

# 治験審査委員会要綱（手順書）

令和5年4月1日 第10版

地方独立行政法人 京都市立病院機構 京都市立病院  
院長

## 目次

|                                |    |
|--------------------------------|----|
| 第1章 総則.....                    | 1  |
| 第1条（目的と適用範囲） .....             | 1  |
| 第2条（秘密の保全） .....               | 2  |
| 第3条（直接閲覧） .....                | 2  |
| 第4条（記録の書式） .....               | 2  |
| 第5条（押印省略） .....                | 2  |
| 第6条（本要綱（手順書）の作成及び改訂） .....     | 2  |
| 第7条（施行期日） .....                | 2  |
| 第2章 治験審査委員会.....               | 3  |
| 第8条（治験審査委員会の責務） .....          | 3  |
| 第9条（治験審査委員会の設置及び構成等） .....     | 3  |
| 第10条（治験審査委員会の業務） .....         | 4  |
| 第11条（治験審査委員会の運営） .....         | 6  |
| 第3章 治験審査委員会事務局.....            | 9  |
| 第12条（治験審査委員会事務局） .....         | 9  |
| 第4章 治験審査委員会要綱（手順書）等の公表.....    | 10 |
| 第13条（会議の記録の概要の作成） .....        | 10 |
| 第14条（治験審査委員会要綱（手順書）等の公表） ..... | 10 |
| 第5章 記録の保存.....                 | 11 |
| 第15条（記録の保存） .....              | 11 |
| 第16条（記録の保存期間） .....            | 11 |
| 第17条（記録の廃棄） .....              | 11 |
| 第6章 外部の医療機関からの審査依頼.....        | 11 |
| 第18条（外部の医療機関からの審査依頼） .....     | 11 |
| 第19条（その他） .....                | 12 |

## 第1章 総則

### 第1条（目的と適用範囲）

1. 本要綱（手順書）は、当治験審査委員会において医薬品の治験の調査審議を行うに当たり、「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（昭和35年8月10日法律第145号）」（以下「医薬品医療機器等法」という。）、「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「GCP省令」という。）並びにGCP省令に関連する通知等に則り、当治験審査委員会の委員及び関係者が遵守すべき事項を定めるものである。
2. 医療機器の治験の調査審議を行う場合は、「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省令」という。）並びに医療機器GCP省令に関連する通知書等に基づき治験を行うこととする。  
この場合には、本要綱（手順書）において「GCP省令」を「医療機器GCP省令」、「治験薬」を「治験機器」、「治験使用薬」を「治験使用機器」、「被験薬」を「被験機器」、「有害事象」を「有害事象及び不具合」と適切に読み替えるものとする。
3. 再生医療等製品の治験を行う場合は、「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。）並びに再生医療等製品GCP省令に関連する通知等に基づき治験を行うこととする。  
この場合には、本要綱（手順書）において「GCP省令」を「再生医療等製品GCP省令」、「治験薬」を「治験製品」、「治験使用薬」を「治験使用製品」、「被験薬」を「被験製品」、「有害事象」を「有害事象及び不具合」と適切に読み替えるものとする。
4. 製造販売後臨床試験の調査審議を行う場合には、「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 厚生労働省令第171号）、「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）又は「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）についても遵守する。なお、本要綱（手順書）においては、「治験」を「製造販売後臨床試験」と読み替えるものとする。
5. 本要綱（手順書）は、医薬品、医療機器及び再生医療等製品の製造販売承認申請又は承認事項一部変更承認申請の際に提出すべき資料の収集のために行う治験、及び医薬品、医療機器及び再生医療等製品の再審査申請、再評価申請（医療機器の場合は使用成績評価申請）の際に提出すべき資料の収集のために行う製造販売後臨床試験に対して適用する。

## 第2条（秘密の保全）

治験審査委員会の委員は、被験者の個人情報、治験依頼者から提供された資料、情報及び治験結果を保全する。

## 第3条（直接閲覧）

治験審査委員会は、実施医療機関が行う監査、治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る。また、モニター、監査担当者又は規制当局の求めに応じ、すべての治験関連記録を直接閲覧に供する。

## 第4条（記録の書式）

「新たな「治験の依頼等に係る統一書式」について」（平成30年7月10日 医政研発0710第4号、薬生薬審発0710第2号、薬生機審発0710第2号及びその後の改正を含む。）で定められた統一書式の他、必要に応じて別途定めた参考書式又は治験依頼者書式を治験依頼者と協議の上、使用する。

## 第5条（押印省略）

1. 委員長は、前条の通知に基づき、治験関連手続き書類への押印を省略することができる。
2. 押印省略の条件として、治験依頼者および院長との合意を前提とする。
3. 省略可能な押印は、治験審査結果通知書（統一書式5）の「治験審査委員長」の印章とする。
4. 委員長は、自らの責務で作成すべき書類の作成責任を負う。なお、本要綱（手順書）又は委受託契約書等にて、治験審査委員会事務局等が事務的作業の支援を規定している場合は、規定の範囲において当該担当者に業務を代行させることができるが、最終責任は委員長が負うこととする。
5. 文書の授受については、書面又は電磁媒体のいずれの方法で行ってもよいものとする。治験依頼者との電磁媒体による書類の授受は別途制定する「治験手続きの電磁化における標準業務手順書」に準ずる。

## 第6条（本要綱（手順書）の作成及び改訂）

本要綱（手順書）は、治験審査委員会において作成の上、院長の承認を得る。また、必要に応じて改訂し、院長の承認を得る。なお、改訂に当たっては、改訂日及び版番号を記す。

## 第7条（施行期日）

本要綱（手順書）は、院長の承認を得た日より施行する。

## 第2章 治験審査委員会

### 第8条（治験審査委員会の責務）

1. 治験審査委員会は、GCP 省令第1条で掲げる「治験に関する原則的事項」を尊重し、すべての被験者の人権の保護、安全の保持及び福祉の向上を図らなければならない。社会的に弱い立場にある者を被験者にする可能性のある治験の場合には、特に注意を払わなければならない。
2. 治験審査委員会は、院長より治験実施の適否について意見を求められた場合には、審査の対象とされる治験が倫理的及び科学的に妥当であるか否か、その他当該治験が当院において実施することが適当であるか否かを、提出された資料に基づき審査し、文書により院長に通知する。
3. 治験審査委員会は、院長より治験の継続の適否について意見を求められた場合には、当該治験の実施状況について必要に応じて調査した上、治験の継続について事態の緊急性に応じて速やかに審査を行い、文書により院長に通知する。

### 第9条（治験審査委員会の設置及び構成等）

1. 院長は、治験に係る調査審議を行わせるため、院内に治験審査委員会を設置する。
2. 治験審査委員会は、院長が指名する下記の条件を満たす者計9名以上で構成する。
  - 1) 医学、歯学、薬学その他の医療又は臨床試験に関する専門的知識を有する委員
  - 2) 1)以外の委員（GCP 省令第28条第1項第3号委員、以下「非専門委員」という。）が少なくとも2名
  - 3) 非専門委員以外に実施医療機関と利害関係を有しない委員（GCP 省令第28条第1項第4号委員、以下「4号委員」という。）が少なくとも1名
  - 4) 非専門委員以外に院長と利害関係を有しない外部の委員（GCP 省令第28条第1項第5号委員、以下「5号委員」という。）が少なくとも1名
3. 4号委員及び5号委員は、同一人物であることもあり得るが、別人であるか複数であることが望ましい。
4. 委員の数が9名より多い場合には、非専門委員、4号委員又は5号委員の数を増やす等により、委員構成を適正な割合に保つことを考慮する。また、男女両性で構成することが望ましい。
5. 院長は委員の中から、委員長及び副委員長を指名する。
6. 副委員長は委員長を補佐する。また委員長が当該治験の治験責任医師等で審議・採決に参加できない場合には委員長の業務を代行する。
7. 委員の任期は2年とし、再任は妨げない。
8. 委員の改選
  - 1) 委員の任期満了に伴う改選

- 委員の任期が満了する場合には、院長は改めて委員を指名する。
- 2) 委員に欠員が生じた場合  
特別の事由により委員に欠員が生じた場合には、院長は必要に応じて後任者を指名する。この場合、後任の委員の任期は前任者の残余期間とする。
  9. 院長は治験審査委員会に出席することはできるが、委員になること並びに審議及び採決に参加することはできない。
  10. 院長は、治験審査委員会に関する情報について、独立行政法人医薬品医療機器総合機構（以下「総合機構」という。）に登録し、情報の変更があった場合には、直ちに登録内容の更新を総合機構に依頼する。

#### 第10条（治験審査委員会の業務）

1. 治験審査委員会は、その責務の遂行のために、審査対象として以下の文書の最新のものを経営者から入手する。なお、下記の文書は必ずしも個別の作成を求めるものではなく、記載すべき内容が確認できる場合にあっては、複数の文書を1つにまとめることが可能である。また、あらかじめ、治験依頼者、治験審査委員会及び院長の合意が得られている場合においては、GCP 省令第20条第2項及び第3項に関する通知に限り、治験依頼者から入手することができる。この場合においては、GCP 省令第40条第1項の規定に基づき、院長が治験審査委員会に文書により通知したものとみなす。
  - 1) 治験実施計画書
  - 2) 治験薬概要書（製造販売後臨床試験の場合には、添付文書）及び治験使用薬（被験薬を除く。）に係る科学的知見を記載した文書
  - 3) 症例報告書の見本（治験実施計画書において、症例報告書に記載すべき事項が十分に読み取れる場合には、当該治験実施計画書をもって症例報告書の見本に関する事項を含むと解釈してよい。以下、これに準ずる。）
  - 4) 説明文書及び同意文書
  - 5) 治験責任医師 履歴書
  - 6) 治験分担医師の氏名リスト（治験審査委員会が必要と認める場合には治験分担医師の履歴書）
  - 7) 被験者の安全等に係る報告
  - 8) 被験者への支払に関する資料（支払がある場合）
  - 9) 被験者の健康被害に対する補償に関する資料
  - 10) 被験者の募集手順（広告等）に関する資料（行なう場合）
  - 11) 治験の現況の概要に関する資料（継続審査等の場合）
  - 12) その他、治験審査委員会が必要と認める資料
2. 治験審査委員会は、治験を実施することの妥当性に関する事項として、次の事項に

ついて倫理的、科学的及び医学的・薬学的観点から適切な期間内に調査審議し、その意見を院長に通知する。

- 1) 治験を実施する医療機関の適格性  
治験実施医療機関が十分な臨床観察及び試験検査を行なうことができ、かつ、緊急時に必要な措置を採ることができるなど、当該治験を適切に実施することができること
  - 2) 治験責任医師等の適格性  
治験責任医師等が当該治験を実施する上で適格であるか否かをその最新の履歴書等により検討すること  
なお、治験審査委員会が必要と認める場合には、治験分担医師が当該治験を実施する上で適格であるか否かをその最新の履歴書等により検討すること
  - 3) 治験実施計画書の倫理的及び科学的妥当性  
治験の目的、計画及び実施が妥当なものであること
  - 4) 説明文書及び同意文書の適切性  
被験者の同意を得るに際しての説明文書及び同意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) 被験者に対する支払がある場合には、その内容、方法が適切であること
  - 7) 被験者の健康被害に対する補償の内容が適切であること
  - 8) 被験者の募集手順（広告等）に関する資料がある場合は、募集方法等が適切であること
3. 治験審査委員会は、以下に関する文書を院長から入手した場合には、倫理的、科学的及び医学的・薬学的観点から、治験の継続について事態の緊急性に応じて速やかに調査審議し、その意見を院長に通知する。
- 1) 本条第1項各号の資料の追加、更新又は改訂された場合（ただし、治験実施計画書の分冊を作成しており、他の実施医療機関に特有の情報を改訂する場合、及び症例報告書の見本のレイアウトの変更、EDCの仕様の変更を行う場合は対象としない。）
  - 2) 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治験実施計画書からの逸脱又は変更報告
  - 3) 被験者に対する危険を増大させるか又は治験の実施に重大な影響を及ぼす治験に関するあらゆる変更に関する報告書
  - 4) すべての重篤で予測できない副作用等
  - 5) 被験者の安全又は当該治験の実施に悪影響を及ぼす可能性のある新たな情報
  - 6) 治験実施医療機関で発生した重篤な有害事象
  - 7) 治験の期間が1年を越える場合には、少なくとも年1回提出される治験実施状況報告書
  - 8) その他、治験審査委員会が必要と認める資料

4. 治験審査委員会は、治験責任医師又は治験依頼者に対して以下の事項を求める。
  - 1) 治験審査委員会は、治験審査委員会が治験の実施を承認し、これに基づく院長の指示、決定が文書で通知され、治験契約が締結される前に被験者を治験に参加させないよう治験責任医師に求める。
  - 2) 治験審査委員会は、緊急の危険を回避するためなど医療上やむを得ない場合や事務的事項に関する変更の場合（例：治験依頼者の組織・体制の変更、実施医療機関の名称・診療科名の変更、実施医療機関及び治験依頼者の所在地又は電話番号の変更、モニターの変更）を除き、治験審査委員会から承認の文書を得る前に治験実施計画書からの逸脱又は変更を開始しないように治験責任医師に求める。
  - 3) 治験審査委員会は、本条第 3 項 1) から 6) の事項について、治験責任医師又は治験依頼者が院長を経由して治験審査委員会に速やかに文書で通知するよう求める。
5. 被験者に対して直接の臨床的利益が期待できない非治療的な内容の治験であって、被験者の同意を得ることが困難な者を対象とすることが予測される治験について承認する場合には、かかる被験者の参加を承認する旨を承認文書に記載する。
6. 緊急状況下における救命的な内容の治験であって、被験者の事前の同意を得ることが不可能で、かつ、被験者の代諾者から同意を得ることができない場合にも治験が行われることが予測される治験について承認する場合には、本条第 1 項の文書が、関連する倫理的問題に適切に配慮しており、かつ次の各号のすべてに従っているものであることを確認する。
  - 1) 当該被験薬が、生命が危険な状態にある傷病者に対して、その生命の危険を回避するため緊急に使用される医薬品として、製造販売の承認を申請することを予定していること
  - 2) 現在利用可能な治療方法では十分な効果が期待できないこと。
  - 3) 被験薬の使用により被験者となるべき者の生命の危険が回避できる可能性が十分にあること。
  - 4) 効果安全性評価委員会が設置されていること
7. 前項の治験を承認した場合には、治験責任医師等が速やかに被験者又は代諾者となるべき者に対して説明した経緯と結果を治験審査委員会に報告するよう承認文書に記載する。また、当該承認文書に被験者及び代諾者の同意なしに治験に加わった者の人権の保護、安全の保持及び福祉の向上を図るための方法を明記する。

## 第 11 条（治験審査委員会の運営）

1. 治験審査委員会の開催
  - 1) 治験審査委員会は、定期的開催（原則として月 1 回）とする。
  - 2) 治験審査委員会事務局は、各委員に開催日程等を文書等で通知し、審査資料を治験審査委員会開催の 7 日前を目途に配付する。院長は治験審査委員会の開催予定日に

ついて、可能な限りあらかじめ公表する。

## 2. 会議の成立要件

治験審査委員会は、以下の要件を満たす会議においてのみ、その意思を決定できるものとする。なお、審議する治験課題ごとに下記要件を満たしていなければならない。

- 1) 審議及び採決には委員名簿の過半数且つ5名以上の委員が出席していること。
- 2) 医師資格を有する委員が2名以上出席していること
- 3) 非専門委員が少なくとも1名出席していること
- 4) 4号委員が少なくとも1名出席していること
- 5) 5号委員が少なくとも1名出席していること（ただし、4号委員及び5号委員が同一人物の場合には、4号・5号委員として少なくとも1名出席していること）

## 3. 治験審査委員会の審議及び採決

- 1) 院長及び当該治験に関係のある委員（治験責任医師、治験分担医師及び治験協力者並びに治験依頼者と密接な関係を有する者等）は、その審議及び採決に参加してはならない。なお、これらの委員は当該治験について、治験審査委員会に出席し情報を提供することはできる。
- 2) 審議に参加していない委員は、その採決に参加してはならない。
- 3) 治験審査委員会は審議に参加した委員全員の合意をもって決定とする。
- 4) 治験審査委員会が特に必要と認める場合には、委員以外の特別な分野の専門家を委員会に出席させて意見を聴くことができる。
- 5) 審査結果は下記の通りとし、委員長は審査終了後速やかに院長に文書により通知する。なお、(2)～(5)の場合には、その理由を付記する。また、あらかじめ、治験依頼者、治験審査委員会及び院長の合意が得られている場合には、GCP省令第20条第2項及び第3項に関する通知に限り、治験審査委員会は、院長に加えて治験責任医師及び治験依頼者にも同時に文書により意見を述べる事ができる。この場合、GCP省令第32条第6項の規定に基づき、治験審査委員会の意見を院長が治験依頼者及び治験責任医師に文書により通知したものとみなす。

(1) 承認する

(2) 修正の上で承認する

(3) 却下する

(4) 既に承認した事項を取り消す

(5) 保留する

- 6) 院長または治験依頼者は、治験審査委員会の審査結果について異議ある場合には、理由書を添えて治験審査委員会に再審査を要求することができる。治験審査委員会は、院長または治験依頼者から文書で異議申し立てがあった場合には、再審査を実施する等適切に対応する。
- 7) 治験審査委員会事務局は、治験審査委員会終了後、審査及び採決に参加した委員

(各委員の職業、資格及び所属を含む)に関する記録、会議の記録を作成し、委員長(副委員長が委員長を代行した場合にあっては、副委員長)の確認を得る。

#### 4. 緊急の治験審査委員会開催

- 1) 委員長は院長から緊急に意見を求められた場合又は委員長が必要と認めた場合には、事態の緊急性に応じ速やかに治験審査委員会を開催し、院長に意見を述べる。
- 2) 治験審査委員会を緊急に開催する必要のある事項は、下記のうち治験責任医師、院長あるいは委員長等が緊急に開催する必要があると判断した事項をいう。
  - (1) 治験責任医師から報告された重篤な有害事象
  - (2) 治験責任医師から報告された治験の実施に重大な影響又は被験者の危険を増大させるような変更
  - (3) 治験依頼者から報告された重篤で予測できない副作用等
  - (4) 治験依頼者から報告された重篤で予測できない不具合等
  - (5) その他、治験の継続に重大な影響を及ぼす事項

#### 5. 迅速審査

- 1) 治験審査委員会は、承認済みの治験について、進行中の治験に関わる軽微な変更の場合には、迅速審査を行うことができる。迅速審査の対象か否かの判断は委員長が行う。なお、「進行中の治験に関わる軽微な変更」とは治験の実施に影響を与えない範囲で、被験者に対する精神的及び身体的侵襲の可能性がなく、被験者への危険を増大させない変更をいう。

例：治験分担医師の変更、実施医療機関に関連するプロトコール分冊の変更等

- 2) 迅速審査を行う場合には、委員長が指名した2名以上の委員が提出された資料の内容を審査する。また、次回の治験審査委員会で迅速審査の内容及び審査結果を報告する。

#### 6. Web 開催

委員長が必要と認める場合、双方向の円滑な意思疎通が可能な手段による出席を妨げないものとし、審査資料の配布・閲覧が適切にされている場合において、Web 会議システム (Zoom、Skype for business、Microsoft Teams 等) にて出席した委員も審議及び採決へ参加できるものとする。なお手順は以下のとおりとする。

##### 1) 事前準備

- (1) 治験審査委員会事務局は、治験審査委員会当日の審査会場及び利用する Web 会議システムを確保する。
- (2) 治験審査委員会事務局は、治験審査委員会に Web 会議にて出席予定の委員や治験責任医師及び治験依頼者等へ開催日程等を Web 会議システムの招待メールにて通知する。  
その際、治験責任医師や治験依頼者が他の治験情報にアクセス出来ないよう対応を行う。

- (3) 治験審査委員会事務局は、出席予定者からの求めに応じて事前接続テストを実施する等、治験審査委員会の進行に支障を来さないよう対応を行う。
- 2) 治験審査委員会の開催
  - (1) 治験審査委員会事務局は、治験審査委員会の開催時間までに審査会場に必要な機材を設置し、Web 会議システムを起動する。
  - (2) 治験審査委員会事務局は、Web 会議システムの画面情報でアクセスした出席者が Web 会議の招待メールにて通知した出席者であることの確認を行うとともに、音声や画像に問題が無いことの確認を行う。
  - (3) 委員長は、治験審査委員会の成立要件を満たしていることを確認した後に開催を  
宣  
言する。
  - (4) 審議及び採決時においては、治験審査委員会事務局が審議及び採決に参加できない者がシステムから退出したことを確認した後に行う。
  - (5) 治験審査委員会事務局は、治験審査委員会の閉会を確認した後にシステムを終了する。
  - (6) 治験審査委員会事務局は、Web 会議システムを利用して治験審査委員会を開催した旨及び各委員の参加場所を会議録に記載する。

### 第 3 章 治験審査委員会事務局

#### 第 12 条（治験審査委員会事務局）

1. 院長は、治験審査委員会事務局を設置する。なお、治験事務局が治験審査委員会事務局を兼務することができる。
2. 治験審査委員会事務局は、院長の指示により以下の業務を行う。
  - 1) 治験審査委員会の要綱（手順書）の作成
  - 2) 委員の指名に関する業務
  - 3) 治験の調査審議に関する委受託契約締結手続き業務（他の医療機関から治験審査依頼される場合）
  - 4) 総合機構への治験審査委員会の登録及び登録内容変更申請業務
  - 5) 治験審査委員会要綱（手順書）等の公表に関する業務
3. 治験審査委員会事務局は、委員長の指示により以下の業務を行う。
  - 1) 治験審査委員会の開催準備
  - 2) 治験審査結果通知書及び治験審査委員会委員出欠リストの作成及び院長への提出
  - 3) 治験審査委員会の会議の記録及びその概要の作成
  - 4) 記録の保存

- 5) その他治験審査委員会に関する業務の円滑化を図るために必要な事務及び支援
4. 院長は、治験審査委員会の事務局業務を治験施設支援機関に委託することができる。この場合において、院長は当該業務を受託する者と、委託業務の範囲、委託業務の手順に関する事項、要綱（手順書）に基づき委託業務が適正かつ円滑に行われているかどうかを確認することができる旨等について記載した文書により契約を締結する。

## 第4章 治験審査委員会要綱（手順書）等の公表

### 第13条（会議の記録の概要の作成）

1. 院長は、以下の事項を踏まえて会議の記録の概要を作成する。なお、迅速審査については、その結果を次回の治験審査委員会へ報告することより、会議の記録の概要の作成を必要としない。
  - 1) 「会議の記録の概要」には、開催日時、開催場所、出席委員名、議題及び審議結果を含む主な議論の概要を含む。
  - 2) 1) の議題には、成分記号（一般名が付されている場合にはその名称を含む。）、治験依頼者名、開発の相及び対象疾患名（第Ⅲ相試験に限る。）を含む。
  - 3) 1) の審議結果を含む主な議論の概要については、単に審議結果のみを記載するのではなく、質疑、応答などの主な内容を簡潔に記載する。ただし、特に議論がなかった場合には、審議結果のみ記載することで差し支えない。

### 第14条（治験審査委員会要綱（手順書）等の公表）

1. 院長は、治験審査委員会要綱（手順書）、委員名簿及び会議の記録の概要を適切な方法で公表する。なお、委員名簿には、職業、資格及び所属を含まなければならない。ただし、委員が資格等を特に有していない場合には、その部分について記載の必要はない。
2. 会議の記録の概要については、治験審査委員会の開催ごと、治験審査委員会の開催後2か月以内を目途にその会議の記録の概要を公表する。
3. 院長は、治験依頼者等より会議の記録の概要に治験依頼者等の知的財産権を侵害する内容が含まれていないか事前に確認したい旨の求めがあった場合には、求めに応じるとともに、必要があればマスクングなどの措置を講じた上で公表する。
4. 院長は、治験審査委員会の要綱（手順書）及び委員名簿に変更があった場合、直ちに公表内容を更新し、またその履歴が確認できるよう記録を残す。

## 第5章 記録の保存

### 第15条（記録の保存）

治験審査委員会において保存する文書は以下のものである。

- 1) 本要綱（手順書）
- 2) 委員名簿（各委員の職業、資格及び所属を含む。）
- 3) 調査審議された資料等
- 4) 治験審査委員会の審査等の記録（審査及び採決に参加した委員の名簿、会議の記録及びその概要を含む）
- 5) 調査審議に関する契約書（外部の医療機関から審査依頼を受けた場合）
- 6) 書簡等の記録
- 7) その他必要と認められたもの

### 第16条（記録の保存期間）

治験審査委員会において保存する文書（前条第1号及び第2号を除く。）は、治験依頼者によって保存の必要がなくなった旨の通知がなされるまで保存する。なお保存すべき期間はGCP省令に規定された期間とする。ただし治験依頼者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治験依頼者と協議する。

### 第17条（記録の廃棄）

1. 院長は、治験依頼者が記録の保存期間の満了等に関して通知してきた場合には、当該通知に基づいて治験事務局責任者に当該資料の廃棄等の処置を指示する。
2. 治験事務局責任者は、記録等を廃棄した際には、廃棄の記録を作成する。
3. 治験事務局責任者は、院長の指示を受けて当該記録を廃棄する場合には、被験者のプライバシー及び治験依頼者の秘密を侵害しないよう適切に処分するものとする。

## 第6章 外部の医療機関からの審査依頼

### 第18条（外部の医療機関からの審査依頼）

1. 院長は外部の医療機関から治験審査の依頼を受けた場合には、当該治験審査を受託するか否かを委員長と協議する。審査可能であると判断した場合には、院長は調査審議に関する契約書を締結した上、本要綱（手順書）に従い審査する。
2. 治験審査委員会の審査終了後、委員長は審査結果を速やかに当該医療機関の長に報告する。
3. 当該医療機関の長または治験依頼者は、治験審査委員会の審査結果について異議ある

場合には、理由書を添えて治験審査委員会に再審査を要求することができる。治験審査委員会は、当該医療機関の長または治験依頼者から文書で異議申し立てがあった場合には、再審査を実施する等適切に対応する。

#### 第19条（その他）

この要綱に定めるもののほか、委員会の運営に関し必要な事項は、委員長・副委員長が協議して定める。

#### 附 則

1. この要綱は、平成10年12月1日から施行する。
2. この要綱は、平成17年4月1日から改正施行する。
3. この要綱は、平成23年7月1日から改正施行する。
4. この要綱は、平成23年10月4日から改正施行する。
5. この要綱は、平成24年7月1日から改正施行する。
6. この要綱は、平成25年8月20日から改正施行する。
7. この要綱は、平成25年9月2日から改正施行する。
8. この要綱は、平成29年1月4日から改正施行する。
9. この要綱は、令和2年7月28日から改正施行する。
10. この要綱は、令和5年4月1日から改正施行する。

#### 改訂内容

（令和5年4月1日改訂分）

1. 全面見直しを行い、全体の記載整備を実施。
2. 資料名を治験審査委員会要綱から治験審査委員会要綱（手順書）へ変更。
3. 第5条（押印省略）を追加。
4. GCPの一部改正（令和2年8月31日）内容を更新。
5. 医療機器GCPの一部改正（令和2年8月31日）内容を更新。
6. 再生医療等製品GCPの一部改正（令和2年8月31日）内容を更新。
7. GCPガイドランス改正（令和3年7月30日）内容を更新。