が生じた場合に照会すべき又は連絡をとるべき実施医療機関の相談窓口 | A-1（P.3）B-3（P.8） | 「お問い合わせ先」― |
| 第51条 1-13),14) | 1-(12) | 治験に関連する健康被害が発生した場合に被験者が受けることのできる補償及び治療 | D-5（P.23） | ― |
| 第51条 1-15) | 3,4 | 治験審査委員会に関する事項 | A-1（P.3）D-3（P.21） | 「治験審査委員会」― |
| 第51条 1-16) | 1-(16)5 | 被験者が費用負担をする必要がある場合にはその内容 | D-1（P.19） | 表中“＜保険診療での負担費用＞一部があなたの負担となります” |
| 第51条 1-17) | 1-(13)5 | 治験に参加する予定の被験者数 | A-1（P.3）C-3（P.9） | 「参加予定人数」― |
| 第51条 1-17) | 1-(14)5 | 治験への参加の継続について被験者又はその代諾者の意思に影響を与える可能性のある情報が得られた場合には速やかに被験者又はその代諾者に伝えること | B-2-2（P.7） | ― |
| 第51条 1-17) | 1-(15)5 | 治験への参加を中止させる場合の条件又は理由 | C-7（P.16） | ― |
| 第51条 1-17) | 1-(17)5 | 被験者に金銭等が支払われる場合にはその内容（支払額算定の取決め等） | D-2（P.20） | ― |
| 第51条 1-17) | 1-(18)5 | 被験者が守るべき事項 | C-8（P.17） | ― |

＊**行数は該当セクション本文開始から数えている。なお、空白の行は含めない。**

[疾患/症状]に対する[被験薬名/識別記号]の治験について

説明文書および同意文書

治験課題名：

この冊子は、XXXの治験（ちけん）について説明したものです。

この説明文書をよく読み、治験の内容をご理解いただいた上で、この治験に参加されるかどうかを、あなた自身でお決めください。参加されるかどうかはあなたの自由な意思であり、参加に同意されなかったとしても、そのために不利益をこうむることは一切ありません。この治験の参加に同意された後や治験を開始した後であっても、いつでも治験の参加を取りやめることができます。

内容や用語について、質問や心配なことがありましたら、ご遠慮なく、治験担当医師または治験コーディネーターにお尋ねください。

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 適宜イラストを挿入する。色覚障がい者に配慮し、白黒印刷にも対応した記載とする。
* 当該治験や対象にあわせたイラストを選択する。
* 治験課題名
	+ 簡略化する場合には、Web検索時に治験参加者が特定可能な課題名とすることも考慮する。
		- 臨床研究情報ポータルサイト（<https://rctportal.mhlw.go.jp/>）、IRB議事要旨他
	+ 課題名に含まれる治験用語などを説明する必要が生じる場合は、口頭で補足する。
* 表紙に実施診療科、治験責任医師、お問い合わせ先などの追記も可能。（表紙にお問い合わせ先を記載する場合はセクションAの「お問い合わせ先」は削除可能）
 |

表紙　IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□標題は簡易的な名称でも可能だが、治験課題名は、正式名称が記載されているか

□標題の治験薬の名前にルビを入れればその後はルビ不要とする

□未成年者が対象になる試験で代諾者が必要な場合の説明できているか

□ページ数の確認を行う

目次

[A. 治験の要約 1](#_Toc168480290)

[A-1. 治験の要約 1](#_Toc168480291)

[B. 治験の参加について 3](#_Toc168480292)

[B-1. 治験（ちけん）とは 3](#_Toc168480293)

[B-2. あなたの意思による治験の参加について 6](#_Toc168480295)

[B-2-1. 治験の参加と参加を取りやめる場合について 6](#_Toc168480296)

[B-2-2. 新たな情報のお知らせについて 6](#_Toc168480297)

[B-3. お問い合わせ先について 7](#_Toc168480298)

[C. この治験に関する説明 8](#_Toc168480392)

[C-1. あなたの病気と治療について 8](#_Toc168480393)

[C-2. 治験薬について 8](#_Toc168480394)

[C-3. 治験の目的 8](#_Toc168480395)

[C-4. 治験の方法 9](#_Toc168480396)

[C-4-1. 治験の参加基準 9](#_Toc168480397)

[C-4-2. 治験の手順 11](#_Toc168480398)

[C-4-3. 治験のスケジュール 12](#_Toc168480399)

[C-5. 予測される利益および不利益 14](#_Toc168480400)

[C-5-1. 予測される利益について 14](#_Toc168480401)

[C-5-2. 予測される不利益について 15](#_Toc168480402)

[C-6. この治験に参加しない場合の他の治療法について 17](#_Toc168480403)

[C-7. この治験を中止する場合について 17](#_Toc168480404)

[C-8. 治験期間中、あなたに守っていただきたいこと 18](#_Toc168480405)

[D. 治験に関する一般的な説明 21](#_Toc168480406)

[D-1. 治験中の費用について 21](#_Toc168480474)

[D-2. 負担軽減費について 22](#_Toc168480475)

[D-3. この治験を審査した治験審査委員会について 23](#_Toc168480476)

[D-4. 個人情報の保護について 24](#_Toc168480477)

[D-5. 健康被害が発生した場合の補償について 25](#_Toc168480478)

[E. 追加および詳細情報 26](#_Toc168480479)

[E-1. （例）個人情報の取扱い 26](#_Toc168480480)

[E-2. （例）補償制度の概要 28](#_Toc168480481)

[E-3. （例）ファーマコゲノミクスに関する事項 29](#_Toc168480482)

同意文書（ページ番号は不要）

#

# 治験の要約

## 治験の要約

この要約は本治験の概要を把握いただくために作成しています。初めて治験の説明を受ける方は、「B. 治験の参加について」以降をまずはお読みください。

| 治験の要約（詳細は、本文の該当箇所をご覧ください） |
| --- |
| 対象となる病気/症状（C-1） | 疾患//症状 |
| 目的（C-3） | ［疾患//症状］の治療における［被験薬名//識別記号］の効果や安全性を調べること |
| 治験薬の剤形、用法（C-4-2） | ［治験使用薬の剤形、用法］ |
| 参加予定期間と来院回数（C-3, C-4-3） | 治験の開始から終了まで●●日間（約●●週）来院：約●回 |
| 参加予定人数（C-3） | 約●●名*（国際共同治験の場合、可能であれば日本国内の参加人数も記載する）* |
| 治験依頼者*（該当する場合のみ以下青字を記載する：*治験国内管理人*）*＜この治験を当院に依頼している企業＞ | XXXX会社*（該当する場合のみ以下青字を記載する）*XXXX会社治験国内管理人とは、日本に住所がない企業にかわって日本国内で治験依頼者の役割を果たす企業のことです。 |
| 治験中の費用（D-1） | *（健康成人対象試験の場合は、「*あなたの負担はありません。*」と記載して以下当該欄を全て削除する）*＜治験依頼者の負担費用（あなたの負担はありません）＞対象期間：治験薬服用（使用）開始日～最終服用（使用）日または中止決定日対象となる費用：* 治験薬の費用

全ての検査費用全ての画像診断費用*（該当する場合のみ以下青字を記載する：*治験薬と同じ効果のくすりを使用した場合、その費用*）**（該当する場合のみ以下青字を記載する：*その他、治験薬を服用（使用）している期間以外で治験のために実施した検査代を補填するため、必要に応じて以下の費用*）*＜保険診療での負担費用（一部があなたの負担となります）＞* 初診料・再診料
* 対象となる病気/症状以外の治療の費用
 |
| 負担軽減費＜参加に伴うあなたへのお支払い＞（D-2） | 治験のための来院ごと、あるいは治験のための入退院1回につき7,000円対象期間：治験参加同意日から観察期間終了まで支払い方法：月ごとにまとめて、あなたの指定する金融機関の口座に、翌月に振り込まれます。 |
| 治験審査委員会（D-3） | 名称：徳島大学病院治験審査委員会種類：実施医療機関設置治験審査委員会設置者：徳島大学病院　病院長所在地：徳島県徳島市蔵本町2丁目50番地の1治験審査委員会の手順書、委員名簿、会議記録の概要などについては以下で確認できます。*（以下を参考にいずれかを記載する）*ホームページアドレス：https://tokushima-clinresctr.com |
| お問い合わせ先（B-3） | 治験責任医師大診療科名（小診療科名）　責任医師名　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　治験担当医師：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　電話番号：CRCが記載します（医局もしくは外来で責任医師が指示する連絡先を選択　平日8:30～17：00）相談窓口徳島大学病院　総合臨床研究センター（治験事務局）電話番号：088-633-9294平日8:30～17：15治験コーディネーター：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　時間外受付 徳島大学病院　事務当直室 電話番号：088-633-9211平日17：15～翌日8：30および土日祝なお、時間外受付にかけた場合、宿日直の事務職員が対応します。その対応は各診療科のオンコール医（当番医師）を呼び出すというものです。オンコール医が治験担当医師に連絡をとる形になります。現在治験に参加している事をお伝えください。 |

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 治験の要約は各セクションの作成ガイドを参考にして作成する。
* 表紙にお問い合わせ先を記載する場合は、本セクションからお問い合わせ先を削除してもよい。
* jRCTや情報公開websiteが参照可能であれば、URLや二次元バーコードをセクションAに追加する。
 |

A-1．IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□治験機器・再生医療等製品の場合、「新有効性成分」等に準じて記載されているか

□病院名、住所、HPアドレス、診療科、氏名、連絡先(診療科連絡先含め)は正確に記載されているか

# 治験の参加について

## 治験（ちけん）とは

私たちは、ケガをしたときや病気になったときにくすりを服用するなどの治療を受けています。この「くすり」が世の中に出るためには、最初に「くすりの候補」となる化合物の性質を調べ、動物でどのような作用があるかなどを調べます。そして最終的には、健康な人や患者さんの協力を得て、人の病気の治療に役立つかどうかを確かめる必要があります。

このように、健康な人や患者さんに「くすりの候補」を実際に使っていただいて、人での効果（有効性）や副作用＊（安全性）について調べ、国（厚生労働省）から「くすり」として承認を受けるために行う臨床試験のことを「治験」といい、治験で使われる「くすりの候補」を「治験薬」といいます。治験は通常の医療とは異なり、研究的な側面があるため、細心の注意を払いながら進めます。

また、治験への参加は、参加する方の自由意思に基づいて行われ、権利と安全が最大限に守られなければなりません。そのため、治験は厚生労働省が定めた基準（医薬品の臨床試験の実施の基準［GCP：Good Clinical Practice］）に従って行われます。この基準に従って、治験審査委員会（「D-3. この治験を審査した治験審査委員会について」で説明します）で審査を行い、この治験の当院での実施が承認されています。

＊副作用とは、くすりと有害事象との間の因果関係について、少なくとも合理的な可能性があり、因果関係を否定できない反応を指します。有害事象とは、あらゆる好ましくない、または意図しない症状・病気・検査値の異常などのことで、くすりの使用や治験の手順が原因であるものも、そうでないものも含みます。

有害事象

【有害事象と副作用の関係】

**治験のながれについて**

くすりの候補は、動物での有効性や安全性を確認してから治験に進みます。治験は、通常3つの段階（相）に分けられ、各相で有効性や安全性を確認しながら進めます。

そして治験で得られた結果は、厚生労働省からくすりとして承認を受ける際に提出する資料となります。

**※今回の治験は第●相試験です。（●は、アラビア数字で記載）**

　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　引用：日本医師会

 ※ 抗がん剤の場合など、第1相試験で患者さんを対象にすることもあります。

## あなたの意思による治験の参加について

### 治験の参加と参加を取りやめる場合について

この治験への参加に対して同意するかどうかは、あなたの意思でお決めください。治験に参加いただけるようでしたら、同意文書に署名してください。また、署名された場合はこの説明文書と同意文書を大切に保管してください。治験の参加に同意した後でも、理由に関係なく、いつでも参加を取りやめることができますので、治験担当医師や治験コーディネーターにご相談ください。

*（健康成人対象試験でない場合、以下黒字を記載する：*治験の参加に同意しない、または同意後に参加を取りやめる場合でも、一切不利な扱いを受けることなく、あなたの病状に合った治療を受けることができます。*）*

*（健康成人対象試験の場合、以下黒字を記載する：*治験の参加に同意しない、または同意後に参加を取りやめる場合でも、一切不利な扱いを受けることはありません。*）*

あなたが治験の途中で参加を取りやめることになった場合、それまでに収集されたデータの取り扱いについては、「D-4. 個人情報の保護について」をご参照ください。

### 新たな情報のお知らせについて

この治験薬について新しい重要な情報が得られた場合は、速やかにお知らせします。継続して治験に参加されるかどうか、その都度あなたの意思を確認いたします。

## お問い合わせ先について

この治験について、分からないことや、さらに聞きたいこと、また何か心配なことがありましたら、どんな些細（ささい）なことでもご遠慮なく治験担当医師または治験コーディネーターにお尋ねください。ご家族などにご相談いただいてもかまいません。

|  |  |
| --- | --- |
| お問い合わせ先 | 治験責任医師大診療科名（小診療科名）　責任医師名　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　治験担当医師：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　電話番号：CRCが記載します（医局もしくは外来で責任医師が指示する連絡先を選択　平日8：30～17：00）相談窓口徳島大学病院　総合臨床研究センター（治験事務局）電話番号：088-633-9294平日8：30～17：15時間外受付 徳島大学病院　事務当直室 電話番号：088-633-9211平日17：15～翌日8：30および土日祝なお、時間外受付にかけた場合、宿日直の事務職員が対応します。その対応は各診療科のオンコール医（当番医師）を呼び出すというものです。オンコール医が治験担当医師に連絡をとる形になります。現在治験に参加している事をお伝えください。 |

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 治験責任医師の欄には、診療科・氏名を記載すること（診療科はGCP上記載が必須ではないが、治験参加者からの問い合わせを考慮し、共通テンプレートでは記載を推奨している）。必要に応じて名前にふりがなを振る。
* 実施医療機関ごとに適宜追記/修正する（GCPに従い、治験責任医師ならびに相談窓口は必須）。
* 被験者の権利に関してさらに情報の入手を希望する場合や治験に関連する健康被害が発生した場合の相談窓口も必要に応じて記載する。
* 治験参加者が確実に連絡をとることができる窓口や連絡先を記載する。
* 二次元バーコードが使用可能である場合は追加する。
 |

B-3．IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□診療科、氏名、連絡先は正確に記載されているか

# この治験に関する説明

## あなたの病気と治療について

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 健康成人対象試験の場合は、その旨を記載する。
* 対象となる疾患（症状）について簡潔に記載する。
* 標準治療について簡潔に記載する。
* 標準治療がない場合、広く使用されている一般的な治療や方法を記載する。（詳細については、「C-6. この治験に参加しない場合の他の治療法について」で記載する）。
 |

C-1．IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□被験者にとって、わかりやすい表現か確認

□Phaseにあった記載になっているか

□各疾患の説明が適切に記載されているか

□標準治療に関する記載が適切に記載されているか

□被験者が聞きなれない医療用語には注釈/説明が記載されているか

## 治験薬について

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 疾患からのつながりをもたせ、すでに市販されているくすりとの違いや特徴などについて分かりやすく説明する。「C-5. 予測される利益および不利益」と内容があまり重複しないように注意する。
* 本邦、海外での市販もしくは治験状況があれば明記する。
* 図などを用いて作用機序を簡単に説明する。
* 対照薬や併用薬がある場合は、その旨を記載する。
* 治験機器・治験製品はその使用方法に準じて記載する。
 |

C-2．IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□被験者にとって、わかりやすい表現か確認

□被験者が聞きなれない医療用語には注釈/説明が記載されているか

## 治験の目的

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 今回の治験が必要な理由、この治験の目的（明らかにしたいこと）を簡潔に記載する。
* 標準治療と治験とで何を比較するのか（何が違うのか）簡潔に記載する。
* ヒト初回投与（First in Human：FIH）試験の場合、「初めてヒトが服用（使用）する治験」であることを記載する。
* 治験の参加予定期間と人数を記載する。
* 抗悪性腫瘍剤の治験においては、試験デザインに応じて、忍容性評価期間の目的およびその後の継続投与期間の目的を記載する（PMDA 30日調査照会事項チェックリスト（抗悪性腫瘍剤分野）

参照: <https://www.pmda.go.jp/files/000252155.pdf>）。 |

**・参加予定期間および参加予定人数について**

この治験は、[疾患/症状]の方を対象に、全世界で約●●名に参加いただく予定です*（国際共同治験の場合、可能であれば日本国内の参加人数も記載する）*。

*（参加期間が決まっている場合、以下青字を記載する：*この治験の参加期間は、最長●●週間です。*）*

*（抗悪性腫瘍剤の場合、以下青字を記載する：*この治験の参加期間は参加いただく方によって異なります。あなたのがんが悪化していることが明らかになるまで、またはこの治験薬を継続して服用（使用）してもあなたが利益を得られないと治験担当医師が判断するまで、治験薬の服用（使用）が可能です。

また、治験薬の服用（使用）中止後も追跡調査としてあなたの体調を約●●週間ごとに電話または来院で確認させていただきます。*）*

C-3．IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□被験者にとって、わかりやすい表現か確認

□全世界での目標症例数、日本での目標症例数があることが望ましい

□追跡調査の方法が適切に記載されているか

## 治験の方法

### 治験の参加基準

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 選択基準、除外基準を項目別に記載する。
* 治験参加者に聴取確認が必要な内容、本試験に特有な基準や治験参加者に負担のかかる検査などを含む基準を中心に記載する。
 |

この治験への参加に同意いただけましたら、はじめに決められた検査などを行い、あなたがこの治験に参加できるかどうかを調べます。

≪治験に参加いただける方≫

*（以下の内容などを記載する）*

*年齢や性別*

*対象疾患特有の基準（重症度、治療抵抗性、検査値など）*

≪治験に参加いただけない方≫

*（以下の内容などを記載する）*

*前治療のウォッシュアウト期間*

*妊娠または授乳に関する基準*

*避妊に関する基準*

*重篤な合併症や検査値などに関する基準*

*他治験への参加に関する基準*

その他、いくつかの条件があり、治験担当医師による診察や検査の結果によっては参加いただけない場合がありますので、あらかじめご了承ください。

現在、他の診療科や医療機関に通われている場合は、治験担当医師にお伝えください。治験担当医師は、あなたの健康状態を確認するためにあなたが治験に参加することを他の診療科や医療機関に知らせ、医療情報を求めることがあります。

C-4．IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□被験者にとって、わかりやすい表現か確認

□選択基準、除外基準は患者さんが理解できるよう説明（すべてを記載する必要はなく、患者さん自身から得られる情報が重要なものを中心とする）

□遺伝子検査を目的とする場合は、個人情報の保護体制、保存期間、結果のお知らせの有無等についての記載がある

### 治験の手順

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 必要に応じて、小項目を設定すること。小項目の例）「治験デザインについて」「治験薬の服用（使用）方法について」

**治験デザイン*** 投与群、割付、割り付けられる確率についての説明は、図表などにより分かりやすく記載する。
* 同一治験内に複数のパートやコホートを含む場合には、治験参加者にとってどれに該当するか明確になるように記載する。
* 通常の診療では実施されない検査、手技、手術、前投薬の投与などを実施する場合は、それらに関して簡潔に記載する。
* 該当する場合、プラセボ、ランダム化・非盲検、ランダム化・二重盲検について説明する。ランダム化の場合はその確率や、治験参加者や治験担当医師は投与群を選択できないことについても記載する。

**治験使用薬の剤形、用法*** 剤形や投与経路、投与量、投与回数、投与間隔、自宅での取り扱い方法などについて分かりやすく記載する。「C-2. 治験薬について」や「C-8. 治験期間中、あなたに守っていただきたいこと」と重複する内容は記載しなくてもよい。
* 治験参加者自ら治験使用薬を服用（使用）する場合、治験使用薬の剤形や外観が分かる情報（図や写真など）を記載する。
* 試験デザインに応じて、割付の話と一緒に記載する方が分かりやすい場合は、まとめて記載してもよい。
* プラセボと実薬を交えて服用（使用）することになる場合、分かりやすく記載する。
* 前投薬、支持療法についても該当するものがある場合は記載する。
 |

*（プラセボを使用する場合、以下青字を記載する：*プラセボ（偽薬）とは、見た目などは治験薬と同じですが、有効成分が含まれていないものをいいます。プラセボをくすりと信じて服用（使用）した結果、「調子が良くなった」と感じることがあります。これを「プラセボ効果」といいます。今回はこの「プラセボ効果」を差し引いて、治験薬そのものがもつ有効性を科学的に明らかにすることを目的としています。*）*

*（ランダム化・非盲検試験の場合、以下青字を記載する：*あなたがどのグループになるかは、あなた自身や治験担当医師が選ぶことはできません。「ランダム化」という方法により、●分の●の確率（●%の確率）でいずれかのグループに決定されます。「ランダム化」とは、有効性や安全性などを公平に比較するために有効な方法として治験では広く用いられています。*）*

*（ランダム化・二重盲検試験の場合、以下青字を記載する：*あなたがどのグループになるかは、あなた自身や治験担当医師が選ぶことはできません。「ランダム化」という方法により、●分の●の確率（●%の確率）でいずれかのグループに決定されます。また、治験薬の効果などを正確に評価するために、どのグループに入っているのか、治験担当医師にもあなた自身にも分からないようになっています。服用（使用）いただく治験薬が分かると、治験担当医師あるいはあなた自身の先入観が働き、思い込みが入るため正確な評価ができなくなるためです。このような方法は、「二重盲検比較試験」と呼ばれ、医薬品の治験では広く用いられています。ただし、医療上の緊急時にあなたがどのグループに入っているかを治験担当医師が知る必要が生じた場合は、すぐに分かるようになっています。*）*

C-4-2．IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□被験者にとって、わかりやすい表現か確認

□投与方法が複雑な場合は図示されているか

□治験機器・再生医療等製品は、その使用方法に準じて記載されているか

□作用機序の図が入っているか、また正しい内容か

□比較試験の場合は、各投与群について説明されているか

□割付がある場合は、その割合が記載されているか

□無作為化がある場合は、その内容および主旨について説明されているか

### 治験のスケジュール

|  |
| --- |
| 作成ガイド）**スケジュール*** スケジュールは治験の対象疾患を考慮し、表や文章などを用いて分かりやすく説明する。
* 治験参加者に配慮した文言を使用すること（例：「予後調査」や「生存確認」などの文言を避ける）。
* 採血がある場合は採血量の目安を記載する（頻回のPK採血がある場合は、別スケジュール表を作るなど分かりやすくする）。
* 侵襲を伴う検査の場合の予想される危険性は、「C-5-2. 予測される不利益について」へ記載する。
* 必須項目と任意項目が区別できるように記載する（例：必須●　任意○）。日本においては、「X」の使用は可能な限り避けること。
* 治験実施計画書で入院が規定されている場合は、入院期間を記載する。
* 任意の追加研究（検体の保管場所、保管期間、廃棄時期、ゲノム・遺伝子解析結果の開示も含めて）などについては、別項目として分けて記載することも検討する。

**検査項目*** 対象疾患の診療で通常実施しない検査は、治験参加者にとってイメージしやすい説明をする。また、通常診療で実施する検査は、特に重要と考えられる項目を記載する。
 |

【スケジュール表】

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | スクリーニング期間 | 服用（使用）期間 | 服用（使用）終了時 | 追跡調査期間 |
| サイクル（1サイクル＝[●日]） |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| 日 | -●●～-● | ● | ● | ● | ● |  | - | - |
| 許容範囲 |  | ±●日 |  |  |  |  |  |  |
| 治験参加同意 | ● |  |  |  |  |  | ● | ● | ● |  |  |  |
| 治験薬服用（使用） |  |  | ● |  |  |  | ● | ● | ● |  |  |  |
| 併用薬の確認 | ● | ● |  |  |  |  | ● | ● | ● | ● | ● | ● |
| 有害事象などの調査 | ● | ● |  |  |  |  | ● | ● | ● | ● | ● | ● |
| 血液検査 | ● | ● |  |  |  |  | ● | ● | ● | ● |  |  |
| 尿検査 | ● | ● |  |  |  |  | ● |  |  | ● |  |  |
| 妊娠検査（尿・血液） | ● | ● |  |  |  |  | ● | ● | ● | ● |  |  |
| 薬物動態（血液）／時間 |  | ●-1時間 | ●0時間 | ●10分 | ●30分 | ●1時間 | ○ | ○ | ○ | ● |  |  |
| 遺伝子検査（血液） |  |  | ○ |  |  |  | ○ | ○ | ○ | ○ |  |  |
| 質問票 | ● | ● |  |  |  |  | ○ | ○ | ○ | ○ | ○ | ○ |
| 体調確認 |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | ● | ● |

●：必ず実施する項目

○：別途同意いただいた方や、治験担当医師が必要と判断した方のみ実施する項目

1来院あたりの採血量の目安は、任意の追加検査への同意状況などにより採血量が異なり、最低●●mL～最大●●mLです。

その他、有害事象の発現などにより治験担当医師が必要と判断した場合は規定された回数よりも多く受診いただき、追加の検査を行うことがありますので、あらかじめご了承ください。

【検査項目の説明】

*（以下の内容などを記載する）*

・蓄尿：XXX

・心電図：XXX

・健康状態に関する質問票：XXX

C-4-3．IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□被験者にとって、わかりやすい表現か確認

□スケジュール表は、分類毎にまとめるなどして細かすぎず、わかりやすいように工夫できているか

□スケジュールでは必ず実施するものは「●」、可能な限り実施は「〇」となっているか（Xは誤解を招くため避ける）

□採血は、１回最大総採血量（1回または1日（1日で複数採血がある場合）の採血で最大約●ml）を記載

□血液、尿、その他の検体の提出が必要な場合は、その旨を明確に記載

□血液検体等の廃棄方法について、適切に廃棄される（わかればだれが破棄するか記載）旨の記載があるか。組織提供の目的（何のために提供するのか）をわかりやすく説明されているか

□保管検体がある場合でも、追加生検を必須とする場合は、その旨の記載があるか

□組織提供が必須であるか、任意であるかを明確にできているか

□組織の提供の廃棄方法について、適切に廃棄される（わかればだれが破棄するか記載）旨の記載があるか

□組織提供の目的（何のために提供するのか）をわかりやすく説明されているか

## 予測される利益および不利益

### 予測される利益について

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 提示可能な前相の試験結果がある場合は、国内・国外の区別、投与症例を明記し、具体的に記載する。
* 臨床上の利益に関しては、各投与群（プラセボ群含む）において、治験実施計画書などに基づいた客観的記載にする。
* 予測される利益が得られない可能性について記載する。
* 具体的な治療上の利益がある場合は記載する。
* ヒト初回投与（First in Human：FIH）試験などのデータが乏しい試験では、データが乏しく効果が得られるかわからない旨を記載する。
 |

この治験に参加することによって、あなたの［疾患/症状］が改善する可能性がありますが、改善が認められない場合もあります。ただし、この治験によって得られたデータは、将来、同じ病気で悩む患者さんの治療に役立つ可能性があります。

*（プラセボ対照試験の場合、以下青字を記載する：*プラセボ服用（使用）グループへ割り付けられた場合、あなたが直接的な利益を得られないこともあります。*）*

*（健康成人対象試験の場合は前文青字を削除し、以下青字を記載する：*この治験に参加することであなたに直接の利益はありませんが、この治験によって得られたデータは、将来、患者さんに役立つ可能性があります。*）*

C-5-1．IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□データが乏しく効果が得られるかどうかわからない場合は、その旨が記載されているか

□比較試験の場合は投与群毎に利益が説明されているか

□医療機器・再生医療等製品は、それに準じて記載されているか

### 予測される不利益について

#### 副作用および有害事象

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 可能な限り表形式で記載する（事象名、頻度など）。
* 表形式での記載が適さない場合（グローバル試験、前相試験のデザインが複雑など）は、それらの概要（要約）を記載してもよい。
* 適宜、非臨床試験に基づくリスク、臨床試験に基づく有害事象や副作用を記載する。なお、記載範囲（記載すべき事象の発現頻度の基準など）についてはGCP省令および関連通知などによる規定はない。
* 重篤化しやすい事象については、注意喚起のため初期症状などを記載することが望ましい。
* 難しい医療用語には注釈を付ける。
 |

副作用および有害事象は以下をご参照ください。

*（副作用および有害事象のデータを挿入（記載）する）*

上記以外の副作用が出ることもあります。この治験に参加してから、あなたの身体に今までと違った症状が現れましたら、すぐに治験担当医師にお伝えください。

この治験に関連してあなたに健康被害が起きた場合には、医師が最善を尽くして適切な治療にあたります。

#### 副作用以外のリスク

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 必要に応じて、副作用以外のことで、治験に参加することによって生じるリスクについて記載する。
* 避妊、精子提供、パートナーの妊娠に関するリスクがある場合は記載する（別項に記載してもよい）。
* 男女で妊娠のリスクが異なる場合は、それぞれのリスクがわかるように追記する。
 |

この治験薬は、妊婦および乳児・胎児に対する安全性は確立されていません。また、この治験に参加することで、副作用以外にも以下のようなリスクがあります。

*（以下の内容などを記載する）*

採血に伴うリスク：XXX

画像診断に伴うリスク：XXX

C-5-2．IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□被験者にとって、わかりやすい表現か確認

□副作用の頻度順、分類毎にまとめるなど単なる羅列にならないように、また表などを用いて判りやすくなるように工夫して記載されているか

□副作用名については被験者に判りやすい表現を用いて記載されているか

□難しい医療用語には注釈がついているか

□頻度は低くても重篤なものや死亡例についての情報が記載されているか

□死亡例がある場合は、その旨が記載されているか

□治験薬に特徴的な有害事象がある場合、記載されているか

□前投薬がある場合はその旨が記載されているか

□医療機器・再生医療等製品は、それに準じて記載されているか

#### 治験参加に伴う制限

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 必要に応じて、治験に参加することによって生じる制限について記載する。可能な限り制限される期間も明記する（例：治験使用薬を服用している間、入院している間、治験使用薬を服用する前日）。
* PKなどで、院内待機時間が長い場合（4時間後PKなど）や入院が必要な場合は記載する。
* 治験の規定により測定不可の検査がある場合は記載する。
* 副作用予防のために前投与薬を投与する場合は記載する。
 |

この治験に参加することで、以下のような制限が生じます。

*（以下の内容などを記載する）*

食事や運動などの日常生活や習慣が制限される場合があります。

治療や併用薬に一部制限がある場合があります。

来院回数や検査の回数が増える場合があります。

規定された検査のため、院内での待機時間が●時間を超える場合があります。

治験薬によって発生する副作用を予防するため、前投与薬を服用（使用）する可能性があります。

本治験以外の治験および臨床研究などに参加できなくなる可能性があります。

## この治験に参加しない場合の他の治療法について

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 他の治療法の有無およびその治療法に関しては、治療薬名・治療方法をあげるだけでなく、期待される効果と予想される副作用などの詳細も記載する。
* 他の治療法が標準治療ではない場合、その旨を記載する。
* 他の治療薬・治療方法を示す場合、必要に応じて表などを用いて見やすい形にまとめる。
* 健康成人対象試験の場合は、その旨を記載する。
* 保険適応外の治療法・治療薬を記載する場合はその旨を記載すること。
 |

この治験に参加されない場合は、以下のような他の治療法を選択できる可能性があります。他の治療法については、治験担当医師または主治医にご相談ください。

[疾患/症状]に対して既にある治療を受ける。

別の治験に参加する。

C-6．IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□標準治療でない場合は、その旨の記載があるか

□緩和ケアも選択肢のひとつである旨の記載があるか（第Ⅰ相試験の場合など）

## この治験を中止する場合について

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 治験参加に同意をいただいた後でも、治験を中止する場合があることを記載する。
* 治験実施計画書の中止基準と齟齬がないように適宜追記変更し、治験参加者が理解できる範囲で中止基準を記載する。
 |

あなたに治験参加の同意をいただいた後でも、以下のような場合には、治験を中止することがありますので、治験担当医師の指示に従ってください。

1. あなたからお申し出があった場合
2. あなたの状態が治験に参加するための条件を満たしていないことが分かった場合
3. 治験担当医師があなたの状態により、この治験を続けることが難しいと判断した場合
4. あなたが治験の指示や手順に従うことができない場合
5. あなたにこの治験で禁止されている治療が必要となった場合
6. あなたの妊娠がわかった場合
7. 治験依頼者などがこの治験を続けることが難しいと判断した場合
8. その他、治験担当医師や規制当局、治験審査委員会がこの治験の中止を必要と判断した場合

治験薬を服用（使用）した後に治験の参加を中止する場合には、あなたの健康状態を確認するための検査を受けていただくことがありますので、ご承知おきください。また、治験の参加を中止した場合、あなたの健康状態を確認するために、治験中止後も調査や検査を行うことがあります。

*（治験を中止した後のデータの取り扱いについては「B-2-1. 治験の参加と参加を取りやめる場合について」に記載があるが、検体の取り扱いについて試験特有のルールがある場合は、以下を記載する：*あなたが治験の途中で参加を中止する場合、それまでに収集された検体のデータの取り扱いについては、「D-4. 個人情報の保護について」をご参照ください。*）*

C-7．IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□被験者にとって、わかりやすく中止基準が記載されているか

□治験機器・再生医療等製品については、中止後の取り扱いを含めているか

## 治験期間中、あなたに守っていただきたいこと

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 治験実施計画書の規定や治験薬の剤形などを考慮し、治験ごとに適宜追記変更する。
* 他の箇所に記載があり、内容が重複する場合は、適宜本項から削除可能である。
* 羅列するだけではなく可能な限り分類ごとに記載する。
* 過度に生活習慣を束縛する表現は避けること。
 |

あなたの安全を確保するため、また治験薬の有効性や安全性を正しく評価するために治験に参加されている間は、以下のことを必ずお守りください。

**指示どおりに診察や検査を受けること**

1. 治験担当医師の指示どおり、診察・検査を受けてください。受診予定日に来院できない場合は、必ず治験担当医師または治験コーディネーターにご連絡ください。

**治験薬を正しく服用（使用）すること**

1. 治験薬は、治験担当医師の指示どおり正しく服用（使用）してください。もし指示どおりに服用（使用）しなかった場合は、すぐに治験担当医師または治験コーディネーターにご連絡ください。
2. 服用（使用）しなかった治験薬（残った治験薬、服用（使用）し忘れたり落としたりした治験薬）や、空になった容器などは回収します。ご自宅で破棄せず次回来院時に必ずご持参ください。
3. 治験薬は、他のくすりとの組み合わせで作用が強まったり弱まったりすることがあります。現在、他の医師や医療機関を受診されている場合や、使用しているくすり（市販のくすりや他の医療機関から処方されているものを含む）・健康食品・サプリメントなどがある場合は、治験参加前に治験担当医師または治験コーディネーターにお伝えください。また、治験参加中に新たに使用することになった場合も、使用前にお伝えください。
4. 治験に参加されている間は、「服薬日誌」に記入してください。また、「服薬日誌」は回収しますので、次の来院時にお持ちください。

**避妊すること**

1. 治験薬は胎児への安全性が確認されていません。治験参加中や治験薬を最後に服用（使用）した日から●●日間は、経口避妊薬や避妊具（コンドーム、子宮内避妊用具など）を複数用いるなど確実な方法で避妊してください。提示した避妊法は日本国内で承認または認証されている方法です。具体的な避妊方法については治験担当医師の指導に従ってください*（被験薬以外の治験使用薬について避妊期間が設定される場合は薬剤ごとに記載する）*。治験参加中に、あなたもしくはあなたのパートナーが妊娠された場合は、すぐにご連絡ください。その後の妊娠経過などの情報を提供していただくことがあります。

**連絡を取り合うこと**

1. いつもと体調が違うと感じられた場合は、すぐに治験担当医師または治験コーディネーターにご連絡ください。
2. 治験に参加されている間、他の医師の診察や他の医療機関を受診される場合、また薬局でくすりや健康食品を購入される場合は、あらかじめ治験担当医師にご相談ください。緊急の場合などであらかじめ相談できないときは、当院からお渡しする「治験参加カード」を提示して、治験に参加していることを必ずお伝えください。その後、治験担当医師または治験コーディネーターにもお知らせください。
3. 住所や電話番号など連絡先が変更になる場合は、必ず治験担当医師または治験コーディネーターにお知らせください。

**治験の情報を不特定多数に公開しないこと**

1. この治験に関する情報は、治験依頼者の機密情報となります。ご家族や職場の必要な方に相談することはできますが、SNS（ソーシャル・ネットワーキング・サービス）などに掲載するのはご遠慮ください（治験薬の写真掲載なども含みます）。

C-8．IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□併用禁止薬、併用注意薬の概要説明があるか

□治験参加にあたって、日常生活上の注意事項について注意喚起できているか

□避妊についての記載はあるか

□治験機器・再生医療等製品は、不具合等の記載があるか

# 治験に関する一般的な説明

## 治験中の費用について

*（健康成人対象試験の場合は、「*あなたの負担はありません。*」と記載して以下文章と下表を削除する）*この治験で服用（使用）する治験薬の費用はかかりません。そのため、この治験薬を服用（使用）している間は、診療費の負担が一部少なくなることがあります。ただし、初診料や再診料、入院費、あるいはこの治験の対象疾患の治療以外のくすりの費用などは、通常の診療分をあなたが加入している健康保険で負担することになります。

|  |  |
| --- | --- |
| ＜治験依頼者の負担費用＞あなたの負担はありません | 対象期間：治験薬服用（使用）開始日～最終服用（使用）日または中止決定日対象となる費用：* 治験薬の費用

全ての検査費用全ての画像診断費用*（該当する場合のみ以下青字を記載する：*治験薬と同じ効果のくすりを使用した場合、その費用*）**（該当する場合のみ以下青字を記載する：*その他、治験薬を服用（使用）している期間以外で治験のために実施した検査代を補填するため、必要に応じて以下の費用*）* |
| ＜保険診療での負担費用＞一部があなたの負担となります | * 初診料・再診料
* 対象となる病気/症状以外の治療の費用
 |

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 各実施医療機関での規定および運用に従い、治験参加後に使用する併用薬（治験参加前より引き続き使用する併用薬含め）が治験参加者負担となる場合は記載する。また、その場合に後発品から先発品への変更が必要となった場合は治験参加者の費用負担が増えるため、明確に記載する。
 |

D-1．IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□覚書の締結内容と整合性が取れているか

□治験参加後に使用する併用薬（治験参加前より引き続き使用する併用薬含め）について、院内処方へ切り替えとなる場合、先発→後発品、後発→先発品となる可能性があることを記載できているか

## 負担軽減費について

治験に参加された場合、治験のスケジュールどおりにご来院いただく必要があり*（健康成人対象試験の場合は以下青字を削除：*、通常の診療よりも来院の回数が多くなることがあり*）*ます。そのため、治験参加に伴う交通費などの負担を軽減する目的で、治験のための来院ごと、あるいは治験のための入退院1回につき、事前に決められた金額をお支払いします。

これらの費用は、「負担軽減費」といわれており、受け取る、受け取らないはあなたの意思で決定することができます。

なお、この負担軽減費は、税法上の雑所得にあたります。そのため、確定申告が必要となる場合があります。

この治験における負担軽減費は以下のとおりです。

|  |  |
| --- | --- |
| 負担軽減費＜参加に伴うあなたへのお支払い＞ | 治験のための来院ごと、あるいは治験のための入退院1回につき7,000円対象期間：治験参加同意日から観察期間終了まで支払い方法：月ごとにまとめて、あなたの指定する金融機関の口座に、翌月に振り込まれます。 |

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 各実施医療機関での規定および運用に従い、期間や費用、支払い時期を記載する。
 |

D-2．IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□治験のための入院について入院費用等の負担がある場合は、説明されているか

□原則保険外併用療養費制度に則っているか

## この治験を審査した治験審査委員会について

治験を行う際は、厚生労働省が定めた治験の基準（医薬品の臨床試験の実施の基準：GCP）に従うことになっており、治験を実施する医療機関の長（当院長）は、この治験の実施について「治験審査委員会」の意見を聴くことが求められています。

「治験審査委員会」は、治験について、治験参加者の権利や安全性などに問題ないかを科学的・倫理的観点などから調査・審議するために設置されており、医療または臨床試験に関する専門的知識を有する人やこれらの専門以外の人、実施医療機関と利害関係のない人から構成されています。

治験審査委員会に関してお問い合わせがある場合には治験担当医師または治験コーディネーターへお申し出ください。

この治験については、以下の治験審査委員会により審査を受け、承認されています。

|  |  |
| --- | --- |
| 治験審査委員会 | 名称：徳島大学病院治験審査委員会種類：実施医療機関設置治験審査委員会設置者：徳島大学病院　病院長所在地：徳島県徳島市蔵本町2丁目50番地の1治験審査委員会の手順書、委員名簿、会議記録の概要などについては以下で確認できます。*（以下を参考にいずれかを記載する）*ホームページアドレス：https://tokushima-clinresctr.com |

## 個人情報の保護について

当院では、治験参加前や治験の間、あなたから様々なデータ（画像、音声または動画などを含みます）を収集し、当院で診療録（カルテ）や臨床検査の記録などとして保管します。そして、治験が適切に行われているか、記録されているデータが正確であるかを調べるために、治験の関係者（閲覧の資格を持った治験依頼者の担当者など）、厚生労働省などの国内規制当局および海外の規制当局（アメリカ食品医薬品局（FDA）、欧州医薬品庁（EMA）など）とその関連機関、ならびにこの治験の審査を行う治験審査委員会が、そうした記録などを閲覧する場合があります。しかし、これらの関係者には、あなたのお名前や住所などプライバシーに関わることが他人に漏れることがないよう、個人情報に関わる法律、規制、ガイドラインなどに基づいてあなたの個人情報を保護し、それを守る義務が課せられています。

また、治験担当医師または治験コーディネーターは、大規模災害が起こった場合や、あなたと突然連絡が取れなくなった場合などに、あなたがご無事かどうかご家族やご親族に連絡するために、これらの記録などを使用することがあります。

当院は、あなたから収集したデータを、治験依頼者（治験を当院に依頼した企業）に提供します。その際には、あなたのお名前や住所などの情報は分からないようにいたします。具体的には、あなたのお名前を、符号や数字など識別コードに置き換えた（コード化）上で提供します。あなたの住所や電話番号、メールアドレスなどの連絡先が治験依頼者に提供されることはありません。*（検体が発生しない臨床試験の場合は以下黒字を削除する：*また、この治験では、あなたから提供された血液や尿などの検体を分析してデータを収集します。当院が、治験依頼者に検体を提供する場合には、データと同じく、あなたのお名前をコードに置き換えて提供します。*）*

治験依頼者は、コード化されたデータや検体を用いて、医薬品や医療機器としての許可を得るための資料を作成して厚生労働省など国内外の規制当局へ提出したり、その国内外のグループ会社などと共有したりすることがあります。

*（セクションEへの追記がある場合は以下黒字を記載する：*治験依頼者が、あなたのコード化されたデータや検体をどのように利用し、誰と共有するかについては、「E-1. 個人情報の取扱い」に詳しい説明がありますので、お読みください。*）*

この治験の内容や将来得られる結果は治験依頼者のホームページ（\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*）および各国の規制当局のサイトなど（<https://www.ClinicalTrials.gov>（英語サイト）、臨床研究等提出・公開システム（jRCT）<https://jrct.mhlw.go.jp>（日本語サイト）など）で公開されることがありますが、あなたを特定する情報は含まれません。これらのサイトでは治験の結果の概要が公開されることがあり、あなた自身も確認することができます。

なお、当院および治験依頼者は、法令によって治験データの保管が義務づけられています。また、あなたがデータの消去を求めた場合や、この治験への参加を途中でやめた場合であっても、それまでにあなたから得られたデータ*（検体が発生しない臨床試験の場合は以下青字を削除する：*（あなたから提供された検体を分析して得られたデータも含む）*）*が引き続き保管および使用されますので、ご了承ください。

あなたが治験参加の同意文書に署名された場合、上記についてご了承いただいたことになります。

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 本文中は一般的記載事項として変更せず、追加事項がある場合には「E. 追加および詳細情報」へ記載する。例） 治験時における治験データの越境移転に関する記載、実施医療機関から治験参加者宅への治験使用薬の配送や在宅医療の導入に伴い、治験依頼者が契約した業者への情報共有、個人情報（任意検査含めた検体およびそのデータも含む）の保管期間（保管開始時期を含む）、保管場所およびその目的（将来的な二次利用、遺伝子研究など）

【医薬品開発においてゲノム試料を採取する臨床試験実施に際し考慮すべき事項】参照：<https://www.jpma.or.jp/basis/guide/lofurc0000001zhr-att/phamageno.pdf> |

## 健康被害が発生した場合の補償について

この治験はこれまでの結果に基づき科学的に計画され慎重に行われますが、万一、この治験に関連してあなたに健康被害が起きた場合には、治験担当医師らが最善を尽くして適切な治療にあたります。また、健康被害の内容や程度に応じて、治験依頼者の補償を受けることができます。ただし、その健康被害がこの治験と全く関係がない場合、または治験担当医師の指示を守っていただけなかったときなど、あなたの故意または重大な過失によって生じた場合は、補償の対象とならない場合があります。

この補償制度は、あなたの損害賠償請求権を妨げるものではありません。

補償制度の詳細につきましては、この説明文書に付随する「補償制度の概要」をご覧ください。

*（セクションEへの追記がある場合は以下黒字を記載する：*健康被害が生じた場合の補償については「E. 追加および詳細情報」にも追加説明があります。*）*

補償に関してご質問などがありましたら、治験担当医師または治験コーディネーターにお尋ねください。

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 本文中は一般的記載事項として変更せず、追加事項がある場合には「E. 追加および詳細情報」へ記載する。
 |

# 追加および詳細情報

## （例）個人情報の取扱い

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 作成ガイド）* 「D-4. 個人情報の保護について」に対する追加事項がある場合に記載する。例) 利用目的、治験データの第三者提供に関する記載、治験データの越境移転に関する記載、実施医療機関から治験参加者宅への治験使用薬の配送や在宅医療の導入に伴い、治験依頼者が契約した業者への情報共有、個人情報（任意検査含めた検体およびそのデータも含む）の保管期間（保管開始時期を含む）、保管場所およびその目的（将来的な二次利用、遺伝子研究など）、リモートモニタリング実施時の個人情報の取扱い

【医薬品開発においてゲノム試料を採取する臨床試験実施に際し考慮すべき事項】参照：<https://www.jpma.or.jp/basis/guide/lofurc0000001zhr-att/phamageno.pdf>【治験時における治験データの越境移転に関する記載】情報提供は、提供先の国と第三者が特定されているかどうかに応じて、以下の4パターンに分かれる（施行規則17条）。

|  |  |
| --- | --- |
| 特定パターン | 情報提供すべき内容 |
| 移転先国名○移転先の第三者○ | * 当該外国の名称
* 適切かつ合理的な方法により得られた当該外国における個人情報の保護に関する制度に関する情報
* 当該第三者が講ずる個人情報の保護のための措置に関する情報
 |
| 移転先国名×移転先の第三者○ | * 国名が特定できない旨およびその理由
* 国名の代わりに本人に参考となるべき情報がある場合には、当該情報
* 当該第三者が講ずる個人情報の保護のための措置に関する情報
 |
| 移転先国名○移転先の第三者× | * 当該外国の名称
* 適切かつ合理的な方法により得られた当該外国における個人情報の保護に関する制度に関する情報
* 第三者が特定できない旨およびその理由
 |
| 移転先国名×移転先の第三者× | * 国名が特定できない旨およびその理由
* 国名の代わりに本人に参考となるべき情報がある場合には、当該情報
* 第三者が特定できない旨およびその理由
 |

参照：<http://www.fpmaj.gr.jp/about/committees-list/committee/personal-information/_documents/guideline.pdf>製薬協2023年4月 「医薬品開発及びデータ二次利用における個人情報保護に関する留意点」に関するQ&A：<https://www.jpma.or.jp/information/evaluation/results/allotment/g75una0000001dbq-att/CL_202304_TP3.pdf>AMED説明文書用モデル文案：<https://www.amed.go.jp/koubo/data_sharing_template.html>【データの二次利用について】参照：全ゲノム解析の同意書（国立精神・神経医療研究センター）<https://www.ncnp.go.jp/nin/guide/r1/kokudohan_ICF.html>がんゲノムの同意書<https://www.ncc.go.jp/jp/c_cat/use/download/index.html> |

情報の移転について

*（移転先の国および第三者を特定できない場合（上記表の最後のパターン）、以下青字を記載する）*

この治験で得られたあなたのデータは、今後、国内外の治験の関係者、規制当局、提携会社、委託先、学術研究機関、学会または研究者に移転または提供される可能性があります。

どの国の治験の関係者、規制当局、提携会社、委託先、学術研究機関、学会または研究者に移転または提供されるかは、この治験で得られた結果や、今後の研究開発の結果によって変わります。そのため、今の時点では、あなたのデータを移転する国や提供先を特定しお伝えすることはできません。また、治験終了後、時間がたってから、あなたのデータの移転・提供先が決まることもあるため、今の時点で前もって同意をいただく必要があります。あなたのデータは日本よりも個人情報やプライバシーなどに関する法律や規制が十分でない国に移転・提供される可能性もあります。ただし、あなたのデータはコード化されて取り扱われるため、規制当局を除き、これらの移転・提供先があなたのお名前や住所といった個人情報を知ることは原則としてありません。

## （例）補償制度の概要

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 「D-5. 健康被害が発生した場合の補償について」に対する追加事項がある場合に記載する。
* 詳細な補償制度の資料は本セクションに組み込む、または付属書類として説明文書に添付する。
 |

## （例）ファーマコゲノミクスに関する事項

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* ファーマコゲノミクスに関して、治験依頼者固有の事項を記載する（該当する場合）

参考：医薬品開発においてゲノム試料を採取する臨床試験実施に際し考慮すべき事項<https://www.jpma.or.jp/basis/guide/lofurc0000001zhr-att/phamageno.pdf>* 任意の追加研究（検体の保管場所、保管期間、廃棄時期、ゲノム・遺伝子解析結果の開示も含めて）などについては、内容に応じて「C-4-3. 治験のスケジュール」またはセクションEに別項目として記載することも検討する。
 |

E-3．IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□被験者にとって、わかりやすい表現か確認

□遺伝子検査を目的とする場合は、個人情報の保護体制、保存期間、結果のお知らせの有無等についての記載があるか

施設保管用

同意文書

治験課題名：XXX

私は治験担当医師から上記治験の内容について、説明文書に基づき十分な説明を受けました。その説明および説明文書の内容をよく理解した上で、この治験に参加することを私の意思によって同意し、以下に署名します。また、説明文書と同意文書の写しを受け取ります。

|  |
| --- |
| **負担軽減費について**（どちらかにチェック ☑）**：**　　　□ 受け取る　　　　□ 受け取らない |

*（上記各項目欄（緑ボックス）および負担軽減費の受け取り意思確認欄は、記載必須ではない）*

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| ご本人 |  | 同意日：　20　 　 年 　　 月 　　 日 |  | 署名：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　 |
| 代諾者（該当する場合） |  | 同意日：　20　 　 年　 　 月 　　 日 |  | 治験参加者の氏名：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　 |  |
|  | 代諾の経緯：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　 |  | 代諾者の署名：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　 | 続柄：（　　　　　　） |
| 代筆者（該当する場合） |  | 代筆日：　20　 　 年　 　 月 　　 日 |  |  |  |
|  | 代筆の経緯：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　 |  | 代筆者の署名：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　 | 続柄：（　　　　　　） |
| 立会人（該当する場合） |  | 立会日：　20　 　 年 　　 月 　　 日 |  | 署名：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　 |
| 説明した治験担当医師 |  | 説明日：　20　 　 年 　　 月 　　 日 |  | 署名：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　 |
| 同意を取得した治験担当医師 |  | 署名日：　20　 　 年 　　 月 　　 日 |  | 署名：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　 |
| 補助説明者（該当する場合） |  | 説明日：　20　　 年 　　 月 　　 日 |  | 署名：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　 |
| 説明文書及び同意文書 |  | 交付日：　20　 　 年 　　 月 　　 日 |  | 患者ID番号：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　 |

|  |
| --- |
| 作成ガイド）* 「事務局保管用」「治験参加者用」など、必要に応じて、複写を作成する。
* 任意の検査、検体提供の有無などの同意がある場合はチェックボックスの追加を検討する。
* 「代諾者」「代筆者」「立会人」欄については、適宜変更する。
* 時刻欄については、必要に応じて追加を検討する。
* 「同意文書交付日」など、適宜追加可能である。
* 必要に応じて「お問い合わせ先」を同意文書へ記載することも可能である。
 |

同意文書．IRB指摘Point

このテキストはCRCが確認に使用しますので削除しないでください

□任意の組織提供等がある場合、書面上被験者の意思表示ができる項目があるか

□試験参加の条件が未成年の場合、代諾者および続柄の欄が追記されているか

□参加基準が成人で全身状態が良好な方や本人同意が必須の場合は、代諾者欄を削除できているか

□代筆者欄が必要かどうか、検討がなされているか

□説明時刻が必要な試験については記載欄が追記されているか