

医療機関情報		
医療機関体制基本情報		
1. 医療機関基本情報	医療機関名	香川大学医学部附属病院
	英語表記	Kagawa University Hospital
	実施医療機関長名	香川大学医学部附属病院 病院長 門脇 則光
	住 所	〒761-0793 香川県木田郡三木町池戸1750-1
	英語表記	1750-1 Ikenobe, Miki-cho, Kita-gun, Kagawa, 761-0793 Japan
	代表TEL	087-898-5111
2. 治験事務局等	受付時間	月曜日～金曜日 9:00～17:00
	治験事務局担当部署	臨床研究支援センター
	治験事務局TEL	087-891-2345
	治験事務局FAX	087-891-2375
	新規依頼時メールアドレス	md-chiken@kagawa-u.ac.jp
	CRC数	5
	SMO利用	有（CRC業務のみ）3社と基本契約締結
	緊急時の対応手順	院内
	治験関連文書15年以上の保管	可（別途保管料必要）
	直近の実地調査	PMDA 2024年4月
	記録保管責任者	診療録等：医事課長 治験薬等管理関係：治験薬等管理者 IRB申請資料等：薬剤部長 契約書等：研究協力課長 治験責任医師関連：各治験責任医師
	記録保管場所	臨床研究支援センター、薬剤部、治験責任医師、医学部研究協力課、 病院敷地内の外倉庫
	EDC用LAN、PC	各携帯電話会社のアンテナをセンター近くに設置済み （無線LAN、PCは各自準備下さい） 電波状態が悪い場合は、院内LAN使用可（手続き必要）
その他	治験終了後は責任医師保管資料、病院長保管資料を合わせて病院敷地内の 外倉庫へ保管	
3. IRB（治験審査委員会）		有
	IRB（院内）の設置	名 称：香川大学医学部附属病院治験審査委員会 英語表記：Kagawa University Hospital Institutional Review Board 設置者：病院長 所在地：香川県木田郡三木町池戸1750-1
	開催日	毎月開催
	休会月	原則無し（都合で11回開催/年の場合もある）
	提出資料の締切	IRB開催のひと月前（ホームページにて確認してください）
	IRB（新規申請）での説明	治験責任医師もしくは治験分担医師 （治験依頼者はWeb上で待機いただきIRB委員長より意見を求められた場合は 対応をお願いします）
	IRB提出資料 （新規申請時）	治験システム（郵送も必要）もしくは郵送にて申請 必要部数：1部（審議・病院長保管用）+27部（委員用ファイル）

	IRB提出資料 (2回目以降)	治験システム（郵送は原則として不要）もしくは郵送にて申請（別途資料の説明をお願いします） 郵送の場合：改訂資料（1部）、変更一覧（あれば1部）
	安全性情報に関するIRB 審議資料	個別症例報告書（日本人のみ）、ラインリスト ※書式16の備考欄に <b>治験責任医師見解を記載</b> してください
	英語資料のみでの審議	不可（日本語資料の添付が必要）
	迅速審査の有無	有（内容によるため要相談）
	IRB議事概要の事前確認	有（新規審査時のみIRB議事概要公開前に治験依頼者へ確認）
	通知書	通知書の発行時期：承認約1週間後
	セントラルIRBの受け入れ	可
4. 治験薬管理	治験薬管理部署	薬剤部
	治験薬等管理者	薬剤部長および副薬剤部長（薬剤部長はIRB委員を兼務）
	冷凍保管	可
	冷蔵保管	可 2～8℃
	常温保管	可 15～25℃
	時間外・休日の治験薬払い出し	不可
	非盲検薬剤師の対応	可
	治験薬施設内廃棄	原則として不可（廃棄証明書の発行ができません）
	運搬業者による治験薬搬入・回収	可（初回は原則として依頼者立ち合い必要）
	温度管理	温度ロガー（ホームページにてPDFファイルを公開）10分毎に記録
	温度管理のPDF提供	不可
	非常用電源	有
	5. 検査部門	院内検査基準値の公開
外注検査受入れ		可
検体処理		可
冷凍検体保管		可 -20℃、-80℃
冷蔵検体保管		可 4℃
温度管理		温度ロガー（ホームページにてPDFファイルを公開）1時間毎に記録
海外への検体直送		可
画像診断機器		別途確認
画像記録の複写		可（別料金）
6. 診療録	カルテについて	電子カルテ
	電子カルテシステム	富士通 HOPE LifeMark-HX

治験関連業務に関する情報		
1.治験関連文書	統一書式の使用	使用
	統一書式以外の使用	有：香大書式
	原本の種類	紙資料
	押印の要否	不要
	電子的授受の有無	有：治験システムの利用
	治験責任医師ファイル保管場所	治験責任医師にて保管
2. 契約書	2者・3者契約ひな形	有
	変更の可否	応相談
	SMO利用時契約	各治験毎に本契約とは別で契約
	治験依頼者様式の受け入れ	不可
	契約締結者	学長
	契約対象	依頼者・香川大学（・CRO）
	契約単位	複数年度
	新規契約締結の目安	約2週間（急ぐ場合は相談可、IRB承認日翌日以降）
	契約書押印手続き	香川大学より契約書製本分送付⇒治験依頼者押印⇒香川大学押印
3. 事前ヒアリング/事前調査	事前ヒアリング	必要（詳細はホームページ参照）
4. 費用について	算出方法	出来高払い
	算出基準	医薬品等の臨床研究に係る経費の算定による（ホームページ参照）
	脱落症例費用	投与症例ポイント×20%で算出
	負担軽減費	7,000円（1来院・入退院1回あたり）
	出来高払いの請求時期	四半期に1回（1・4・7・10月中旬頃）
	SMO利用時	直接SMOへ支払い
	SAE対応費	1事象につき30,000円/回
5. モニタリング・監査関係	閲覧方法	ディスプレイにて閲覧可能
	閲覧可能時間	通常(月曜日～金曜日) 10:00～17:00
	モニター閲覧用ID	必要（申請からID付与までの期間：2～7日）
	モニター閲覧時の権限・範囲	閲覧のみ・各治験参加者
	閲覧用の端末台数	1治験1台の利用（3台設置）
	リモートSDV実施	可（別途費用必要） ※CRO協会（東京・大阪）での「かがわ医療情報ネットワーク（K-MIX R）」 利用のみ対応
	実施申込みについて	各担当者と事前調整後に直接閲覧実施連絡票をメール添付にて送付
	その他	20,000円（1回あたり） ※2022年度新規契約分から
6. 教育	GCPトレーニング	各責任医師へ確認してください
7. その他	実施可能な症例数	各責任医師へ確認してください
	IVRS/IWRSの経験	有
	治験担当医師の履歴書	責任医師へ確認してください
	担当するCRCの決定	ヒアリング実施日あたりに決まります