

記

アンケート調査期間を3月末まで延長させていただきました！

治験にご参加いただいている、或いは過去にご参加いただいたことのある皆様へ、ISPE 日本本部よりお知らせです。

治験薬に関するアンケートにご協力ください。

調査目的： 被験者様における治験薬の使用実態
調査対象： 治験にご参加いただいている被験者様、或いは、ご参加いただいた方
調査内容： 治験への参加状況、治験薬の使用・取扱いにおけるご感想、改善に関するご意見等 約 50 問
本アンケートの設問内容は、ISPE 国際本部が実施する調査の設問内容を日本語翻訳したものでありますことをご了承ください。

目標回答数： 300

調査期間： 2015 年 10 月 1 日～**2016 年 3 月末日（予定）**

調査方法： インターネット上のアンケートページへ回答を記入（所要時間：最長約 30 分）、無記名

<リンク先>



https://docs.google.com/forms/d/1iTOOxxwzPsZAekexXg2p4sgZWZYAwBbxqE5z4y-nbMU/viewform?usp=send_form

左記の QR コードからもアクセスできます。

本アンケートへの参加は自由であり、公にされる報告は個人情報を含みません。結果は個人が特定されない匿名扱いになります。なお、記入にあつて被験者様の代わりに、介護の方や代理の方によってお答えいただいても結構です。

調査結果報告方法： 治験促進センターのニュースレターへの掲載、ISPE 日本本部の年会での発表など

ご質問等のお問い合わせ先： ISPE 日本本部 治験薬 COP
ispejapanicop@gmail.com

敬具

2016 年 1 月 吉日

ISPE 日本本部 治験薬部会
治験薬供給状況調査 ワーキンググループ
山内 千晶

ISPE 日本本部 会長
中村 茂

患者団体との協働に関する指針

ISPE 日本本部
(2015.12.15 発効)

ISPE 日本本部（非営利団体）は、治験薬に関する検討部会（Investigational Products Community of Practice; IP-COP）の活動を通じ、治験薬に関する患者さんのニーズや悩みを理解し、これらの問題点とその対策を関係各方面に発表・提言することを一つの大きな目標としています。患者さんが使用し易い治験薬を提供することにより治験が一層促進され、全ての患者さんが一日も早く優れた医薬品をご利用頂けるようになることが私共の願いです。

このため、患者団体との積極的かつ継続的な協働の機会が必要となって参りましたが、ISPE 日本本部は、患者団体とのあらゆる協働において、高い倫理観を持ち、患者団体の独立性を尊重するとともに、患者団体との協働の目的と内容について十分に相互理解するよう努める所存です。

この姿勢を確かなものとするため、ISPE 日本本部における「患者団体との協働に関する指針」を下記のとおり策定し、私共の行動基準とします。

記

1. ISPE 日本本部は、患者団体との協働を、それぞれの見解や判断を尊重した相互理解のもとに行います。
2. ISPE 日本本部は、患者団体と対等な関係で信頼関係を構築し、共通の目的の実現に向けてそれぞれの役割を果たします。
3. ISPE 日本本部は、患者団体の独立性を尊重します。
4. ISPE 日本本部は、取得した個人情報をも本人の同意なく、個人を特定できる形で開示、或いは、第三者へ提供することは一切いたしません。
5. ISPE 日本本部は、患者団体との協働における活動項目等については、その目的・内容等について、相互に理解をし、合意した上で協働いたします。
6. ISPE 日本本部は、患者団体に対し、医療用医薬品の広告・宣伝を行いません。
7. ISPE 日本本部は、患者団体に対し、自らの利益のために患者団体の出版物の内容、発言等に影響力を行使することはいたしません。
8. ISPE 日本本部は、資金を伴う支援者となることを条件とする支援は行いません。

以上