

事務連絡
平成 31 年 3 月 29 日

各都道府県衛生主管部（局） 御中

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課

自ら治験を実施する者による医薬品の治験の実施に関する質疑応答集
(Q&A)について

自ら治験を実施する者による医薬品の治験は、「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)及び「医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令」のガイダンスについて(平成24年12月28日付け薬食審査発1228第7号厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知)に基づき実施されています。また、自ら治験を実施しようとする者による薬物に係る治験の計画の届出等の取扱い並びに自ら治験を実施する者による治験中の副作用報告及び治験薬の取扱いについて、各種関連通知により示してきました。

今般、平成25~27年度厚生労働科学研究費補助金医薬品・医療機器等レギュラトリーサイエンス総合研究事業「治験活性化に資するGCPの運用等に関する研究」等における検討を踏まえ、自ら治験を実施する者による治験の推進と運用の効率化を目的として、自ら治験を実施する者による医薬品の治験の実施に関する質疑応答集(Q&A)を別添のとおり取りまとめましたので、貴管内関係業者及び医療機関に対して周知いただきますよう御配慮願います。



(別添)

自ら治験を実施する者による医薬品の治験の実施に関する
質疑応答集 (Q & A)

※ 本質疑応答集においては、次のとおり略語を用いるものとする。

「G C P省令」

・・・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）

「G C Pガイダンス」

・・・「医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令」のガイダンスについて（平成24年12月28日付け薬食審査発1228第7号厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知）

「安全性定期報告通知」

・・・薬事法施行規則等の一部を改正する省令の施行に関する留意事項について（平成24年12月28日付け薬食審査発1228第11号厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知）

「治験薬GMP通知」

・・・治験薬の製造管理、品質管理等に関する基準（治験薬GMP）について（平成20年7月9日付け薬食発第0709002号厚生労働省医薬食品局長通知）

「I R B」

・・・治験審査委員会

○治験の準備について

Q 1 :

G C P省令第15条の5に基づき作成される治験薬概要書について、治験薬提供者から治験薬概要書の提供を受けることが困難である場合に、自ら治験を実施しようとする者が作成する治験薬概要書として、最新の添付文書及びインタビューフォームを使用してよいか。

A 1 :

治験薬概要書は、治験責任医師及びその他治験に関与する者が、治験実施計画書の主要項目（投与量、投与回数・間隔、投与方法、被験者の安全性を監視するための手順等）の合理的根拠を理解し、治験実施計画書を遵守するために、品質、毒性、薬理作用その他の被験薬に関する情報を提供するためのものである。

治験薬提供者から治験薬概要書の入手が困難な場合で、上記の目的を果たし、当該治験の準備、実施及び管理が適切に行われる限りにおいて、最新の添付文書及びインタビューフォームで代替可能なものについては、それらを活用して差し支えない。なお、この場合には、インタビューフォームと添付文書の両方を添付することが望ましい。

○治験の管理について

Q 2 :

G C Pガイダンス第26条の2第7項について、「自ら治験を実施する者は、規制当局に治験計画の届出が受理されるまで、治験薬の提供を受けてはならない。」とある。例えば、自ら治験を実施する者の管理する倉庫への入庫は、計画の届出が受理後でなければならないか。

A 2 :

治験薬を保管する場所が実施医療機関の外であれば、治験薬の提供には当たらない。なお、治験薬の管理責任の所在を明らかにし、治験薬を適切に取扱うこと。

Q 3 :

G C P省令第26条の2第1項について、治験薬の容器又は被包に記載すべき事項に自ら治験を実施する者の職名がある。職名は、治験の実施中に変更とな

る場合も多いため、「医師」と記載することでも差し支えないか。

A 3 :

原則として、治験薬の責任の所在を明確にするため、治験薬の容器又は被包に自ら治験を実施する者の職名を記載すること。

ただし、治験実施中に職名の変更の可能性等がある場合で、他の情報により治験薬の責任の所在が明確に判断できる場合においては、「医師」といった記載も含め、治験薬の責任の所在を明確するために適切な職名を記載することで差し支えない。

Q 4 :

G C P省令第 26 条の 2 及び 3 の治験薬の管理及び品質の確保について、既に市販されている医薬品を治験薬として使用する際に、治験薬の被包（又はラベル）の変更（又は貼り替え）はどのように取り扱うべきか。

A 4 :

治験薬の被包等の表示に当たっては、治験薬GMP通知に規定されている手順や記録の確認、必要な構造設備の確保等といった治験薬の品質を確保するために必要な体制を整えること。治験薬GMP通知の第 2 治験薬の製造管理及び品質管理に基づき、手順書等の文書整備、教育訓練、記録、点検等を行い、適切な構造設備の下で製造管理及び品質管理がなされるのであれば、実施医療機関等で表示を行っても差し支えない。

既に市販されている医薬品を治験薬として使用する際には、当該医薬品の物性・特性に応じた適切な構造設備、手順等について、科学的観点からリスクベースで検討し、自ら治験を実施する者がその責任を果たすよう十分な取決めのもとで表示の変更を行わせること。

Q 5 :

G C P省令第 26 条の 8 第 2 項及び第 26 条の 9 第 3 項について、多施設共同治験において、モニター又は監査担当者は、一つの実施医療機関を対象としたモニタリング報告書又は監査報告書を、他の実施医療機関の全ての自ら治験を実施する者及び全ての実施医療機関の長に提出する必要はあるか。

A 5 :

一つの実施医療機関を対象としたモニタリング報告書及び監査報告書については、他の自ら治験を実施する者及び他の実施医療機関の長に提出する必要は

ない。

なお、当該モニタリング報告書及び当該監査報告書の内容並びにそれらに対する I R B の意見のうち、当該治験に係る重要な事項については、他の全ての自ら治験を実施する者及び他の全ての実施医療機関の長に情報を共有すること。

Q 6 :

G C P省令第 26 条の 8 第 2 項及び第 26 条の 9 第 3 項について、モニター又は監査担当者は、モニタリング報告書又は監査報告書の原本を自ら治験を実施する者に提出し、実施医療機関の長にはその写しを提出することでよいか。

A 6 :

自ら治験を実施する者、実施医療機関の長等の合意があらかじめ得られている場合であって、自ら治験を実施する者及び実施医療機関の長を連名で宛先として作成する場合であれば、一方を正本（原本）、もう一方を副本（正本の写し）とすることでも差し支えない。ただし、この場合においては、そうした取扱いについて手順書等であらかじめ定めておくこと。

Q 7 :

G C P省令第 31 条第 4 項について、多施設共同治験において、治験調整医師を置く場合、治験調整医師の業務に関する監査報告書は、全ての実施医療機関において I R B の審査を受ける必要はあるか。治験調整医師が所属する実施医療機関の I R B の審査のみを受ければ良いか。

A 7 :

治験調整医師の業務に関する監査報告書については、治験調整医師が所属する実施医療機関の I R B のみで審査をすることで良い。また、治験調整医師が当該医師主導治験を実施している実施医療機関のいずれにも所属していない場合においては、いずれかの実施医療機関の I R B で審査をすることで良い。

ただし、自ら治験を実施する者は、治験の実施に当たり、治験調整医師への業務委嘱書、監査に関する計画書及び業務に関する手順書等の文書を適切に作成し、当該監査報告書の提出先及び審議を依頼する I R B の選定手順等の取扱いについて、あらかじめ明確にしておくこと。また、それらの文書については、全ての実施医療機関の I R B に提出され、当該監査報告書の取扱いを含めて審議されていることが必要である。

なお、当該監査報告書の内容及び当該監査報告書に対する I R B の意見のうち、当該治験に係る重要な事項については、他の全ての自ら治験を実施する者及

び他の全ての実施医療機関の長に情報を共有すること。

Q 8 :

G C P省令第 26 条の 12 について、多施設共同治験において、治験調整医師の調整業務で発生した文書を全ての自ら治験を実施する者が保存する必要があるか。治験調整医師に記録保存業務を委託することは可能か。

A 8 :

各自ら治験を実施する者の責任の下、調整業務において発生した文書の所在が明確にされていれば、治験調整医師に記録保存業務を委託することが可能である。ただし、監査担当者又は規制当局の求めに応じて、速やかに治験調整医師の調整業務で発生した文書を提示できる管理体制を構築している必要がある。

Q 9 :

G C P ガイダンス第 26 条の 8 第 2 項第 3 号について、モニタリング報告書に関する行なった点検とフォローアップを文書化する業務には、誰を指名することが適切か。

A 9 :

自ら治験を実施する者が、治験の実施体制を考慮して判断すべきである。例えば、モニタリングを実施したモニターとは別のモニタリング業務の責任者等が想定される。なお、当該業務を行う者については、あらかじめモニタリングに関する手順書等により定めておくこと。

○治験の安全性情報の取扱いについて

Q 10 :

既に製造販売の承認を与えられている医薬品に係る治験を行った場合又は既に治験依頼者が治験を行った被検薬を用いて治験を行った場合以外の自ら治験を実施する者による治験において、開発が長期間中断されることが予想される場合に、安全性定期報告通知 1. (8) における年次報告を留保するときには、「治験薬副作用・感染症症例報告留保申出書」を提出する必要があるか。

A 10 :

独立行政法人医薬品医療機器総合機構審査マネジメント部審査企画課に「治

験薬副作用・感染症症例報告留保申出書」を提出する必要がある。

Q11 :

安全性定期報告通知1.（6）について、「自ら治験を実施する者による治験においては、各試験の実施期間が1年未満の場合には年次報告は不要とする。」とされているが、「各試験の実施期間」は何の期間を示しているのか。

A11 :

安全性定期報告通知1.（6）の各試験の実施期間とは、実際に実施された試験の期間を示すものであり、各種届書（治験計画届書、治験計画変更届書、治験中止届書又は治験終了届書）の実施期間欄（実施期間欄がない場合は備考欄）に記載された実施期間と理解してよい。