新規治験申請時提出書類一覧

2025/6更新

- ★ 審議資料の提出期日は審議月の前月末です。間に合わないことが予想される場合は早めにご相談ください。
- ★ 提出にあたっては最新の統一書式(令和4年11月30日)を使用してください。
- ★ 審議資料は全てDDworksTrialSite(2024年4月1日運用開始)を経由して提出してください。

- ★電子媒体の注意事項
 ① 原則PDFファイルにて送付してください。
 ② ファイル名を例示のとおりとしてください。
 ② (例:「当院整理番号」_「統一書式番号」_「同一統一書式の連番」_「同一統一書式の版数」_「作成年月日」)
 ③ 詳細は「愛知県がんセンター治験手続きの電磁化における標準業務手順書」をご確認ください。

1 治験依頼	提出書類			記入上・提出上の注意
1 治験依頼		UP XX	部数	101/T VERTT 63/TVW
]書	-	PDF	・「治験の期間」の欄は、 「プロトコール上の期間: ●●~●● 契約期間: 契約締結日~西暦**年3月31日(契約締結年度末)」 と2行に分けて記載してください。(単年度契約のため)
2 治験分担 (書式 2	B医師・治験協力者リスト)	-	PDF	 ・治験責任医師及び担当CRCに確認後、記載してください。 ※ 「所属又は職名」の欄は、「~部」までの記載 ※ 画像提供がある場合: 「放射線診断部長」、 病理検体提供がある場合: 「遺伝子病理診断部の医師」を記載
3 治験責任 (書式1	- 医師等の履歴書)	-	PDF	・秘書又は治験責任医師に依頼してください。 ・書式1に準じる様式でも提出可能です。
	「GCP省令第10条、医療機器GCP省令第10条又は再生医療等製品GCP省令第10条」(実施医療機関の長への文書の事前提出)に定められた文書のほか、 次に掲げる文書			
【共通事	項】	-	各1部 (PDF)	
① 治験	実施計画書			
② 治験	薬等概要書			・製造販売後臨床試験の場合は、「添付文書」としてください。
3 症例	報告書の見本			・治験実施計画書で記載事項が十分に読み取れる場合には、提出は不要です。
④ 説明:	文書(同意書を含む)			・「同意説明文書作成の手引き」を参照し作成してください。・同意書は、当院の書式を使用してください。
⑤ 治験	の費用の負担について説明した文書			・原則、被験者へ 直接 支払いが行われる負担軽減費等の内容についての み審議を行います。それ以外の文書は審議対象外です。
⑥ 被験者	の健康被害の補償について説明した文書			
⑦ 負担	軽減費に関する同意書及び辞退届			
⑧ 被験	者の安全等に係る資料			
9 その	他 (提出がある場合)			
5 治験薬等	5の管理に関する手順書	-	1 (PDF)	・受託決定通知メールの受信から5営業日以内にメールで受託研究事務局 及び治験薬管理室(薬剤部)に提出してください。 ・さらに、後日DDworksTrialSiteにログインできるようになったら、同 システム内で治験薬管理室(薬剤部)宛て交付してください。
6 新規契約]算出表等の各ポイント表	1	-	・審議対象外のため、治験依頼書の資料名への記載は不要です。 ・「内訳理由」も必ず提出してください。
7 契約書及	び覚書(押印済)	必要部数	-	・契約書は、当院の雛形を使用してください。 ・内容固定後、 <u>依頼者押印及び製本(任意)済み</u> のものをIRB開催日まで に提出してください。当院押印後、必要部数を返却します。 ・覚書の提出の際には「覚書締結依頼書」を添付してください。
8 契約書返	X送用封筒	1	-	レターパック等 (宛先及び受託番号を記載)