


一般社団法人 東北臨床研究審査機構

共同臨床研究審査委員会 カット・ドゥ・スクエアを利用した治験関連文書の 電磁化に関する運用マニュアル

作成日	2020年 5月 15日	版数	第1版
名称	一般社団法人 東北臨床研究審査機構 共同臨床研究審査委員会		
承認者	一般社団法人 東北臨床研究審査機構 事務局長 稲野 彰洋 		

1 目的

本手順書は、治験業務支援システム「カット・ドゥ・スクエア」(以下、「CtDoS2」という)を用いて、治験関連文書を電磁的記録として作成、交付、受領および保管する場合の手順を定める。

2 電磁的記録の定義

CtDoS2 内の電子原本管理機能である CtDoS2 承認 (電子原本登録および電子署名の付与) を用いて、作成者もしくは受領者により承認された文書を電磁的記録とする。

3 適用範囲

3.1 適用範囲の原則

CtDoS2 のシステム稼働は、公益社団法人日本医師会 治験促進センターの提供する範囲とする。CtDoS2 上の電磁的記録としての担保は、CtDoS2 の機能にて実現される範囲とする。

3.2 本手順書の適用となる範囲

- ・ 治験関連文書の作成および交付
- ・ 治験関連文書の受領および保管

3.3 本手順書の適用となる治験関連文書

- ・ 「統一書式通知」で規定される書式
- ・ 統一書式に添付される資料
- ・ 「その他文書」(*)
- ・ その他文書に添付される資料

(*)その他文書：電磁的記録の授受を目的として CtDoS2 において作成できる統一書式以外の書式

4 本手順書の適用外となる治験関連文書

4.1 記名押印又は署名を必要とする以下の文書等

- ・ 治験実施計画書の合意を証するための記録
- ・ 契約書
- ・ 同意文書
- ・ 署名印影一覧表
- ・ 症例報告書

4.2 統一書式および「その他文書」に添付されていないすべての文書

4.3 紙を原本とする文書

5 電磁的記録に関する文書取扱い責任者

5.1 文書取扱い責任者、治験審査委員会委員長は、各々が取り扱う文書の責任を負う。

5.2 実務担当者の任命による権限委譲

文書取扱い責任者は、共同 IRB 設置者が「(別紙 1) 実務担当者 任命書」により任命した実務担当者へ、業務権限を委譲することができる。この場合にも、文書の取扱い責任は責任者が負う。

6 文書取扱い責任者および実務担当者への CtDoS2 上の権限の割当て

6.1 電子原本管理機能を用いて文書を電磁的記録とする者に必要なシステム権限

CtDoS2 における組織管理者は、電子原本管理機能に文書を登録 (承認) する者にシステム内の権限として「担当者 (保管文書使用可能)」を設定し、該当試験に関連付ける。なお、「担

当者（保管文書使用可能）」の権限を付与される者は、事前に本手順書等の内容を十分に確認し、業務を行うこととする。

6.2 権限の休止・削除

CtDoS2における組織管理者は、6.1で設定した担当者が当該業務を一定期間あるいは恒久的に行わなくなった場合には、速やかに「保管文書使用可能」設定の解除、試験への関連付けの解除、ユーザー登録の休止・削除のいずれかを行う。

7 協議記録・チェックリストの作成

医療機関と依頼者間で以下の資料を作成する。（日本医師会 治験促進センターWeb サイトよりダウンロード可）

7.1 カット・ドゥ・スクエア利用時の協議記録

7.2 治験関連文書を電磁的記録として扱う際に確認すべきチェックリスト

参照：「日本製薬工業協会 医療機関電磁化対応調査用チェックリスト
（カット・ドゥ・スクエア回答版）」

*チェックリストは実施医療機関等が作成し、治験依頼者等に提示する。

8 電磁的記録としての文書登録（承認）

電磁的記録としての文書登録（承認）

文書取扱い責任者あるいは実務担当者は、CtDoS2[承認文書登録・状況確認]画面において、確定保存された文書の内容を確認し、[CtDoS2 承認後電子原本登録]を行う。

9 電磁的記録の交付および受領

9.1 電磁的記録の交付

手順7をもって、電磁的記録を交付したものとする。

9.2 電磁的記録の受領

文書取扱い責任者又は実務担当者は、CtDoS2[保管文書閲覧・承認]画面において治験依頼者等から交付された文書の内容を確認し、[CtDoS2 承認後電子原本登録]を行うことをもって電磁的記録（統一書式および「その他文書」に添付される資料を含む）を受領したものとする。なお、統一書式等に添付される資料については、属性表示等より確認する。

9.3 第二～第四承認が設定された文書の交付と受領

承認フローに第二～第四承認が設定された文書は、それぞれの CtDoS2 承認をもって交付および受領したものとする。

9.4 不要文書の取り扱い

[CtDoS2 承認後電子原本登録]を行った文書のうち不要文書の取扱いについて、実施医療機関と治験依頼者とで事前に協議する。

9.5 交付・受領した文書（操作ログを含む）のバックアップ

バックアップは、公益社団法人日本医師会 治験促進センターの実施する範囲とする。

10 監査および調査への対応

CtDoS2における組織管理者は、監査および調査担当者へ該当試験に関連付けた「監査者」アカウントを発行し、電子原本管理機能に保管した文書の閲覧に供する。監査および調査終了後は、速やかに関連付けの解除またはパスワードリセットを行う。

11 電磁的記録の保管および破棄

電磁的記録の保管期間は、共同臨床研究審査委員会標準業務手順書で定める期間とする。なお、CtDoS2内の電子原本管理機能に保管した文書は、「カット・ドゥ・スクエア利用規約」に則り保管・破棄（データ等を削除）する。

12 マニュアルにかかわる書式一覧

番号	書式名	版数	作成日
別紙1	実務担当者 任命書		2020年5月15日

附則

- 1 本マニュアルの改訂については、一般社団法人東北臨床研究審査事務局長が行うものとする。
- 2 本マニュアルは、2020年5月15日より施行する。

(別紙 1)

〇〇〇〇年〇月〇日

実務担当者 任命書

東北臨床研究審査機構 共同臨床研究審査委員会
委員長 西條 芳文

記

『カット・ドゥ・スクエアを利用した治験関連文書の電磁化に関する運用マニュアル』に定められる文書取扱い責任者の業務を代わりに遂行する実務担当者として、次の者を任命する。

所属	職名	氏名

なお、任命された者は、当該手順書に従い業務を遂行すること。

以上