

| 番号 | 必須 | 授受 | 保存 | 確認内容 | チェック項目 | メモ欄(協議事項を記載する) | 備考 |
|----|----|----|----|------------------|--|--|---|
| | | | | | | 主な確認資料及びその版数/制定日 1. 2. 3. 4. 5. | ・同じ確認資料を複数回利用する場合は本メモ欄に記載し、各項目には番号の記載のみでよい |
| 1 | ○ | ○ | ○ | 実施医療機関の長等の承諾 | ・電磁的記録として扱う治験関連文書(範囲)の承諾 └─■ SOP等、施設の正式文書の記載 └─□ 実施医療機関の長からの確認 └─□ 実務担当者からの確認 ・電磁的記録の交付・受領手段の承諾 └─■ SOP等、施設の正式文書の記載 └─□ 実施医療機関の長からの確認 └─□ 実務担当者からの確認 | (確認資料: Agathaを利用した治験手続きの電磁化に関する標準業務手順書) (版番号 : 2022年2月18日) | ・治験関連文書(範囲)および手段の承諾は、いずれの方法でも可 ・外部IRBを利用する場合、IRB-SOP等の記載と契約有無で判断 ・電磁的記録の範囲、授受手段の詳細はNo.2、No.3に記録 |
| 2 | ○ | ○ | ○ | 電磁的記録として扱う治験関連文書 | 【統一書式】 ■ 書式01、■ 書式02、■ 書式03、■ 書式04 ■ 書式05、■ 書式06、■ 書式08、■ 書式09 ■ 書式10、■ 書式11、■ 書式12、■ 書式13 ■ 書式14、■ 書式15、■ 書式16、■ 書式17 ■ 書式18、■ 参考書式 1、■ 参考書式 2 【統一書式添付資料】 ■ 実施計画書 ■ 治験概要書 ■ 症例報告書見本 ■ 同意・説明文書 ■ 健康被害の補償に関する資料 ■ 被験者への支払いに関する資料 ■ 治験参加募集手順の資料 ■ 安全性等に関する資料 ■ その他(上記以外の対象文書) | (確認資料: Agathaを利用した治験手続きの電磁化に関する標準業務手順書) (版番号 : 2022年2月18日) | ・その他は「その他の審議資料」を指す ・統一書式及び添付資料以外の資料については手順対象外 ・IRBでの対応の詳細は、IRB-SOPで確認 ・参考書式2については利用を推奨するものではない |
| 3 | ○ | ○ | | 電磁的記録の交付・受領手段 | ● SOP等、施設の正式文書に手順あり └─■ eメール └─■ クラウド等システム └─■ DVD-R等の記録媒体 └─□ その他() ○ 手順なし(協議結果はメモ欄) | (確認資料: Agathaを使用した治験審査委員会における電磁的記録の運用手順) (版番号 : 2022年2月18日) | ・資料により授受の手段が異なる場合はメモ欄に記載 ・用いる予定のある交付・受領手段は全てチェックする ・どの手段を利用してよいが、それぞれで運用方法が異なる点を注意 ・クラウド等システムを利用する場合はNo.26の調査で確認 |

| | | | | | | | |
|----|-----------------------|-----------------------|-----------------------|--|--|---|---|
| | | | | | | | |
| 25 | <input type="radio"/> | <input type="radio"/> | <input type="radio"/> | <p>実施医療機関外の組織が提供するクラウド等システムを利用し保存する場合</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. GCP第39条2項に基づく契約 <ul style="list-style-type: none"> └ ● Agathaには該当しない 2. バックアップ <ul style="list-style-type: none"> ● SOP等、施設の正式文書に手順あり <ul style="list-style-type: none"> └ ■ 責任者の指名 └ ■ 頻度() └ ■ 障害・災害対策(遠隔地保管・多重化等) └ ■ 移行前後の内容の同一性確認に関する手順あり ○ 手順なし 3. 復元(リストア) <ul style="list-style-type: none"> ● SOP等、施設の正式文書に手順あり <ul style="list-style-type: none"> └ □ 責任者の指名 └ □ 移行前後の内容の同一性確認に関する手順あり ○ 手順なし 4. 緊急対応(委託先変更時の方策) <ul style="list-style-type: none"> └ ● 標準的なファイル形式等 └ ○ 対応無し、又は詳細不明 ○ 該当せず(利用しない) | <p>(確認資料:Agatha法人利用規約) (版番号 :以下URLの最新版) https://www.agathalife.com/tos/</p> <p>(確認資料:Agathaによる電磁的記録の信頼性確保について) (版番号 :以下のリンクにある添付 確認資料の最新版) URL https://support.agathalife.com/portal/ja/kb/articles/%E6%9%8B%E9%A0%86%E6%9B%B8%E3%82%B5%E3%83%B3%E3%83%97%E3%83%AB</p> <p>※移行前後の内容の同一性は、AgathaのCSVで担保されます。</p> | <ul style="list-style-type: none"> ・チェックリスト作成時に契約未締結でも速やかに締結可能であれば可 ・委託先の管理体制は、実施医療機関側を通じた確認事項 ・バックアップについて、No.8、No.20を参考に判断 ・リストアはNo. 21を参考に判断 ・緊急対応は委託先が変わった際の見読性維持で判断 ・クラウド等システムを利用しているのでNo.26の調査で当該システムのCSVが必要 | |
| 26 | <input type="radio"/> | <input type="radio"/> | <input type="radio"/> | <p>実施医療機関にて広く普及している電磁的記録利用システム以外の電磁的記録利用システムを構築して電磁的記録の授受・保存を実施する場合、当該システムに対するシステム部門の調査結果</p> | <p>○ 調査結果</p> <ul style="list-style-type: none"> └ ○ 適合 └ ○ 不適合 <p>● 該当せず(利用しない)</p> | <p>(システム名:)</p> | <ul style="list-style-type: none"> ・電磁的記録利用システムで担保する要件に応じ、専門担当者が判断する |