

薬 第 359 - 4 号
平成 26 年 7 月 14 日

一般社団法人埼玉県病院薬剤師会会長 様

埼玉県保健医療部長
石川 稔（公印省略）

新たな「治験の依頼等に係る統一書式」の一部改正について（通知）

保健医療行政の推進につきましては、日頃格別の御協力を賜り、厚くお礼申し上げます。
標記について、厚生労働省から別添のとおり通知がありましたので、お知らせします。
つきましては、貴会会員に対する周知について、特段の御配慮を賜りますようお願いいたします。

また、通知については、薬務課ホームページ
(<http://www.pref.saitama.lg.jp/page/tsuuchisaishin.html>) に掲載されています。

担当 薬務課医薬品化粧品審査・監視担当
電話 048-830-3627
FAX 048-830-4806



医政研発0701第1号

薬食審査発0701第1号

平成26年7月1日

各都道府県衛生主管部（局）長 殿

厚生労働省医政局研究開発振興課長

（ 公 印 省 略 ）

厚生労働省医薬食品局審査管理課長

（ 公 印 省 略 ）

新たな「治験の依頼等に係る統一書式」の一部改正について

新たな「治験の依頼等に係る統一書式」（以下「統一書式」という。）については、治験の効率的な実施のため、「新たな「治験の依頼等に係る統一書式」の一部改正について」（平成25年3月26日付け医政研発0326第1号・薬食審査発0326第1号厚生労働省医政局研究開発振興課長・医薬食品局審査管理課長連名通知。以下「旧通知」という。）によりお示ししてきたところです。

先般、「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）において副作用情報等の治験責任医師等への通知に「治験安全性最新報告概要」等を用いればよいとしたところですが、本日、副作用等症例の年次報告に関する薬事法施行規則（昭和36年厚生省令第1号）の規程がすべて施行されたこと等を踏まえ、治験手続き等のさらなる効率化に資するため、別紙のとおり統一書式の一部を改正し、下記のとおり取り扱うこととしたので、貴管下関係機関への周知等御配慮をお願いいたします。

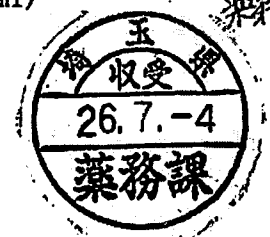
記

1. 改正後の統一書式については、別添の旧通知からの主な変更点と併せて、厚生労働省「治験」ホームページ

（<http://www.mhlw.go.jp/topics/bukyoku/isei/chiken/11.html>）

- 又は日本医師会治験促進センター 統一書式ホームページ

（<http://www.jmacct.med.or.jp/plan/gcp.html>）



第357号

からも確認できること。

2. 改正後の統一書式については、本通知の発出日をもって利用できること。

3. 統一書式を定めた全ての文書について、電磁的記録により作成、交付及び保存をすることが可能であること。電磁的記録の利用に当たっては、「治験関連文書における電磁的記録の活用に関する基本的考え方」の一部改正について」（平成26年7月1日付け医薬食品局審査管理課事務連絡）もあわせて参照されたい。

4. 旧通知に基づく治験業務支援システム等（以下「システム」という。）が改正後の統一書式に対応するまでの間（6か月程度）については、当該システムにより作成された文書についても、本通知に基づき作成されたものとみなすこと。

（照会先）

厚生労働省医政局研究開発振興課治験推進室

TEL 03-5253-1111(内線4165) FAX 03-3503-0595

e-mail chikensuishin@mhlw.go.jp

〒100-8916 東京都千代田区霞が関1-2-2

厚生労働省「治験」ホームページ

<http://www.mhlw.go.jp/topics/bukyoku/isei/chiken/>

日本医師会治験促進センターホームページ

<http://www.jmacct.med.or.jp/>