



薬生薬審発 0326 第3号  
平成 30 年 3 月 26 日

各都道府県衛生主管部（局）長 殿

厚生労働省医薬・生活衛生局医薬品審査管理課長  
（ 公 印 省 略 ）

### 治験の実施状況の登録について

表記については、「自ら治験を実施しようとする者による薬物に係る治験の計画の届出等に関する取扱いについて」（平成25年5月31日付け薬食審査発 0531 第4号厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知。）及び「治験の依頼をしようとする者による薬物に係る治験の計画の届出等に関する取扱いについて」（平成25年5月31日付け薬食審査発 0531 第8号厚生労働省医薬食品局審査管理課長通知）（以下「課長通知」と総称する。）の記の4等により取り扱ってきたところです。

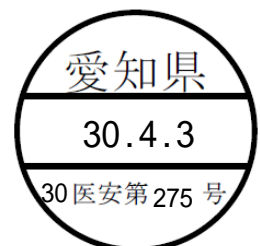
治験情報の適切な公開は、治験の透明性を確保し、もって被験者の保護、医療関係者及び国民の治験情報へのアクセスの確保、治験の質の担保、活性化等に資することから、治験の実施状況の登録についての取扱いに関し、課長通知の記の4を下記のように改め、本日から適用することとしましたので、貴管下関係業者等に対して周知いただきますようご配慮願います。

なお、本通知による改正後の課長通知の記の4は本日以降登録される治験について適用されること及び jRCT (Japan Registry of Clinical Trials) については、臨床研究法 (平成 29 年法律第 16 号) の施行に伴い、本年 4 月以降に整備される予定であることを念のため申し添えます。

### 記

#### 4. 治験の実施状況等の登録について

治験の実施状況等を第三者に明らかにし、治験の透明性を確保し、もって被験者の



保護、医療関係者及び国民の治験情報へのアクセスの確保、治験の活性化に資するため、治験計画届を届け出た場合には、国内の臨床試験情報登録センター（jRCT (Japan Registry of Clinical Trials)、JapicCTI 及び日本医師会臨床試験登録システム）に当該治験に係る情報を登録すること。また、登録に当たっては、以下の点に留意すること。

#### (1) 登録する治験の範囲

治験薬等を用いた臨床試験。ただし、健常人を対象とした第 I 相試験及び生物学的同等性試験についてはその限りではない。

#### (2) 登録言語

我が国における医療関係者や国民による治験情報へのアクセスの確保の観点及び治験情報の国際的な共有（世界保健機関（WHO）の Registry Network 上の Primary Registry への登録）の観点から、日本語及び英語で登録する。なお、登録情報の重複を回避する観点から、英語での登録に関して、英語で諸外国のレジストリに登録している情報については、当該英語情報が登録されている URL 等を記載し、医療関係者や国民が容易に参照できるようにすることでも良い。

#### (3) 登録する情報

原則として、WHO が国際臨床試験登録プラットフォーム（International Clinical Trials Registry Platform (ICTRP)）において登録・公表を求める項目（別添参考）を臨床試験情報登録センターの様式に応じて登録する。

特に、国民による治験情報へのアクセスの確保のため、治験薬、対象疾患、主要な適格基準・除外基準、治験の現状（治験実施中、終了等）、治験に関する問い合わせ先等については、適時登録・更新を行うこと。

#### (4) 登録する時期及び更新

##### ア 治験情報の登録

原則として、最初の対象者が参加する前に治験情報を登録するとともに、患者の募集状況が変化した場合については更新を行うこと。

##### イ 治験結果の概要の登録

原則として、治験の終了後1年以内に結果を登録すること。ただし、困難な場合においては、いずれかの国で、承認又は販売されてから1年以内に登録すること。なお、各国の法律や規則に抵触する場合及びピアレビュー医学雑誌への発表に支障を来す場合等には、当該法律や規則等に適合する方法で行うこと。

(別添参考)

WHO の求めるデータセットは、<http://www.who.int/ictrp/network/trds/en/>で入手することが可能です。

なお、平成30年3月時点におけるデータセットについては、以下の通りです。

1. Primary Registry and Trial Identifying Number
2. Date of Registration in Primary Registry
3. Secondary Identifying Numbers
4. Source(s) of Monetary or Material Support
5. Primary Sponsor
6. Secondary Sponsor(s)
7. Contact for Public Queries
8. Contact for Scientific Queries
9. Public Title
10. Scientific Title
11. Countries of Recruitment
12. Health Condition(s) or Problem(s) Studied
13. Intervention(s)
14. Key Inclusion and Exclusion Criteria
15. Study Type
16. Date of First Enrollment
17. Sample Size
18. Recruitment Status
19. Primary Outcome(s)
20. Key Secondary Outcomes
21. Ethics Review
22. Completion date
23. Summary Results
24. IPD sharing statement