

地方独立行政法人山形県・酒田市病院機構 日本海総合病院
医薬品等製造販売後調査等に関する取扱要綱

(目 的)

第1条 地方独立行政法人山形県・酒田市病院機構 日本海総合病院における医薬品等製造販売後調査等の取扱について、円滑な実施と適正な運用を図ることを目的にこの要綱を定める。

(定 義)

第2条 この要綱で定める製造販売後調査等とは、「使用成績調査」「製造販売後臨床試験」、「製造販売後データベース調査」及び「副作用・感染症報告」、「受託研究」のことをいう。

- 2 この要綱は医薬品の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令等の一部改正する省令（平成30年4月1日厚生労働省令第116号）及び医療機器の製造販売後の調査及び試験の実施の基準に関する省令（平成17年3月23日厚生労働省令第38号）（以下「改正GPSP」という）及び医薬品、医薬部外品、化粧品及び医療機器の製造販売後安全管理の基準に関する省令（平成16年9月22日厚生労働省第135号）（以下「GVP」という）及び「医薬品医療機器法第68条の10」に定めるものに基づき、本院において行う製造販売後調査等の取り扱いに関して定めるものである。
- 3 製造販売後調査は、「一般使用成績調査」、「特定使用成績調査」、「使用成績比較調査」、「製造販売後データベース調査」及び「製造販売後臨床試験」に分類される。
- 4 「副作用・感染症報告」とは、厚生労働大臣に報告しなければならない副作用または感染症が発生したときに医薬品等の製造販売業者（以下「依頼者」という）が実施する調査の報告をいう。
- 5 「受託研究」とは、次の各事項に該当し「製造販売後調査」および「副作用・感染症報告」以外のものをいう。
 - (1) 依頼者からの委託を受けて本院として行う研究で、これに要する経費を依頼者が負担するもの。
 - (2) 当該研究が医療の向上に寄与するものであり、かつ、他の職務に支障を生じるおそれがないと認められるもの

(依 頼)

第3条 製造販売後調査等を実施する依頼者は「医薬品等製造販売後調査等依頼書」（様式1）を治験臨床研究センター事務局（以下「事務局」という）を経て、病院長に提出するものとする。

(承認)

第4条 病院長は前条の依頼があったときは治験審査委員会の意見を求め、病院本来の業務に支障を及ぼさないと認められる場合には、これを承認することができる。ただし、「副作用・感染症報告」の場合に限り、病院長が承認する。

(契約)

第5条 病院長は前条により承認した場合は、医師および依頼者に通知するとともに依頼者と「医薬品等製造販売後調査等委託契約書」(様式4)を取り交わすものとする。

2 契約内容を変更しようとするとき依頼者は「覚書」(様式5)を取り交わすものとする。

(報告)

第6条 調査担当医師は症例記録を作成し、個々の被験者の調査(または試験)の終了後、速やかに依頼者に報告しなければならない。

2 依頼者は前項の報告後、製造販売後調査等を終了又は中止したときは、速やかに「医薬品等製造販売後調査等終了報告書」(様式8)を事務局を経て病院長に報告しなければならない。

3 EDCにおいて症例記録を作成する場合は、情報の管理を厳密に行い、セキュリティには十分注意しなければならない。

(経理)

第7条 製造販売後調査等の受託に伴う経費については別途(製造販売後調査等の経費取扱要綱)に定める。

(事務)

第8条 本要綱に関する事務は、事務局において取り扱う。

第1版：2021年4月1日 制定

第2版：2021年11月1日 改訂

第3版：2026年5月1日 改訂