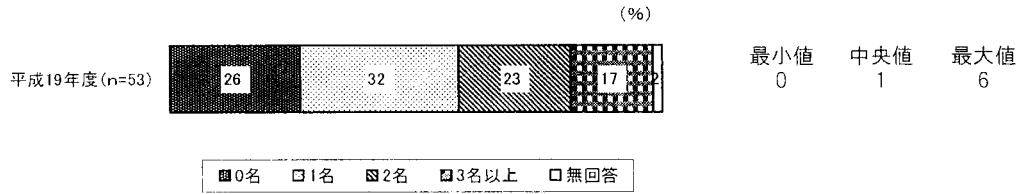
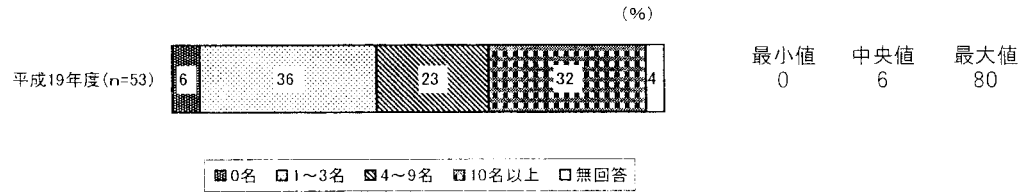


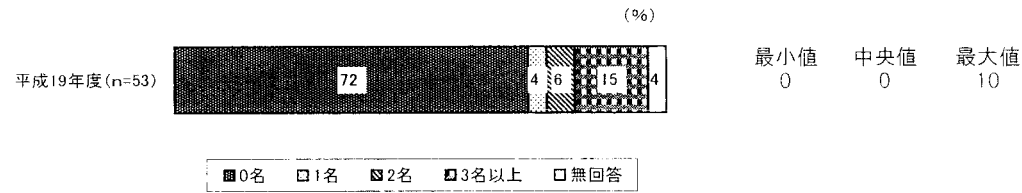
【Q25. 院外で開催される教育研修等への参加状況－CRC養成研修(初級者)】



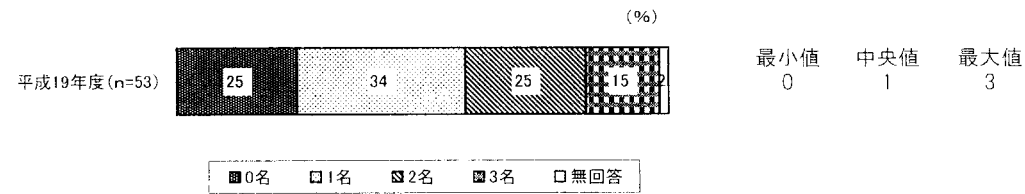
【Q25. 院外で開催される教育研修等への参加状況－CRC対象のその他研修】



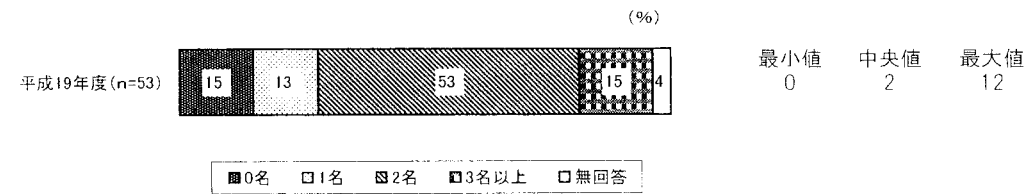
【Q25. 院外で開催される教育研修等への参加状況－医師対象研修】



【Q25. 院外で開催される教育研修等への参加状況－ローカルデータマネージャー研修】

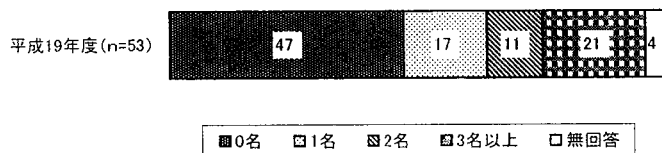


【Q25. 院外で開催される教育研修等への参加状況－IRB・倫理審査委員対象研修】



【Q25. 院外で開催される教育研修等への参加状況－事務職対象研修】

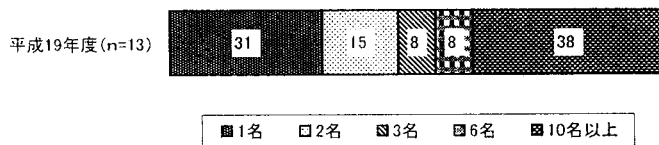
(%)



最小値 0 中央値 1 最大値 10

【Q25. 院外で開催される教育研修等への参加状況－その他】

(%)



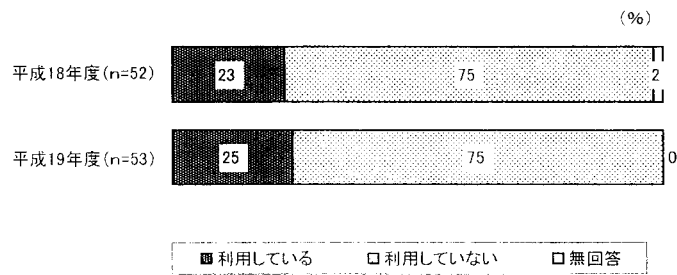
最小値 1 中央値 3 最大値 31

その他の研修

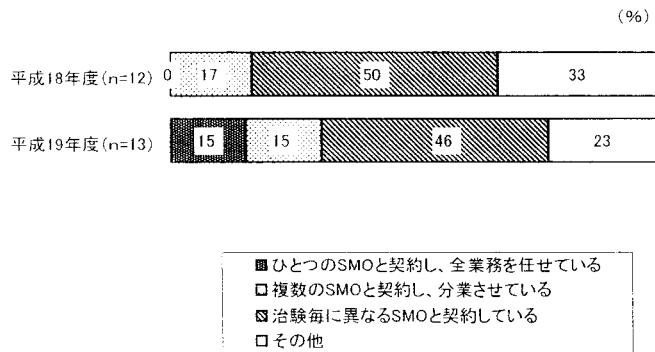
研修内容	件数
上級CRC研修	2
治験担当者セミナー	2
その他	8

○ SMOについて

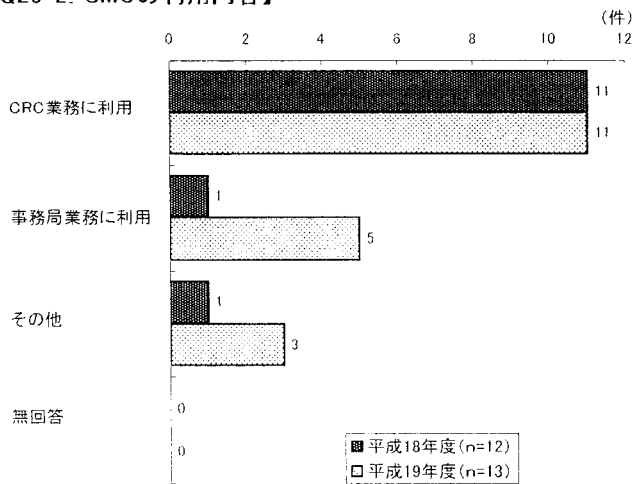
【Q26. SMOの利用について】



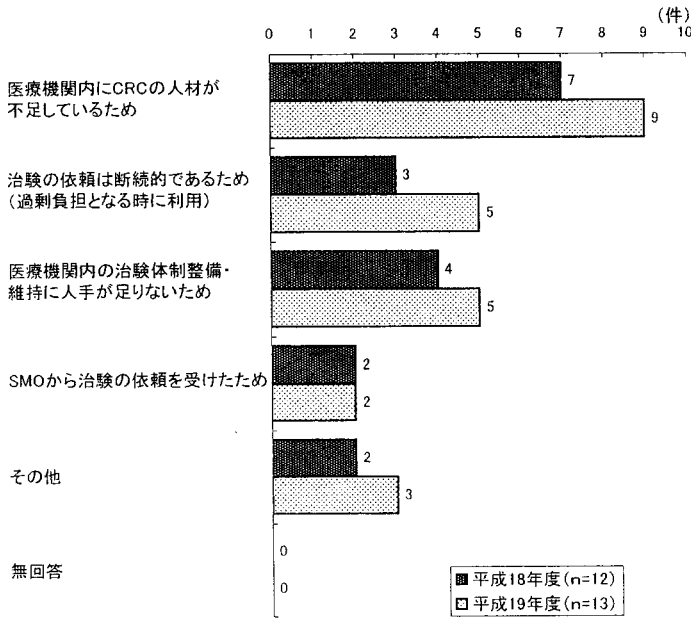
【Q26-1. SMOの利用形態】



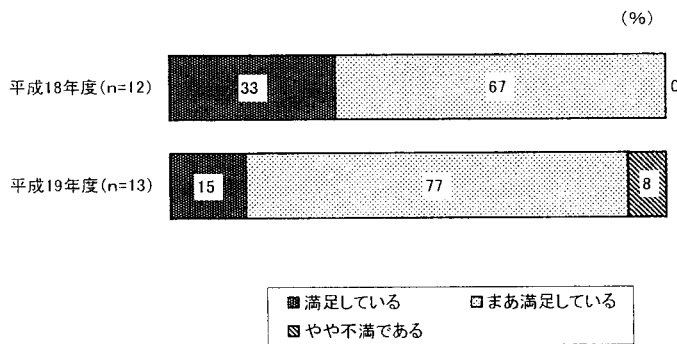
【Q26-2. SMOの利用内容】



【Q27. SMOの利用理由】



【Q28. SMOの業務満足度】

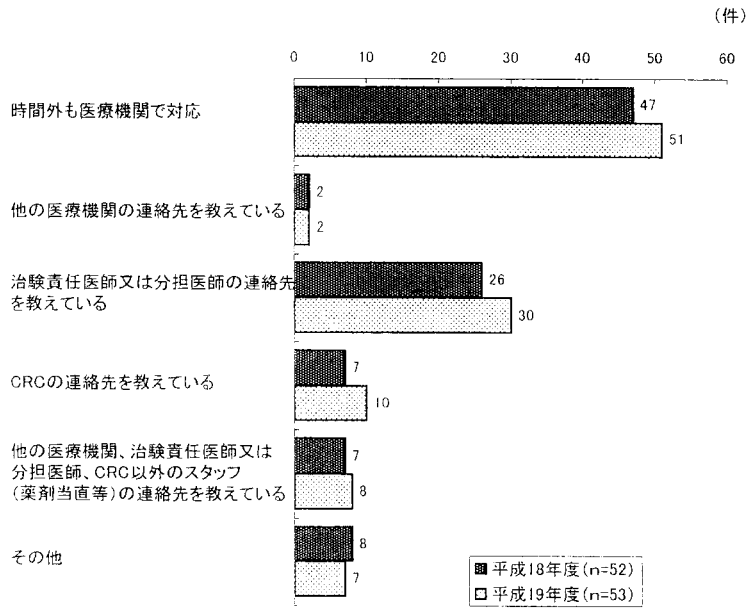


【Q29. SMOの業務で問題を感じていること】

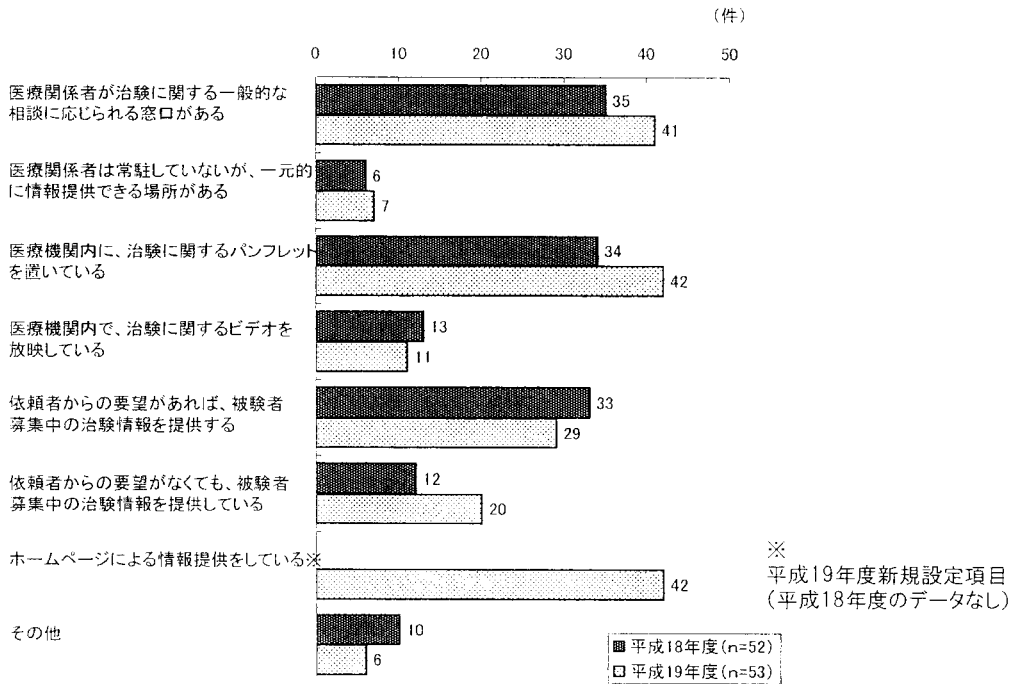
自由記載
数社のSMOを利用しているため、院内システムの指導に時間を要する。
CRCの待機場所の調整に苦慮している。
医療行為ができない。
治験依頼者、CROの担当者の態度がSMOに対して横柄
研修会などへの参加の際の費用負担
医療機関側での考え方次第であるが、電子カルテ導入に伴うログインIDの権限で、いくら契約しているとはいえ外部者には変わらないので、内部職員との権限に差がある。
業務内容に制限がある。契約以外の業務には使づらい。

○ 被験者や一般患者に対する取組について

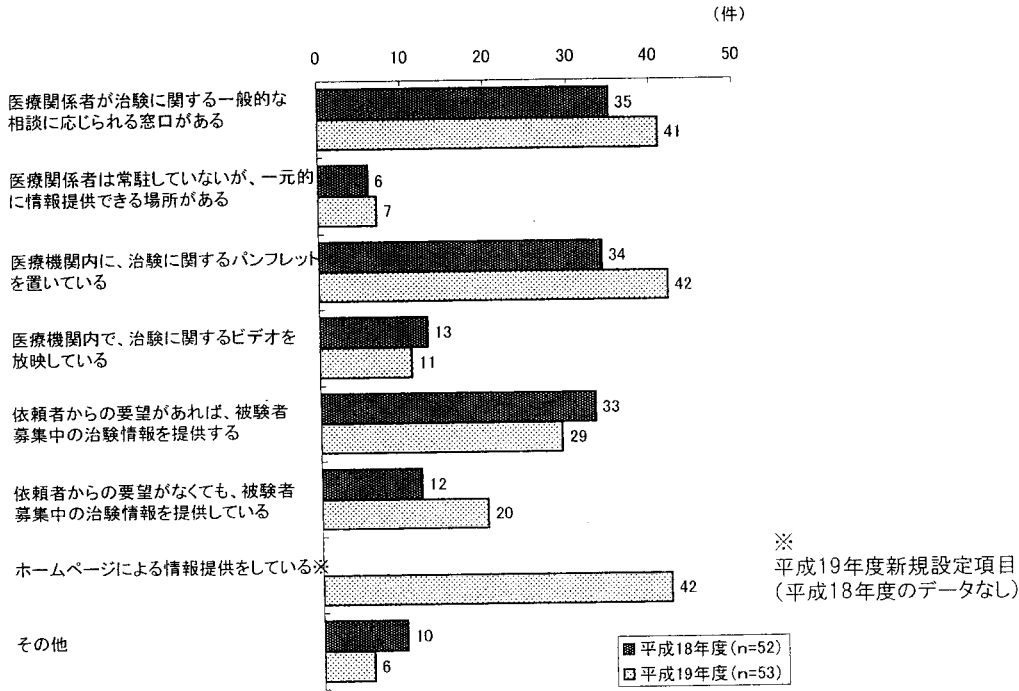
【Q30. 治験参加中の被験者に対しての時間外の対応】



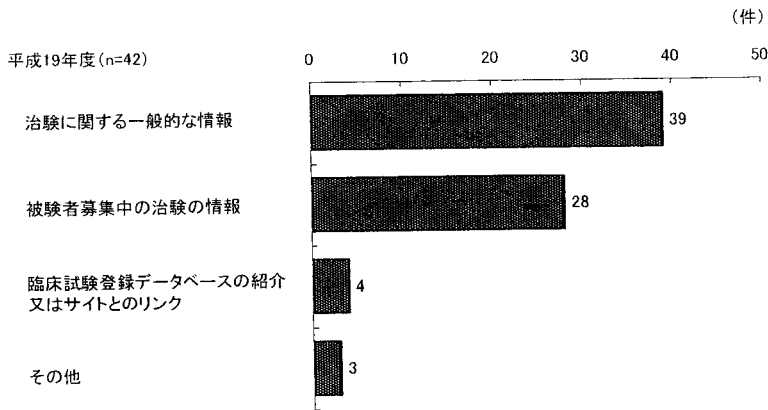
【Q31-1. 治験に関する一般患者への情報提供や相談についての対応】



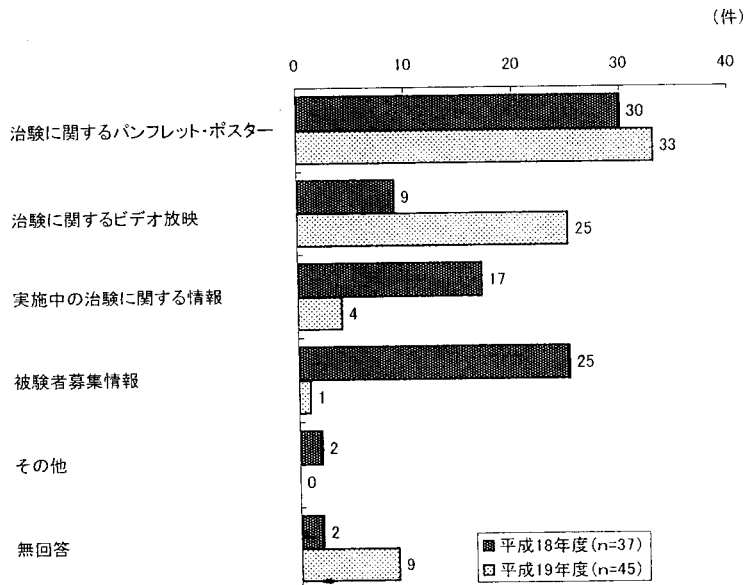
【Q31-2. 相談内容】



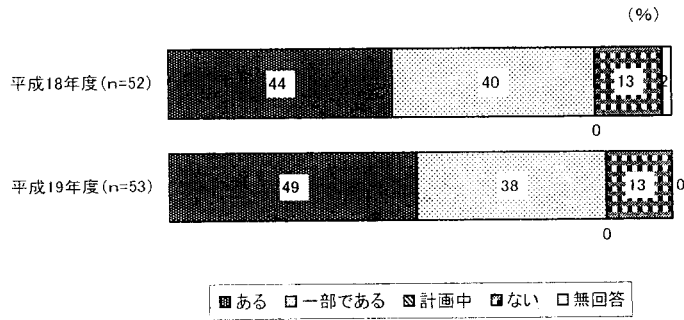
【Q31-3. ホームページで提供している情報】



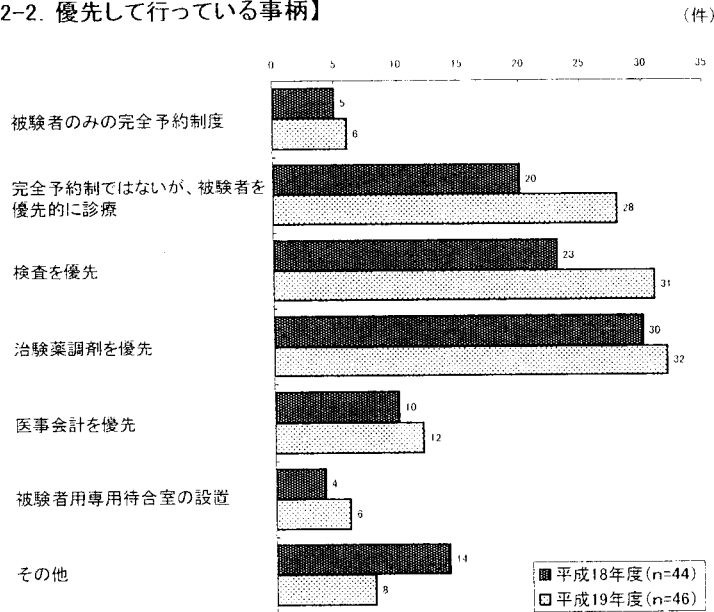
【Q31-4. 治験に関する情報を提供できる場所が医療機関にある場合、提供している情報】



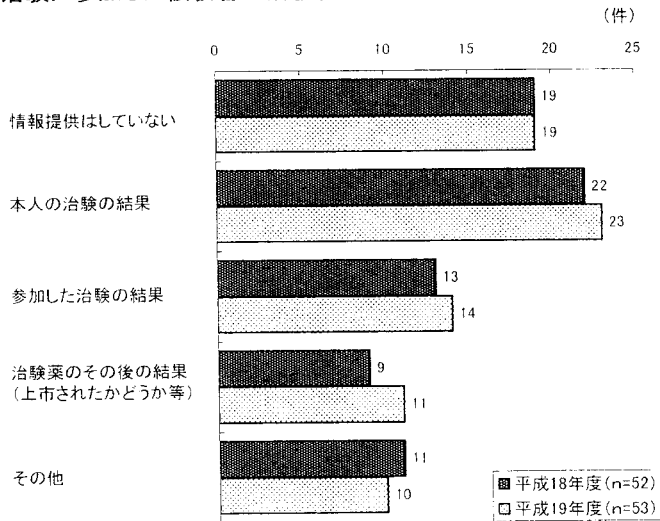
【Q32-1. 治験に参加中の被験者に対して優先して行っていることの有無】



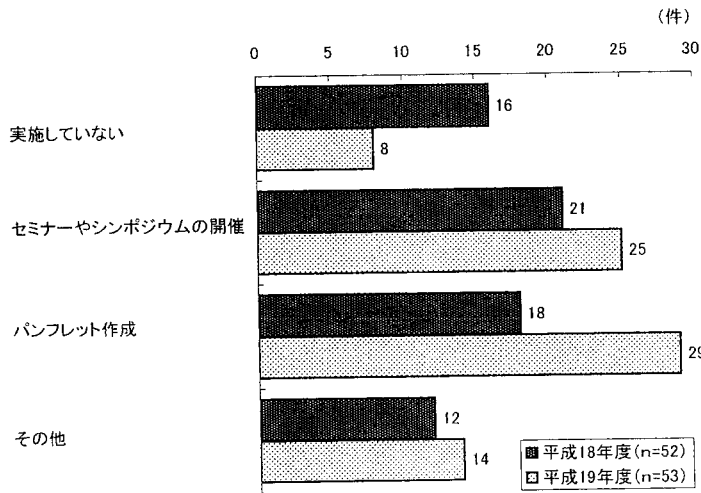
【Q32-2. 優先して行っている事柄】



【Q33. 治験に参加した被験者へ治験終了後に情報提供している内容】



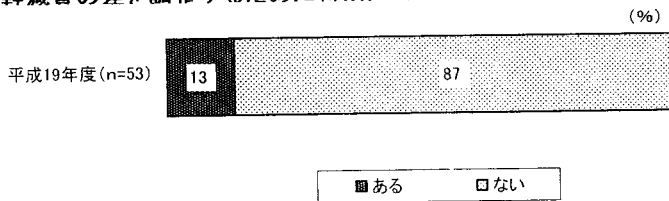
【Q34. 治験・臨床研究に関して一般市民向けの啓発活動の内容】



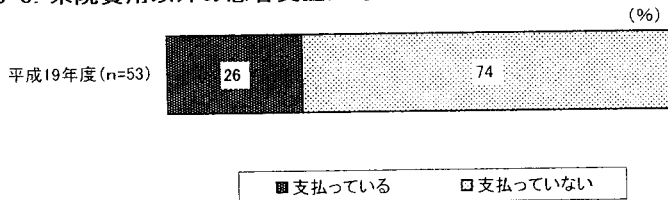
【Q35-1. 現在の交通費等負担軽減費の算出方法】

算出方法	件数
1回7千円×来院観察回数、ただし同意取得日を除く。入院の場合は入退院で1回とカウント	20
1回7千円×来院観察回数、ただし同意取得日も含む。入院の場合は入退院で1回とカウント	4
1回7千円×来院観察回数、入院の場合は入退院で1回とカウント	10
1回1万円×来院観察回数、ただし同意取得日を除く。入院の場合は入退院で1回とカウント	3
1回1万円×来院観察回数、ただし同意取得日も含む。入院の場合は入退院で1回とカウント	2
1回1万円×来院観察回数、入院の場合は入退院で1回とカウント	2
1回7千円×来院観察回数、同意取得日は治験のための検査、投薬が行われた場合にのみ算出。入院の場合は入退院で1回とカウント	5
その他	7

【Q35-2. 同一治験で入院患者と外来患者で、患者に支払われる負担軽減費の差を調整するために特別に考慮している例の有無】



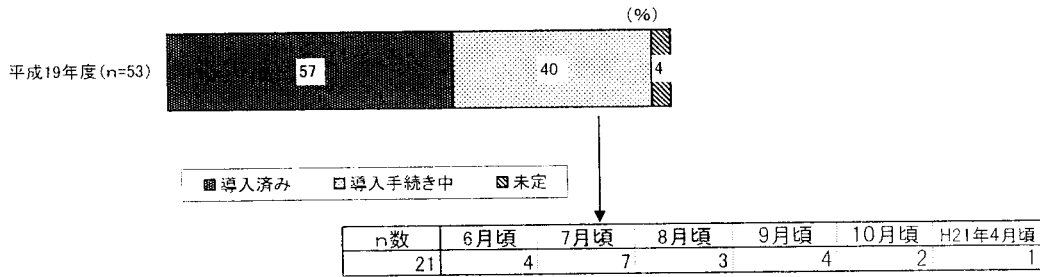
【Q35-3. 来院費用以外の患者負担に対して、負担軽減費を支払っているか】



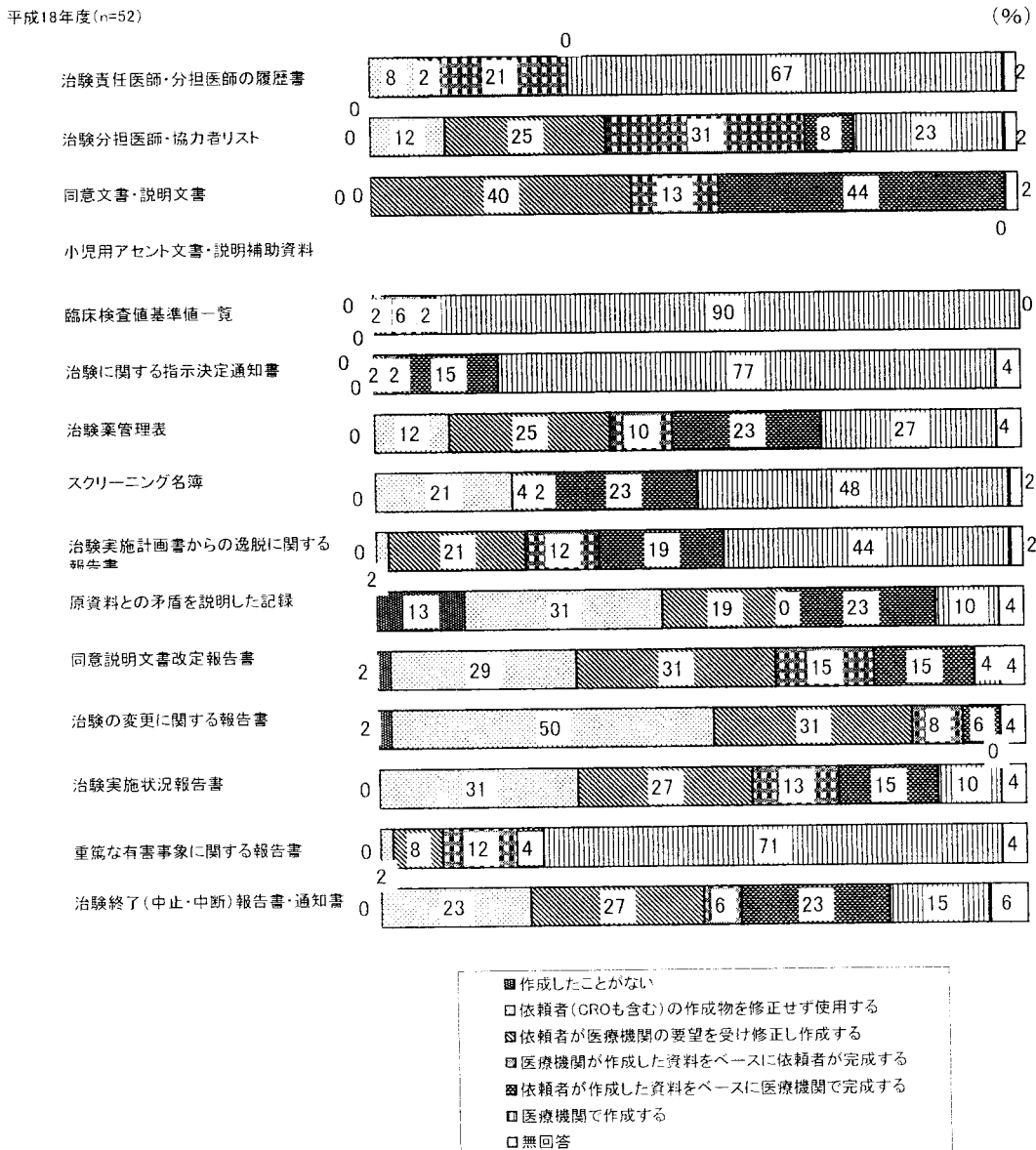
支払い内容	
内容	件数
入院費用	10
治験参加費	2
その他	2

○ 治験依頼者との役割分担・効率化について

【Q36. 治験の依頼等に係る統一書式の導入状況】

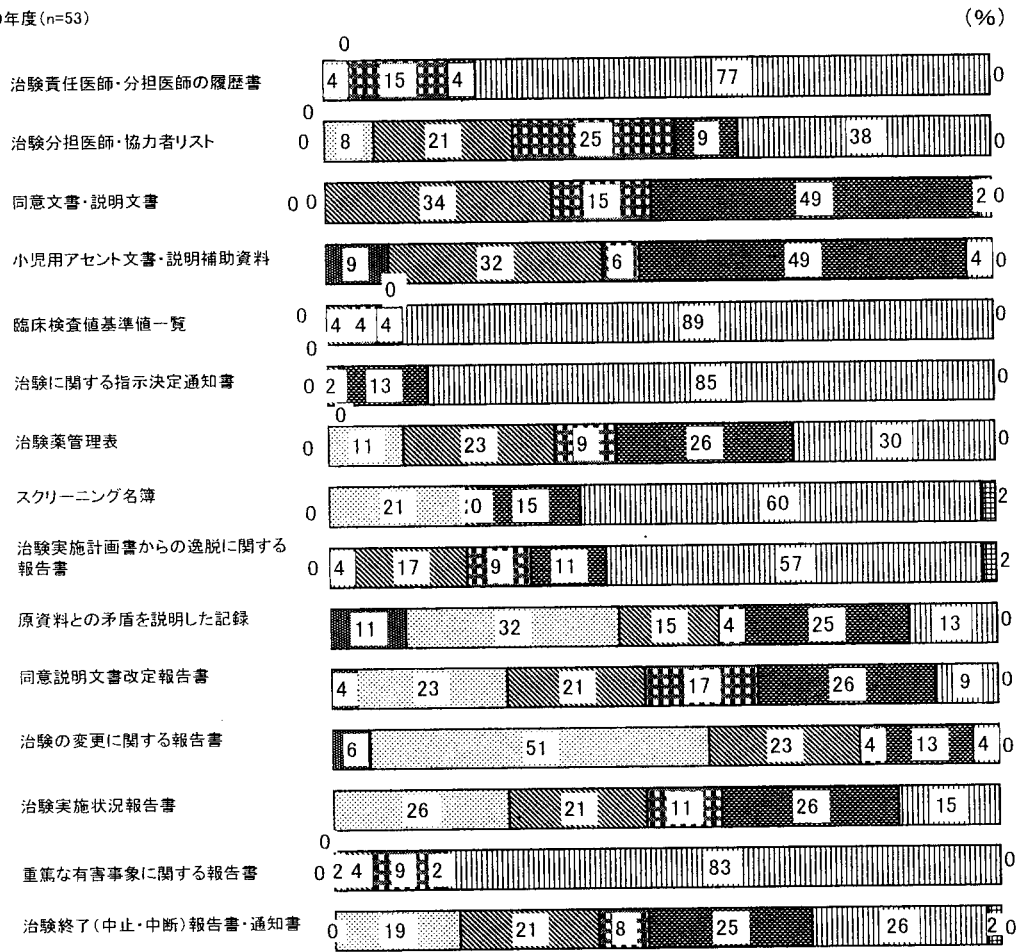


【Q37. 書類の主な作成者】



【Q37. 書類の主な作成者】

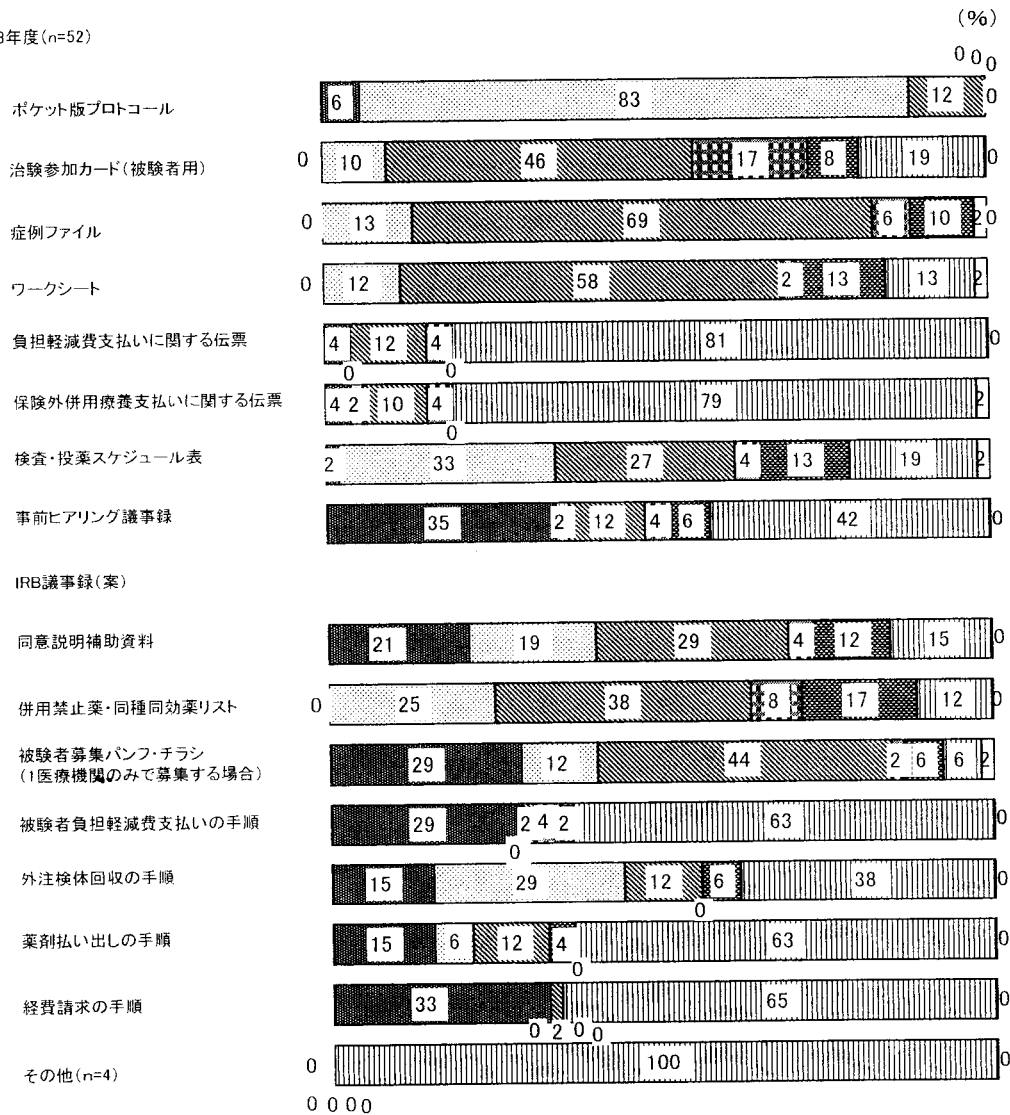
平成19年度 (n=53)



- 作成したことがない
- 依頼者 (CROも含む) の作成物を修正せず使用する
- ▨ 依頼者が医療機関の要望を受け修正し作成する
- 医療機関が作成した資料をベースに依頼者が完成する
- ▨ 依頼者が作成した資料をベースに医療機関で完成する
- 医療機関で作成する
- ▨ SMO等外部スタッフが作成する

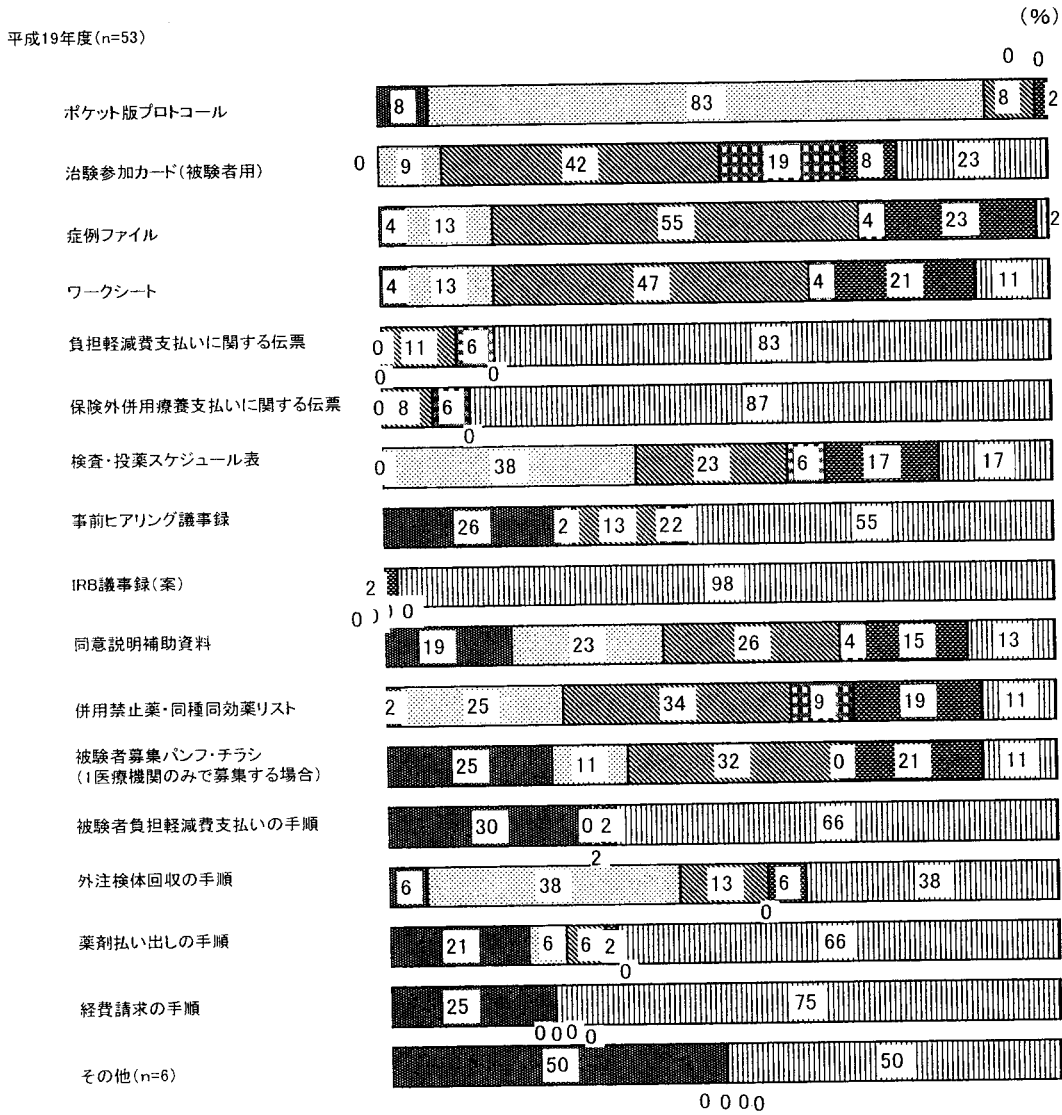
【Q38. 治験関連資料の主な作成者】

平成18年度 (n=52)



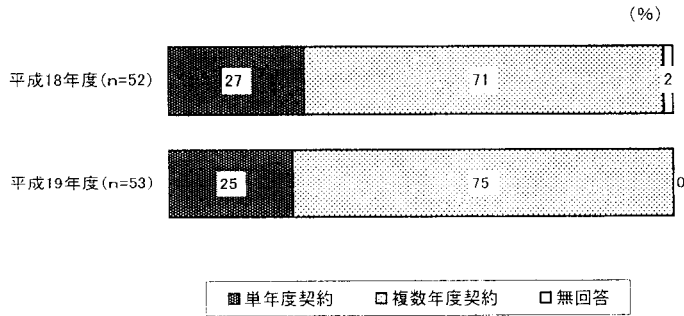
- 作成したことがない
- 依頼者(CROも含む)の作成物を修正せず使用する
- ▨ 依頼者が医療機関の要望を受け修正し作成する
- ▩ 医療機関が作成した資料をベースに依頼者が完成する
- ▧ 依頼者が作成した資料をベースに医療機関で完成する
- 医療機関で作成する
- 無回答

【Q38. 治験関連資料の主な作成者】

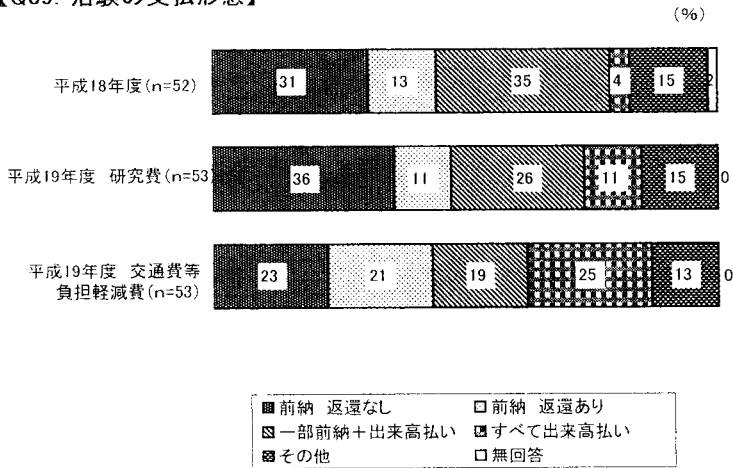


- 作成していない(必要ない)
- 依頼者(CROも含む)の作成物を修正せず使用する
- ▨ 依頼者が医療機関の要望を受け修正し作成する
- ▩ 医療機関が作成した資料をベースに依頼者が完成する
- 依頼者が作成した資料をベースに医療機関で完成する
- ▧ 医療機関で作成する

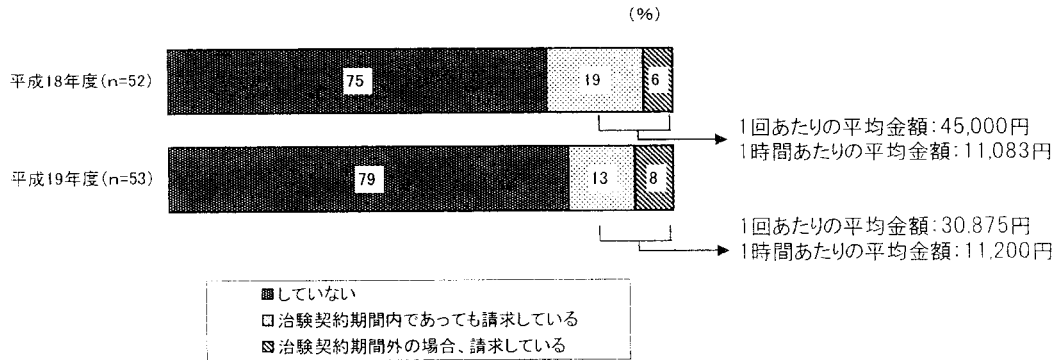
【Q39. 治験の契約形態】



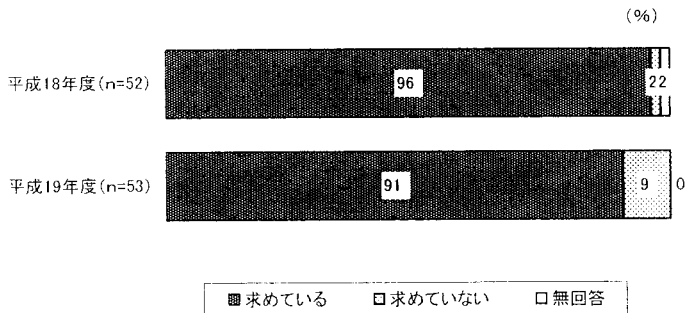
【Q39. 治験の支払形態】



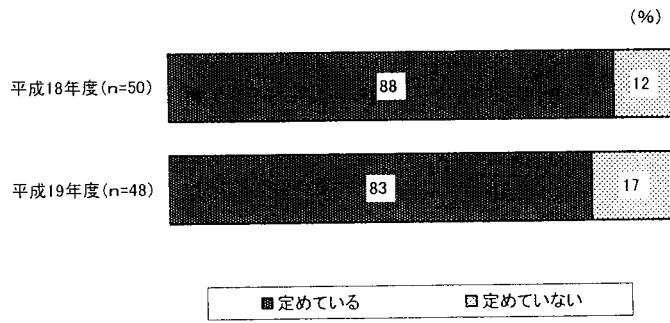
【Q40. 治験の契約とは別に、依頼者へ直接閲覧の利用請求の有無】



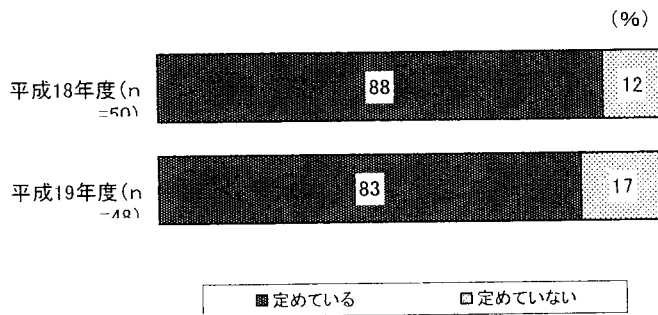
【Q40-1. 直接閲覧申込に際し、依頼者へ書類提出の要求有無】



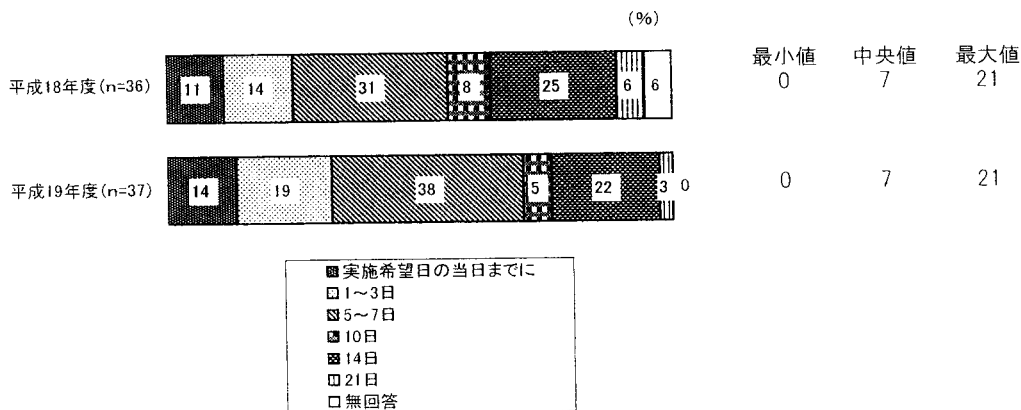
【Q40-2. 提出期限の有無】



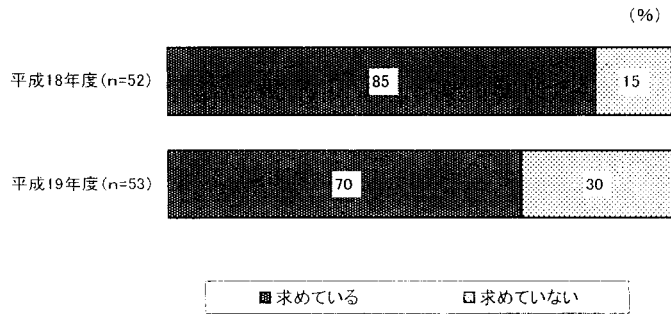
【Q40-2. 提出期限の有無】



【Q40-2. 提出期限】



【Q41. 直接閲覧後に結果報告書の提出の要求有無】



【Q42. 医療機関の全業収入に占める受託研究費の割合】

