|  |  |
| --- | --- |
| **旭医様式14** | 整理番号 |

**製造販売後臨床試験契約書**

国立大学法人旭川医科大学 （以下「甲」という。）と *（製造販売後臨床試験依頼者の名称）*  （以下「乙」という。）及び乙より第１６条の業務を委託された *（委託者の名称）*（以下「丙」という。）とは、　被験薬 *（成分記号又はコード）*  の製造販売後臨床試験（以下「本製造販売後臨床試験」という。）の実施に際し、以下の各条のとおり契約を締結する。

（本製造販売後臨床試験の内容及び委託）

第１条　本製造販売後臨床試験の内容は次のとおりとし、甲は乙の委託により、これを実施する。

製造販売後臨床試験課題名：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　

製造販売後臨床試験実施計画書No.：

製造販売後臨床試験の目的及び内容（対象・投与期間等）：　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　  
　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　  
　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　　

製造販売後臨床試験実施医療機関の住所および名称

　　　　旭川市緑が丘東２条１丁目１番１号

　　　　旭川医科大学病院

　製造販売後臨床試験実施医療機関の長

　　　氏名　旭川医科大学病院長　東　信良

製造販売後臨床試験責任医師：  
氏名

提供物品（品名・規格・数量等）

臨床試験期間： 　　 　　 年 月 日～　　　　 年 月 日

契約期間　　： 　　　 　　 年 月 日～　　　　 年 月 日

（本製造販売後臨床試験の実施）

第２条　甲及び乙並びに丙は、「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）」、同施行令、同施行規則、ＧＣＰ省令及びＧＣＰ省令に関連する通知（以下これらを総称して「ＧＣＰ省令等」という。）並びに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（以下「ＧＰＳＰ省令」という。）、旭川医科大学病院医薬品等臨床研究に関する取扱規程およびヘルシンキ宣言に基づく倫理的原則を遵守して、本製造販売後臨床試験を実施するものとする。

２　甲は、前条の本製造販売後臨床試験実施計画書を遵守して慎重かつ適正に本製造販売後臨床試験を実施する。

３　甲の製造販売後臨床試験責任医師は、被験者が本製造販売後臨床試験に参加する前に、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製造販売後臨床試験の内容等を十分に被験者に説明し、本製造販売後臨床試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、本製造販売後臨床試験への参加若しく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、非治療的製造販売後臨床試験を実施する場合、緊急状況下における救命的製造販売後臨床試験を実施する場合又は被験者が同意文書など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。

４　甲、製造販売後臨床試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。

５　甲は、天災その他やむを得ない事由により本製造販売後臨床試験の継続が困難な場合には、乙と協議を行い、本製造販売後臨床試験を中止し又は製造販売後臨床試験期間の延長をすることができる。

（副作用情報等）

第３条　乙は、被験薬について医薬品医療機器等法第６８条の１０に規定する事項を知ったときは、直ちにその旨を製造販売後臨床試験責任医師及び甲に文書で通知する。

２　製造販売後臨床試験責任医師は、被験薬及び本製造販売後臨床試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「対照薬」といい、被験薬及び対照薬を総称して「製造販売後臨床試験」という。）について、ＧＣＰ省令第４８条第２項に規定する製造販売後臨床試験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、直ちに甲及び乙に通知する。

３　乙は、被験薬の品質、有効性及び安全性に関する事項その他の製造販売後臨床試験を適正に行うために重要な情報を知ったときは、直ちにこれを製造販売後臨床試験責任医師及び甲に通知し、速やかに製造販売後臨床試験実施計画書の改訂その他必要な措置を講ずるものとする。

（製造販売後臨床試験の継続審査等）

第４条　甲は、次の場合、製造販売後臨床試験を継続して行なうことの適否について、旭川医科大学病院医薬品等臨床研究審査委員会（以下、「治験審査委員会」という。）の意見を聴くものとする。

(1) 製造販売後臨床試験の期間が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

２　甲は、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指示又は決定を、製造販売後臨床試験責任医師及び乙に文書で通知する。

（製造販売後臨床試験の中止等）

第５条　乙は、次の場合、その理由を添えて、速やかに甲に文書で通知する。

(1) 本製造販売後臨床試験を中断し、又は中止する場合

(2) 本製造販売後臨床試験により収集された製造販売後臨床試験成績に関する資料を被験薬に係る再審査又は再評価申請に添付しないことを決定した場合

２　甲は、製造販売後臨床試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及び乙に文書で通知する。

(1) 本製造販売後臨床試験を中断し、又は中止する旨及びその理由

(2) 本製造販売後臨床試験を終了する旨及び製造販売後臨床試験結果の概要

（盲検状態にした製造販売後臨床試験薬の管理等）

第６条　乙は丙を通じて、盲検状態にした製造販売後臨床試験薬を、ＧＣＰ省令第１６条及び第１７条第１項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、これを甲に交付する。

２　甲は、前項により乙から丙を通じて受領した盲検状態にした製造販売後臨床試験薬を本製造販売後臨床試験にのみ使用する。

３　甲は、製造販売後臨床試験薬管理者を選任するものとし、製造販売後臨床試験薬管理者に、盲検状態にした製造販売後臨床試験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。

（モニタリング等への協力及び被験者の秘密の保全）

第７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規制当局の調査に協力し、その求めに応じ、原資料等の本製造販売後臨床試験に関連するすべての記録を直接閲覧に供するものとする。

２　乙及び丙は、正当な理由なく、モニタリング又は監査等本製造販売後臨床試験に関し職務上知り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。

（症例報告書の提出）

第８条　甲は、本製造販売後臨床試験を実施した結果につき、製造販売後臨床試験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。

２　前項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い、これを行なうものとする。

（機密保持及び製造販売後臨床試験結果の公表等）

第９条　甲は、本製造販売後臨床試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）その他の情報及び本製造販売後臨床試験の結果得られた情報については、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、本製造販売後臨床試験により得られた情報を専門の学会等外部に発表する場合には、事前に文書により乙の承諾を得るものとする。

３　乙は、本製造販売後臨床試験により得られた情報を被験薬に係る再審査又は再評価申請の目的で自由に使用することができる。また、乙は、当該情報を適正使用情報の提供等として使用することができるものとする。

（記録等の保存）

第１０条　甲及び乙並びに丙は、ＧＣＰ省令等、ＧＰＳＰ省令で保存すべきと定められている、本製造販売後臨床試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、ＧＰＳＰ省令の定めに従い、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。

２　甲が保存しなければならない記録等の保存期間は、製造販売後臨床試験においては、被験薬に係る医薬品の再審査若しくは再評価が終了した日後５年又は製造販売後臨床試験が終了若しくは中止の後５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には、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。

３　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、ＧＰＳＰ省令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。

４　乙は、被験薬に係る再審査若しくは再評価の結果通知を受けた場合、再審査若しくは再評価申請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。

（本製造販売後臨床試験に係る費用及びその支払方法）

第１１条　本製造販売後臨床試験の委託に関して甲が乙に請求する費用は、次の各号に掲げる額の合計額とする。

(1) 本製造販売後臨床試験に要する経費のうち、診療に要する経費以外のものであって本製造販売後臨床試験の適正な実施に必要な経費(消費税を含む。以下「研究費」という。）。

① 研究費のうち、契約単位で算定する経費。契約締結時に納入する経費であり、年度を超えて継続する場合は、継続する年度ごとに更新するものとする。

金　　　　　　　　　　円（消費税及び地方消費税を含む）

　　② 研究費のうち、実施症例数単位で算定する経費（観察期脱落症例分の算定経費も含む）。

甲が四半期ごとに乙に請求する金額（消費税額及び地方消費税額を含む）

③ 管理的経費のうち、本治験終了後の文書保管に係る経費。

本治験終了時に、保管を要する文書の量（文書保管箱の個数）と期間（1年を最小単位とする）を元に算出し、請求する。

(2) 本製造販売後臨床試験に係る診療に要する経費のうち、乙が当該製造販売後臨床試験の適切な評価に必要とする検査等の経費（消費税を含む。以下、「必要検査等経費」という。)。  
 甲が診療月の翌月毎に乙に請求する額

２　研究費及び必要検査等経費に係る消費税額は、消費税法第２８条第１項及び第２９条並びに地方税法第７２条の８２及び同法第７２条の８３の規定に基づき算出した額とする。

３　乙は、第１項に定める研究費及び必要検査等経費を次の各号に定める方法により甲に支払うものとする。

　(1) 研究費は、甲の発行する請求書に基づき、請求書に指定する期限までに一括して支払う。

　(2) 必要検査等経費については、毎診療月分につき、その翌月に甲が発行する請求書に基づき、請求書に指定する期限までに支払う。

４　甲は、「必要検査等経費」に係る納入告知書に被験者の診療に際して実施した検査、画像診断、投薬及び注射の内容を添付するものとする。

５　乙は、「必要検査等経費」の請求内容について、説明を求めることができる。

６　乙が、第１項に定める研究費を請求書に記載する期限までに支払わなかったときは、民法第４０４条に基づき、期限の翌日から納付の日までの日数に応じ、その未納額に法定利率で計算した延滞金を支払うものとする。

７　第３項第１号および第２号の請求書に指定する期限は、甲が請求書を発行した月の翌月末（当該日が金融機関の休業日に当たる場合は、その直前の営業日）とする。

（被験者の健康被害の補償等）

第１２条　本製造販売後臨床試験に起因して、被験者に何らかの健康被害が発生した場合は、甲は速やかに治療その他必要な措置を講ずるものとする。

２　本製造販売後臨床試験に起因して、被験者に健康被害が発生し、被験者又は被験者以外の者との間に紛争が生じ又は生じるおそれがあるときは、直ちに甲乙は協議し、協力してその解決に当たるものとする。

３　本製造販売後臨床試験に起因して、被験者に健康被害もしくは他の損害が発生し、かつ賠償責任が生じた場合には、甲の責に帰すべき場合を除き、全額乙がこれを負担する。

４　本製造販売後臨床試験に起因して副作用が発生した場合は、医薬品副作用救済制度に従い、被験者の救済措置を取るものとする。

５　上記副作用以外で被験者に発生した健康被害により補償責任が生じた場合には、乙がこれを負担する。但し、補償の内治療に要した診療費については、健康保険等による給付を除いた被験者の自己負担分を乙が負担するものとする。

６　被験者の健康被害に対する賠償責任・補償責任の履行措置として、乙は保険その他の必要な措置をとるものとする。

（契約の解除）

第１３条　乙は、甲がＧＣＰ省令等、ＧＰＳＰ省令、製造販売後臨床試験実施計画書、本学規程又は本契約に違反することにより適正な製造販売後臨床試験に支障を及ぼしたと認める場合には、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製造販売後臨床試験実施計画書から逸脱した場合はこの限りではない｡

２　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、本製造販売後臨床試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。

３　契約期間の満了以前に、製造販売後臨床試験責任医師より終了報告書が提出され、甲乙ともにこれを認めた場合は、本契約を解除することができる。

４　前三項に基づき本契約が解除された場合、甲は、第６条第１項により乙から受領した盲検状態にした製造販売後臨床試験薬を、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８条に従い、当該解除時点までに実施された本製造販売後臨床試験に関する症例報告書を速やかに作成し、乙に提出する。

５　第１項、第２項又は第３項のいずれかに基づき本契約が解除された場合であっても、第３条第２項、第７条、第８条、第９条、第１０条第１項及び第２項、第１２条、第１５条、第１７条並びに前条の規定はなお有効に存続する。

６　再審査又は再評価に係る製造販売後臨床試験において、第１項又は第２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。

（製造販売後臨床試験にかかる経費の返還）

第１４条　甲は、乙が納付した研究費及び支給対象外経費を乙に返還しないものとする。ただし、研究費については、やむを得ない事由により製造販売後臨床試験を中止し、又は延期する場合において、甲が特に必要と認めるときは、不用となった額の範囲内でその全部又は一部を返還することができる。

（産業財産権等の帰属）

第１５条　研究の結果生じた産業財産権等（特許権、実用新案権、意匠権及び商標権並びにこれらの権利を受ける権利をいう。）の権利は甲に帰属するものとし、これを委託者に無償で使用させ、又は譲与することはできない。

２　乙は、前項の産業財産権等が甲に帰属した場合には、甲と協議の上、別途その取り扱いを定めるものとする。

３　研究費により取得した設備等は、甲に帰属するものとする。

（丙の受託業務）

第１６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）

（２）

（３）

（４）

（５）

（６）

（７）

（８）

２　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。

（訴訟等）

第１７条　本契約に関する訴えの管轄は、民事訴訟法第１１項に基づき、国立大学法人旭川医科大学所在地を管轄区域とする旭川地方裁判所とする。

（指示決定通知等）

第１８条　本契約第２条およびこれに関する条項に則り、本製造販売後臨床試験を実施する際の指示決定通知等は、第１条に定める製造販売後臨床試験実施医療機関の長が発するものとする。

（その他）

第１９条　本契約に定めの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、その都度甲乙及び丙間で誠意をもって協議、決定する。

本契約締結の証として本書を３通作成し、甲、乙、丙、記名捺印の上、それぞれ１通を保有する。

　　　 年 月 日

旭川市緑が丘東２条１丁目１番１号

甲 国立大学法人旭川医科大学

学　　長　　　　西　川　 祐　司

*（住　所）*

乙 *（名　称）*

*（代表者）*

*（住所）*

丙 *（名称）*

*（代表者）*