岡山大学病院 医師主導治験に係わる標準業務手順書 変更点一覧

| 頁番号 | 変更前(2020年1月改訂版) | 変更後(第12版) | 改訂理由 |
|---------------------------------|---|--|--|
| 表紙 | _ | | 表紙に手順書名、担当部門、改訂者、改訂日、版数を明記し記載整備した。 |
| p3 第1章 目的と適用範 囲 | | 労働省令第155号)が適用される治験においては、本手順書において「治験薬」とあるのを「治験使用薬」に、「治験機器」とあるのを「治験使用機器」に、「治験製品」とあるのを「治験使用製品」と読み替えるものとする。(ただし、「治験薬概要書」を除く) | 「「医薬品の臨床試験の実施の 基準に関する省令」の一部を改 正する省令」(厚生労働省令第 155号、令和2年8月31日)」の発 出に伴い追記した。 |
| p7 第4章 治験責任医 師の業務 第13条 | 12 治験薬の正しい使用法を各被験者に説明、指示し、当該治験 薬にとって適切な間隔で、各被験者が説明された指示を正しく 守っているか否かを確認すること。 | 12 治験薬の正しい使用法を各被験者に説明、指示し、当該治験にとって適切な間隔で、各被験者が説明された指示を正しく守っているか否かを確認すること。 | 誤記訂正 |
| p7 第4章 治験責任医 師の業務 第13条 | (16) 治験実施計画書の規定に従って正確な症例報告書を作成 し、記名押印又は署名し、治験調整委員会代表に提出する。治験 責任医師はその写しを適切に保存すること。また治験分担医師が 作成した症例報告書については、その内容を点検し、問題がない ことを確認した上で <u>記名押印又は</u> 署名し、治験調整委員会代表に 提出、治験責任医師はその写し適切に保存する。 | 写しを適切に保存すること。また治験分担医師が作成した症例報告書については、その内容を点検し、問題がないことを確認した | 「押印を求める手続の見直し等のための厚生労働省関係省令のための厚生労働省関係省令の一部を改正する省令」(令和2年12月25日、厚生労働省令第208号)の発出に伴い整備した。 |
| p8 第4章 治験責任医 師の業務 第14条 | | 名し、日付を記入するものとする。 | 「押印を求める手続の見直し等のための厚生労働省関係省令の一部を改正する省令」(令和2年12月25日、厚生労働省令第208号)の発出に伴い整備した。 |
| | ばならない。また、被験者が治験に参加している間に、同意文書 及びその他の説明文書が改訂された場合は、その都度新たに前 項の規定に従って <u>記名押印又は</u> 署名と日付を記入した同意文書 | 3 | 「押印を求める手続の見直し等のための厚生労働省関係省令のための厚生労働省関係省令の一部を改正する省令」(令和2年12月25日、厚生労働省令第208号)の発出に伴い整備した。 |

岡山大学病院 医師主導治験に係わる標準業務手順書 変更点一覧

| 頁番号 | 変更前(2020年1月改訂版) | 変更後(第12版) | 改訂理由 |
|---|---|---|---|
| p.9 第4章 治験責任医師の業務 (治験実施計画書からの逸脱等)第16条 | | | 「医薬品、医療機器等の品質、 有効性及び安全性の確保等に 関する法律等の一部を改正す る法律の一部 の施行に伴う関係省令の整備 等に関する省令」(令和3年1月 29日)の発出に伴い追記した。 |
| | | 2 | 第1項の追加に伴い項数をずら した。 |
| | 2 治験責任医師又は治験分担医師は、承認された治験実施計画書から逸脱した行為を全て記録しなければならない。 | 3_治験責任医師又は治験分担医師は、承認された治験実施計画書から逸脱した行為を全て記録しなければならない。 | 第1項の追加に伴い項数をずら した。 |
| | 回避するためのものである等医療上やむを得ない事情のため に、治験審査委員会の事前の承認なしに治験実施計画書からの 逸脱又は変更を行うことができる。その際には、治験責任医師 は、逸脱又は変更の内容及び理由並びに治験実施計画書の改 訂が適切な場合には、その案を可能な限り早急に病院長及び病 | | 第1項の追加に伴い項数をずら した。 |
| p.9 第5章 治験薬等の 管理 | 第17条 治験薬の管理責任は、病院長が負うものとする。 | 第17条 治験薬 <u>等</u> の管理責任は、病院長が負うものとする。 | 誤記修正 |
| 管理 | 2 病 院長は、治験薬を保管、管理させるため薬剤部長を治験薬 管理者とし、病院内で実施される全ての治験薬を管理させるもの とする。ただし、治験機器については、原則当該治験を実施する 診療科等の長を管理者とし、 <u>再生医療等</u> 製品については、治験 毎に病院長が指名する。 なお、治験薬 管理者は必要に応じて治験薬管理補助者を指名 し、治験薬の保管、管理を行わすことができる。 | 2 病院長は、治験薬を保管、管理させるため薬剤部長を治験薬 管理者とし、病院内で実施される全ての治験薬を管理させるもの とする。ただし、治験機器については、原則当該治験を実施する 診療科等の長を管理者とし、そ <u>の他の者が行う場合は治験毎に 病院長が指名する。治験</u> 製品については、 <u>治験薬管理者が行う</u> 場合は本項の治験薬に係る規定に則るものとし、その他の者が 行う場合は治験毎に病院長が指名する。 なお、治験薬 管理者は必要に応じて治験薬管理補助者を指名 し、治験薬の保管、管理を行わすことができる。 | 誤記修正及び当院の実状に則 した記載に変更した。 |

岡山大学病院 医師主導治験に係わる標準業務手順書 変更点一覧

| | 頁番号 | 変更前(2020年1月改訂版) | 変更後(第12版) | 改訂理由 |
|----------------|-----|-----------------|---|------------|
| p.9 第 管: | | | 3 治験薬管理者は、治験責任医師が作成した治験薬等の取扱い及び保管、管理並びにそれらの記録に際して従うべき指示を記載した手順書に従い、GCPを遵守して適正に治験薬等を保管、管理する。 | |
| p.1 | 2 | _ | <u>2021年 3月改訂</u> | 改訂年月を追記した。 |