|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **契約様式2** | **（3者契約）** | 整理番号 | 治 |
|  | | 区　　分 | ■ 治験 |

**治　験　契　約　書**

愛媛県立中央病院（以下「甲」という）と（治験依頼者名）（以下「乙」という）と（開発業務受託機関名）（以下「丙」という）とは、被験薬：　　の治験（以下「本治験」という）の実施に関し、次の条項により契約（以下「本契約」という）を締結する。

**（総則）**

**第1条**本治験の内容は次のとおりとし、乙は、本治験を甲に委託し、甲は、これを受託するものとする。

1. 治験課題名：  
     
   （治験実施計画書NO．　　　　　　　）
2. 治験の内容（対象疾患、投与期間等）：
3. 治験期間：　　　　年　　月　　日　～　　年　　月　　日
4. 目標被験者数：　　　　症例（治験薬投与症例）
5. 治験責任医師（氏名）：

**（乙が丙に委託した業務の範囲）**

**第2条**　丙は、乙の委託により本治験に係る次の業務を実施する。

1. 治験使用薬の交付に関する業務
2. 治験のモニタリングに関する業務
3. 症例報告書の回収及び原資料等との照合に関する業務
4. 治験使用薬の回収に関する業務
5. 治験の終了に関する業務
6. 治験実施医療機関との契約手続きに係る業務
7. 本治験期間中の治験関連資料の保管
8. 前項各号の委託業務に変更を生じる場合については、乙が丙に委託した業務の詳細を、別途明記するものとする。
9. 乙丙間の委受託に関しては、本契約に定めるもののほか、別途締結の委受託契約による。

**（本治験の実施）**

**第3条**　甲、乙及び丙は、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（以下「医薬品医療機器等法」という）及びその関連規則、「医薬品の臨床試験の実施の基準に関する省令」（以下「GCP省令」という）、その他の関連法令及びその関連する通知（以下合わせて「GCP省令等」という）、前条の治験実施計画書、並びに「愛媛県立中央病院治験に係わる標準業務手順書」を遵守して、慎重かつ適正に本治験をするものとする。

1. 甲、乙及び丙は、本治験の実施に当たり、被験者の人権・福祉を最優先するものとし、被験者の安全、プライバシーに悪影響を及ぼす恐れのあるすべての行為は、これを行わないものとする。
2. 治験責任医師等は、被験者が本治験に参加する前に、GCP省令第51条第1項各号に掲げる事項を記載した説明文書及び同意文書を作成し、被験者に交付するとともに、当該説明文書に基づいて本治験の内容等を十分に被験者に説明し、本治験への参加について自由意思による同意を文書により得るものとする。また、同意取得後に、同意文書の写を被験者に交付するものとする。なお、被験者の同意取得が困難な場合、本治験への参加又は参加の継続について被験者の意思に影響を与える情報が得られた場合、非治療的治験を実施する場合、緊急状況下における救命的治験を実施する場合、又は被験者が同意文書等を読めない場合にあっては、GCP省令等に基づき同意を取得するものとする。
3. 甲の長、治験責任医師及び乙は、GCP省令に規定されている通知及び報告を、適切な時期に適切な方法で行わなければならない。
4. 甲は、天災その他やむを得ない事由により本治験の継続が困難な場合には、乙と協議を行い、本治験の中止又は治験期間の延長をすることができるものとする。
5. 甲は乙に本治験を実施した結果を速やかに報告するものとする。
6. 本治験を実施した結果にあたっては、実施計画書に従って、速やかに正確かつ完全な症例報告書を作成し、丙を通じて乙に提出する。
7. 前号の症例報告書の作成・提出、又は作成・提出された症例報告書の変更・修正にあたっては、甲は、乙作成の手順書に従って、これを行うものとする。

**（本治験に係る費用及びその支払方法）**

**第4条**　本治験に係る費用及びその支払方法については、別途締結する覚書にて定めるものとする。

**（治験薬の管理等）**

**第5条**　乙は、治験薬をGCP省令第16条及び第17条の規定に従って製造し、契約締結後速やかに、その取扱方法を説明した文書とともに、これを丙を通じて甲に交付する。

1. 甲は、前項により丙を通じて乙から受領した被験薬及び本治験において被験薬と比較するために用いられる医薬品又は薬物その他の物質（以下「治験使用薬」という）を本治験のみに使用する。
2. 甲は、治験薬管理者（薬剤部長）に、治験使用薬の取扱い及び保管・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乙作成の手順書に従った措置を適切に実施させるものとする。

**（消耗器材及び設備備品の管理等）**

**第6条**　乙は、本治験に必要な消耗器材及び設備備品をあらかじめ甲に提供する。

1. 甲は、乙から提供された消耗器材及び設備備品を適切に管理するものとする。
2. 甲が、乙から提供された設備備品を滅失し、又は棄損したことにより、乙に損害を与えた場合においても、甲の責めに帰すべき事由により生じた場合を除き、その一切の責任は乙が負担するものとする。

**（副作用情報等）**

**第7条**　乙は、治験使用薬について、医薬品医療機器等法第80条の2第6項に規定する事項を知ったときは、GCP省令第20条第2項及び第3項に基づき、その旨を甲の長及び治験責任医師に文書で通知する。

1. 治験責任医師は、治験使用薬について、GCP省令第48条第2項に規定する治験使用薬の副作用によるものと疑われる死亡その他の重篤な有害事象の発生を認めたときは、直ちに甲の長、乙及び丙に通知する。
2. 乙は、治験使用薬の品質、有効性及び安全性に関する事項その他の治験を適正に行うために重要な情報を知ったときは、直ちにこれを甲の長、丙及び治験責任医師に通知し、速やかに治験実施計画書及び治験薬概要書の改訂その他必要な措置を講ずるものとする。

**（治験の継続審査等）**

**第8条**　甲の長は、次の場合、本治験を継続して行うことの適否について、治験審査委員会の意見を聴くものとする。

1. 治験の期間が1年を超える場合
2. GCP省令第20条第2項及び第3項、同第48条第2項又は同第54条第3項の規定に基づき通知又は報告を受けた場合
3. その他、甲の長が治験審査委員会の意見を求める必要があると認めた場合
4. 甲の長は、前項の治験審査委員会の意見及び当該意見に基づく甲の長の指示又は決定を、乙及び治験責任医師に文書で通知するとともに、丙を通じて乙に文書で通知する。

**（治験の中止等）**

**第9条**　乙は、次の場合、その理由を添えて速やかに甲の長に文書で通知する。

1. 本治験を中断し、又は中止する場合
2. 本治験により収集された治験成績に関する資料を被験薬に係る医薬品製造販売承認申請書に添付しないことを決定した場合
3. 甲の長は、治験責任医師から次の報告を受けた場合は、速やかにこれを治験審査委員会に文書で通知するとともに、丙を通じて乙に文書で通知する。
4. 本治験を中断し、又は中止する旨及びその事由
5. 本治験を終了する旨及び治験結果の概要

**（モニタリング等への協力及び被験者の秘密の保全）**

**第10条**　甲は、乙及び丙が行うモニタリング及び監査並びに治験審査委員会及び国内外の規制当局の調査に協力し、その求めに応じ、原資料等の本治験に関連する全ての記録を直接閲覧に供するものとする。

1. 乙及び丙は、正当な理由なく、モニタリング又は監査の際に得た被験者の秘密を第三者に漏洩してはならない。また、乙及び丙は、その役員若しくは従業員又はこれらの地位にあった者に対し、その義務を課すものとする。

**（治験結果の公表及び秘密保持）**

**第11条**　甲は、本治験に関して乙から開示された資料（丙を通じて開示された資料を含む）その他の情報については、乙の事前の文書による承諾なしに第三者に漏洩してはならない。

2. 甲は、本治験により得られた情報を専門の学会等外部に公表する場合には、事前に文書により乙の承諾を得るものとする。

3. 乙は、本治験により得られた情報を被験薬に係る医薬品製造販売承認申請等の目的で自由に使用することができる。また、乙は、当該情報を製品情報概要として使用することができるものとする。なお、製品情報概要として使用する場合には、あらかじめ甲の承諾を得た上でこれを行うものとする。

**（成果の帰属）**

**第12条**　本治験を実施することで得られた知的財産権及び研究成果は乙に帰属するものとする。

**（記録等の保存）**

**第13条**　甲及び乙は、GCP省令等で保存すべきと定められている、本治験に関する各種の記録及び生データ類（以下「記録等」という。）については、GCP省令等の定めに従い、各々保存の責任者を定め、これを適切な条件の下に保存する。

1. 甲が保存しなければならない記録等の保存期間は、少なくとも被験薬に係る医薬品製造販売承認日（GCP省令第24条第3項の規定により通知を受けたときは、通知を受けた日後3年を経過した日）又は治験の中止若しくは終了の後3年を経過した日のうちいずれか遅い日までの期間とする。ただし、乙がこれよりも長期間の保存を必要とする場合は、保存期間及び保存方法について甲乙協議し決定するものとする。
2. 乙が保存しなければならない記録等の保存期間は、GCP省令等及び医薬品医療機器等法施行規則第101条で規定する期間とする。
3. 乙は、被験薬に係る医薬品製造販売承認が得られた場合、開発を中止した場合又は記録等の保存を要しなくなった場合には、これを遅滞なく甲に通知するものとする。

**（被験者の健康被害の補償）**

**第14条**　本治験に起因する健康被害が発生した場合は、甲は、直ちに適切な治療を行うとともにその概要を乙及び丙に報告する。

1. 甲、乙及び丙は、前項の健康被害の発生状況を調査し、協力して原因の究明を図る。
2. 第1項にいう健康被害の解決に要した費用については、当該健康被害が、甲が本治験をGCP省令等若しくは治験実施計画書から著しく逸脱して実施したことにより生じた場合、又は甲の責めに帰すべき事由により生じた場合を除き、全額を乙が負担するものとする。なお、甲は裁判上、裁判外を問わず和解する場合には、事前に乙の承諾を得るものとする。
3. 乙は、あらかじめ、治験に係る被験者に生じた健康被害の補償のために保険その他の必要な措置を講じておくものとする。

**（紛争の解決）**

**第15条**　本治験に関し、被験者との間に紛争が生じた場合、又は発生する恐れが生じた場合は、甲、乙及び丙の三者がその対策を協議するものとする。

**（賠償責任）**

**第16条**　本治験に実施に起因して、第三者に対する損害が発生し、かつ、甲に賠償責任が生じたときは、その損害が甲の責めに帰すべき事由により生じた場合を除き、その一切の責任は乙が負担するものとする。

**（契約の解除）**

**第17条**　甲及び乙は、相手方がGCP省令等、治験実施計画書又は本契約に違反することにより適切な治験に支障をおよぼしたと認められる場合には、直ちに本契約を解除することができる。ただし、被験者の緊急の危険を回避するため、その他医療上やむを得ない理由により治験実施計画書から逸脱した場合はこの限りではない。

1. 甲は、GCP省令第31条第1項又は第2項の規定により意見を聴いた治験審査委員会が、本治験を継続して行うことが適当でない旨の意見を通知してきた場合は、直ちに本契約を解除することができる。
2. 甲又は乙は、相手方が次の各号のいずれかに該当するときは、本契約を解除することができる。
   1. その役員等（その役員又は代表者、その他これと同等の責任を有するものをいう。以下、この項において同じ。）が、暴力団、暴力団準構成員、暴力団関係企業・団体、その他の反社会的勢力（以下、この項において「反社会的勢力」という。）であると認められるとき。
3. 反社会的勢力が経営又は運営に実質的に関与していると認められるとき。
4. その役員等が、自己、自社若しくは第三者の不正の利益を図る目的又は第三者に損害を加える目的をもって、反社会的勢力を利用したと認められるとき。
5. その役員等が、反社会的勢力に対して資金等を供給し、又は便宜を供与する等直接的又は積極的に反社会的勢力の維持又は運営に協力し、又は関与していると認められるとき。
6. その役員等が、反社会的勢力と社会的に非難されるべき関係を有する者と認められるとき。
7. 本条第1項ないし第3項に基づき本契約が解除された場合は、甲は、第5条第1項により乙から受領した治験使用薬を、同条第3項の手順書に従い、直ちに乙に返還するとともに、第3条第6項に従い、当該解除時点までに実施された本治験に関する症例報告書を速やかに作成し、丙を通じて乙に提出する。
8. 本条第1項ないし第3項に基づき本契約が解除された場合であっても、第7条第2項、第10条、第11条、第13条、並びに第14条第１項ないし第3項の規定はなお有効に存続する。
9. 本条第1項に基づき本契約が解除された場合、乙は、速やかに規制当局にその旨を報告するものとする。

**（本契約の変更）**

**第18条**　本契約の内容について変更の必要が生じた場合、甲乙丙協議の上文書により本契約を変更するものとする。

**（雑則）**

**第19条**　本契約に定めない事項及び本契約の各条項の解釈につき疑義を生じた事項については、その都度甲乙丙誠意を持って協議の上、決定するものとする。

本契約締結の証として本書を3通作成し、甲乙丙記名押印の上各1通を保有するものとする。

　　年　　　月　　　日

甲：愛媛県松山市春日町83番地

愛媛県立中央病院

　　院長 　 印

乙：（住所）

　 （名称）

（代表者） 　 印

丙：（住所）

（名称）

（代表者） 印

上記の契約内容を確認するとともに、治験の実施に当たっては各条を遵守いたします。

　　年　　　月　　　日

治験責任医師 印