

治験費用の取扱に関する手順書

(案)

京都府立医科大学附属病院

第1版	平成21年	11月	16日
第2版	平成23年	3月	16日
第3版	平成25年	2月	1日
第4版	平成28年	9月	1日
第5版	平成28年	12月	1日
第6版	平成29年	4月	1日
第7版	平成31年	4月	1日
第8版	令和4年	9月	1日
第9版	令和6年	11月	1日
第10版	令和6年	12月	1日
第11版	令和7年	4月	1日
第12版	令和8年	7月	1日 (予定)

1. 目的

本手順書は、京都府立医科大学附属病院治験実施取扱規程の定めるところにより、治験費用の取扱に関する運用方法を定め、それに基づく業務手順を示すものである。

2. 治験に係る経費の範囲

(1) 治験経費

I-1 契約単位で算定する費用（初年度・契約締結時）

- (1) 新規審査費
- (2) 臨床試験開始準備経費
- (3) CRC 準備経費（院内 CRC）
- (4) 治験薬管理費
- (5) 備品費
- (6) 事務費（院内 CRC／外部 CRC）
- (7) 管理費
- (8) 間接経費

I-2 契約単位で算定する費用（2年目以降／年度単位・1年単位）

- (1) 継続審査費
- (2) CRC 経費（院内 CRC）
- (3) 治験薬管理費
- (4) 備品費
- (5) 事務費（院内 CRC／外部 CRC）
- (6) 管理費
- (7) 間接経費

I-3 契約単位で算定する費用（治験クラウドシステム利用料・年度単位）

- (1) システム利用料
- (2) 管理費
- (3) 間接経費

II 症例単位で算定する費用

- (1) 臨床試験研究経費
- (2) CRC 経費（院内 CRC）
- (3) 治験薬管理費
- (4) 事務費（外部 CRC）
- (5) 管理費
- (6) 間接経費

(2) 治験出席旅費

(3) 観察期脱落症例に係る費用

- (1) 研究経費
- (2) 管理経費
- (3) 間接経費

(4) 被験者に対する通院費負担軽減措置費

- (1) 通院費（旅費）負担軽減額
- (2) 通院費（旅費）負担軽減額に対する事務費

(5) 保険外併用療養費支給対象外経費

- (6) 治験使用薬の副作用に係る補償
- (7) その他、治験の内容により実施に必要となる費用

3. 治験に係る経費の内容及び請求手順等について

(1-1) 治験経費（医薬品・医療機器・再生医療等製品・体外診断薬・製造販売後臨床試験）の契約時及び年度更新時、契約締結後2年目以降時、治験クラウドシステム利用料、実施症例数確定時の事務手続きについて

- (1) 契約単位で算定する費用（初年度・契約締結時）の内容及び金額は別紙1のとおりとし、契約締結時に請求する。当該費用は、治験等の実施状況（実施症例数や症例毎の進捗度）にかかわらず発生するものとし、返還しないものとする。
- (2) 契約単位で算定する費用（2年目以降／年度単位・1年単位）の内容及び金額、請求時期は別紙2のとおりとし、請求する。当該費用は、治験等の実施状況（実施症例数や症例毎の進捗度）にかかわらず、年度更新時若しくは契約締結日が属する応答月に発生するものとし、返還しないものとする。
- (3) 契約単位で算定する費用（治験クラウドシステム利用料・年度単位）の内容及び金額、請求時期は別紙3のとおりとし、当該システム利用の実績により年度単位で請求する。当該費用に係るシステム利用期間は、IRB審査月前月から「治験クラウドシステム利用終了届」により申請された利用終了月までとする。
- (4) 症例単位で算定する費用の内容及び金額は別紙4のとおりとし、治験に係る経費積算表（病院様式3、5、7、28のいずれか）により、契約毎に費用の算定を行う。当該費用は、治験等の実施状況に応じて請求する。
- (5) 治験の実施状況が確定したときは、書式1-1及び1-2により、速やかに治験依頼者より臨床治験センターへ症例単位で算定する費用の報告を行う。なお、添付書類として、契約時と同様に各種ポイント算出表等も添付し提出する。
- (6) 臨床治験センターにおいては、上記(4)の報告を受け、症例単位で算定する費用を請求するものとし、治験依頼者は、請求書に記載の指定期間内に当該費用を支払うものとする。

(1-2) 治験の契約変更に伴う経費の事務手続きについて

- (1) 治験内容の変更に伴い契約書に変更が生じた場合は、治験実施変更契約書（病院様式18）を締結する。
- (2) 上記(1)の変更に伴い、症例単位で算定する費用に変更が生じる場合、変更後の経費積算表・ポイント算出表を治験実施変更契約書に添付するものとする。なお、治験の実施状況が確定した場合の症例単位で算定する費用は、最新の経費積算表で算定するものとする。

(1-3) 治験経費（使用成績調査・特定使用成績調査）の事務手続き等について

- (1) 製造販売後調査に係る経費積算表（病院様式9）により契約単位で費用の算定を行う。
- (2) 契約単位で算定する費用は、症例数に応じた調査票の合計冊数の他、その管理経費及びその間接経費であり、契約時に契約締結時納入金額（契約金額×0.3）を請求する。当該費用については、返還しないものとする。
- (3) 上記(1)の変更に伴い契約書に変更が生じた場合（症例数又は調査票の冊数の変更等）は、治験実施変更契約書（病院様式18）を締結する。
- (4) 上記(3)の変更に伴い(1-3)の契約時同様に費用の算定を行い、変更前及び変更後の契約締結時納入金額の差額を請求する。当該費用については、返還しないものとする。

- (5) 製造販売後調査依頼者は、調査票を全て回収した時は、書式3-1及び回収済みの調査票冊数で作成した書式3-2により、速やかに臨床治験センターへ報告を行う。請求額が発生する場合は請求する。
- (6) 上記(2)、(4)、(5)の費用については、請求書に記載の指定期間内に支払うものとする。

(2) 治験出席旅費について

- (1) 治験責任医師、治験分担医師等の打ち合わせ検討会等への出席が必要になった時に、治験出席旅費に関する覚書(病院様式13)を締結する。
- (2) なお、上記(1)の出席が治験契約期間中に行われる場合にあっては病院様式24により、治験契約期間外に行われる場合にあっては病院様式26により治験依頼者より臨床治験センターに派遣の依頼を行う。
- (3) 上記(2)の派遣依頼を行う場合は、開催される打ち合わせ検討会等の具体的な内容、開催日時・場所などがわかるものを添付書類として提出する。
- (4) 上記の打ち合わせ検討会等が治験契約期間内に行われる場合にあっては、出席する医師等が必要な旅費(京都府立医科大学の基準により積算)について請求する。
- (5) 上記(4)の費用については、請求書に記載の指定期間内に支払うものとする。

(3) 観察期脱落症例に係る費用について

- (1) 脱落症例費用については、次の算式により算出することとする。
- (臨床試験研究費ポイント※×3,000円) + 10,000円 + 18,000円 + 消費税
- ※臨床試験研究費ポイント算出表より、観察期に係わる項目のポイントのみ選択
- (2) 観察期脱落症例については、契約締結時に脱落症例に関する覚書(病院様式16-1、16-2、16-3、16-4のいずれか)を締結する。
- (3) 同意取得から治験使用薬投与開始に至らなかった観察期脱落症例が発生した場合は、発生後速やかに、書式2により脱落症例発生の報告を行い、請求するものとする。
- (4) 脱落した被験者が再同意した上で再び脱落した場合は、新たな脱落症例とする。
- (5) 上記(3)の費用については、請求書に記載の指定期間内に支払うものとする。

(4) 被験者に対する負担軽減措置費について

- (1) 契約締結時に、被験者通院費支払業務委託契約書(病院様式12)を締結する。
- (2) 被験者への負担軽減措置費の支払い

- ア 被験者が治験のために外来へ来院する毎に原則として1回10,000円を負担軽減措置費とする。
- イ 治験責任(分担)医師により被験者の入院が必要であると認められた場合は、入退院を1回として10,000円を負担軽減措置費とする。なお、入院中に治験に参加した場合も入退院1回の取扱いとする。
- ウ 被験者への支払いについては、被験者通院回数等を月毎にまとめて来院の翌々月中旬頃に病院より被験者へ支払う。

(3) 治験依頼者への負担軽減措置費の請求

- ア 被験者へ支払う負担軽減措置費を治験契約毎に計算し、事務費を加算した費用を請求する。
- イ 上記アの費用については、請求書に記載の指定期間内に支払うものとする。

(5) 保険外併用療養費支給対象外経費について

【対象治験】医薬品、医療機器、再生医療等製品、体外診断薬の製造販売承認申請等のため、GCP省令

に基づき行われる治験

(1) 保険外併用療養費支給対象外経費の対象期間は、下記のとおりとする。

- ア 医薬品について、原則として治験使用薬等を投与開始した日から投与を終了した日とする。なお、被験者保護の観点から、同意取得日から治験使用薬投与開始までの期間、投与終了から治験の終了時、中止時までの期間及び追跡調査等においても治験依頼者負担とする場合は、別途覚書で規定し、締結する。
- イ 医療機器を単回使用する場合、処置若しくは手術又は歯冠修復及び欠損補綴が行われた日（医療機器使用日）から起算して前8日に当たる日から、医療機器使用日から起算して8日を経過するまでの間を治験期間とする。
- ウ 医療機器を連続適用や間歇適用する場合、最初の処置若しくは手術又は歯冠修復及び欠損補綴が行われた日（医療機器使用日）から起算して前8日に当たる日から、医療機器使用終了日から起算して8日を経過するまでの間を治験期間とする。
- エ 再生医療等製品については、処置若しくは手術又は歯冠修復及び欠損補綴の前後1週間（2以上の処置若しくは手術又は歯冠修復及び欠損補綴が行われた場合は、最初の処置若しくは手術又は歯冠修復及び欠損補綴が行われた日から起算して前8日に当たる日から、最後の処置若しくは手術又は歯冠修復及び欠損補綴が行われた日から起算して8日を経過するまでの間）を治験期間とする。

(2) 保険外併用療養費支給対象外経費における治験依頼者の負担は、下記のとおりとする。

- ア 対象期間に実施された検査・画像診断費用（他科を含む）は、すべて治験依頼者が負担する。
- イ 被験薬の予定される効能・効果と同様の効能・効果を有する医薬品の投薬・注射の費用は、すべて治験依頼者が負担する。
- ウ 治験使用薬の溶解液、点滴等に必要医薬品の費用は、すべて治験依頼者が負担する。
- エ 治験期間に実施された検査・画像診断で使用される特定保険医療材料、薬剤（造影剤等）の費用も、すべて治験依頼者が負担する。
- オ 処置・手術に使われた薬剤（麻酔薬等）は、治験期間であってもすべて保険適用となる。
- カ 診療報酬上評価されていない手術等並びに当該治験に係わる医療材料・加工細胞等にかかわる費用は、すべて治験依頼者が負担する。
- キ CD、DVD等の画像複製※を希望される場合は、1枚あたり画像複製料1,000円（消費税込）、フィルム画像複製を希望される場合は、1枚あたり画像複製料700円（消費税込）を請求する。
※被験者を特定することができる情報（氏名、カルテ番号等）をマスクした状態で治験依頼者へ提供
- ク 治験薬、同種同効薬以外に処方される併用薬剤等で治験依頼者負担（10割）となる場合は、別途覚書で規定し、締結する。
- ケ 製造販売後臨床試験の取扱については、原則、健康保険等による給付額を差し引いた被験者自己負担となるが、被験者保護の観点から、治験依頼者負担とする場合は、事前に医療サービス課と協議し、別途覚書で規定し、締結する。

(3) 保険外併用療養費支給対象外となる費用は、診療報酬点数表に基づき1点10円で算出する。

(4) 治験依頼者への請求は、診療内容明細を添付し、原則診療月の翌々月に行う。

(5) 上記(4)の費用については、請求書に記載の指定期間内に支払うものとする。

(6) 治験使用薬の副作用に係る補償方法について

(1) 副作用に係る医療補償については、治験依頼者は事前に医療サービス課と支払方法（直接請求方式・償還方式）について協議する。

(2) 直接請求方式の場合は、被験者には患者自己負担分の請求をせず、病院から治験依頼者へ請求す

る。

(3) 上記(2)の費用については、請求書に記載の指定期間内に支払うものとする。

(4) 償還方式の場合は、治験依頼者から被験者へ補償金を支払う。

(7) その他、治験の内容により実施に必要となる費用

(1) から(6)の費用以外で、治験の内容により必要となる費用については、治験依頼者と協議の上、別途覚書で規定し、締結する。

【契約単位で算定する費用（初年度・契約締結時）】

費目	金額 (消費税別)	請求時期	費用の内容
①新規審査費	150,000 円	契約締結時	IRB 開催前の事前審査と準備に要する経費、IRB の審査に要する年間経費、外部委員等謝金。
②臨床試験開始準備経費	180,000 円	契約締結時	治験開始に伴う準備に要する経費（治験責任医師等）。
③CRC 準備経費（院内 CRC）	150,000 円	契約締結時	治験の実施における事前準備に要する経費（依頼者・院内関係部署との調整、ICF 等各種文書作成費を含む）。
④治験薬管理費	50,000 円	契約締結時	治験薬の保管・管理の準備、冷蔵庫・冷蔵庫・システム管理等に要する経費。
⑤備品費	10,000 円	契約締結時	治験に必要な機器等の購入・修繕・校正及び貸与された検査機器の管理等に要する経費。
⑥-1 事務費（院内 CRC）	50,000 円	契約締結時	各種申請手続き事務費（IRB 申請・電子カルテ ID 申請・SDV 準備等）、契約事務費等。
⑥-2 事務費（外部 CRC）	120,000 円	契約締結時	各種申請手続き事務費（IRB 申請・電子カルテ ID 申請・SDV 準備等）、契約事務費（SMO 委託契約・SMO 費用覚書を含む）、治験実施のための院内 CRC の協力に係る経費等。
⑦管理費	(①+②+③+④+⑤+⑥) × 20%	契約締結時	治験に必要な消耗品費、印刷費、通信費等。
⑧間接経費	(①+②+③+④+⑤+⑥+⑦) × 30%	契約締結時	院内設備維持管理等に要する経費。

【契約単位で算定する費用（2年目以降／年度単位又は1年単位）】

<継続審査費>

費目	金額 (消費税別)	請求対象月	費用の内容
①継続審査費	60,000 円	毎年 4 月 (同年 3 月 IRB で継続審査を受けた試験で、同年 1 月の IRB で新規申請が承認された試験までが対象。	IRB の継続審査に要する経費、IRB の審査に要する年間経費、外部委員等謝金。
②管理費	①×20%	同年 3 月末日までに終了する試験は対象外。)	治験に必要な消耗品費、印刷費、通信費等。
③間接経費	(①+②) × 30%		院内設備維持管理等に要する経費。

<継続審査費以外の費用>

費目	金額 (消費税別)	請求対象月	費用の内容
①CRC 経費 (院内 CRC)	60,000 円	契約締結日の属する応答月	治験の実施における依頼者・院内関係部署との調整に要する経費 (ICF 等各種文書作成費を含む)。
②治験薬管理費	20,000 円		治験薬の保管・管理に要する経費。冷蔵庫・冷凍庫・システム管理等に要する経費。
③備品費	10,000 円		治験に必要な機器等の購入・修繕・構成及び貸与された検査機器の管理等に要する経費。
④-1 事務費 (院内 CRC)	20,000 円		各種申請手続き事務費 (電子カルテ ID 申請・SDV 準備等)、契約事務費等。
④-2 事務費 (外部 CRC)	50,000 円		各種申請手続き事務費 (IRB 申請、電子カルテ ID 申請・SDV 準備等)、契約事務費 (SMO 委託契約・SMO 費用覚書を含む)、治験実施のための院内 CRC の協力に係る経費等。
⑤管理費	(①+②+③+④) × 20%		治験に必要な消耗品費、印刷費、通信費等。
⑥間接経費	(①+②+③+④+⑤) × 30%		院内設備維持管理等に要する経費。

【契約単位で算定する費用（治験クラウドシステム利用料・年度単位）】

費目	金額 (消費税別・ 月額)	請求月	費用の内容
①システム利用料	10,000 円	毎年4月(前年4 月から当年3月 までの利用実績 に応じて請求)	治験関連文書の電磁化システム(治 験クラウドシステム)利用料
②管理費	①×20%	年度途中にシス テム利用終了届 提出の場合は、	システム管理に必要な消耗品費、印 刷費、通信費、保守費等。
③間接経費	(①+②) × 30%	提出翌月に当年 分を請求	院内設備維持管理等に要する経費。

【症例単位で算定する費用】

費目	金額 (消費税別)	請求時期	費用の内容
①臨床試験研究費	臨床試験研究 費ポイント× 6,400円	治験等の実施 状況による	治験に要する研究経費（治験責任医師 等）。
②CRC 経費（院内 CRC）	CRC 経費ポイ ント×4,300 円		治験に要する CRC の経費。
③治験薬管理費	治験薬管理経 費ポイント× 1,000円		治験薬の入在庫管理、数量管理に伴う 経費。払い出しのための運搬経費。使用 済み薬剤の返却、廃棄に係る経費等。
④事務費（外部 CRC）	臨床試験研究 費ポイント× 1,000円		各種申請手続き事務費（負担軽減費等 治験実施に伴う事務手続き）、SDV 対応、 監査対応、契約事務費（SMO 委託契約・ SMO 費用覚書を含む）、請求事務管理費、 治験実施のための院内 CRC 協力に係る 費用等。
⑤管理費	(①+②+③ +④) ×20%		治験に必要な消耗品費、印刷費、通信費 等。
⑥間接経費	(①+②+③ +④+⑤) × 30%		院内設備維持管理等に要する経費。