治験電子文書管理クラウドサービス 「DDworks Trial Site」 依頼者様向け説明会

静岡県立 静岡がんセンター 事務局 (総務課研究推進班)

2024年7月12日

DDworks Trial Site 依頼者様向け説明会アジェンダ

日時:2024年7月12日(金) 14:00~14:30 ZOOMウェビナー

(https://zoom.us/webinar/register/WN_LCA6iqF7S3iQrDd2tr3-xg)

- 1. DDworks Trial Siteの紹介及び機能説明
- 2. 依頼者様向け操作の説明
- 3. 当院からのお願い
- 4. 質疑応答

1.DDworks Trial Siteの 紹介及び機能説明





当システムの機能一覧

文書保管管理	・治験文書をインターネットのクラウド上で管理 ・電子ファイル、スキャンした紙ファイルの両方に対応
依頼者との 電子授受・Q&A	・依頼者と施設の間で、双方向の文書の電子授受 ・依頼者とのQ&A管理(一覧化して蓄積※1)
院内の ワークフロー	・院内の関係者での文書の電子レビュー/承認 (例:CRC⇒責任医師、事務局⇒院長) ・ユーザIDとパスワードによる電子署名が可能
IRB管理	・審査依頼の一括電子受付、書式4自動作成 ・IRB委員による審議資料の事前確認 ・書式5や会議の記録の概要の作成補助

※1:GCP省令第41条ガイダンス第1項の「治験の実施に関する重要な事項について行なわれた治験依頼者との書簡、会合、電話連絡等に 関するもの」としての利用を想定

ガイドライン対応について

本システムは、「ER/ES指針(※1)」、「21 CFR Part11(※2)」において アプリケーションに要求される機能を実装しています

※1 ER/ES指針

「医薬品等の承認又は許可等に係る申請等における電磁的記録及び電子署 名の利用について」

発行月:2005年4月

発行元: 独立行政法人 医薬品医療機器総合機構

※2 21 CFR Part11

電子記録と電子署名に関する規則

発行月:1997年3月発行、同年8月発効

発行元:米国FDA(Food and Drug Administration: 食品医薬品局)

当院としても、本システムの導入時に、バリデーション計画書を作成し、システムが要求された仕様や性能どおりに正しく機能することを検証、保証するとともに、その過程を体系的に文書化し記録していますまた、稼働後の運用におけるシステム運用体制および各種手順も文書化しています

2.依頼者様向け操作の説明

DDworks Trial Site ユーザーズガイド

システムのご利用にあたって、以下の確認、準備作業をお願いいたします。



e-Learningの画面





DDworks NX				*	前回ログ	*>日時 2021/09/06 1	1:56 🕐	Logoff
DDworks NX Portal	e-Learning	▲ アカウント管理	P1020-1988	▶ バスワード変更	E HANK ME	e-Learning 20	8 51691	920
■ e-Learning e-Learningを受講して下さい。								
お知らせ								
2021/09/28 DDworks NX環境への接続が不安定になっていました(復旧連路)								
全4 2021/09/17 【ご理給】2021年度サービス運用スケジュールの変更について								
*4 2021/09/10 サポートライフサイクルの提新化のお知らせ								
tHal Site 2021/07/25 【要確認】 クライアント要件が変わりました								
> Trial Site > テスト環境			Q					
/ <x_==< td=""><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></x_==<>								
①よくあるご質問(FAQ) ①ボータル操作マニュアル ①ボータル操作マニュアル(管理者) ①環境設定	定マニュアル							
国サポートライフサイクル 国連用状況報告 国連用スケジュール II That Site利用	他没一知							
				V02.00.00R20210	531 Copyright	2013-2021 FUJITSU L	JMITED	



DDworks NX		1	前回0岁オン日時 2021/09/06 1	1:56 🕐 Logoff
DDworks NX Portal	Me-Learning よアカウント管理	P1020-ド発行 P1020-ド変更	e learning 218	8 51691-120
■ e-Learning e-Learningを受講して下さい。				
お知らせ 11 2021/09/28 DDworks NX環境への接続が不安定になっていました(復旧連路) 11 2021/09/17 【ご連絡】2021年度サービス連用スケジュールの変更について 12 2021/09/10 サポートライフサイクルの最新化のお知らせ 11 2021/07/25 【要確認】クライアント要件が変わりました	Trial Site ² e-Learnir	を利用する ngの受講	るまでに が必須	
> Trial Site > テスト環境		D		
۲+۲×۲+				
□よくあるご質問(FAQ) □ボータル操作マニュアル □ボータル操作マニュアル (管理者) □サポートライフサイクル □ □ □ □ □ □ □	■環境設定マニュアル al Site利用施設一覧			
		V02.00.0082021	0531 Coevright 2013-2021 FUIITSU	UMITED

e-Learningの画面

DDworks NX					•	前回ログオン日時 2021/09/06 11:56	
♠ ポータルメニューに戻る							
e-Learning							
製品名	コース名	バージョン	合否	点数	テスト実施日		
Trial Site	依頼者・モニター	V01.07.00				■ 受講する	
	\sum_{i}						

V02.00.00R20210531 Copyright 2013-2021 FUJITSU LIMITED

e-Learning for DDworks NX/Trial Site



目次を選択



e-Learningの画面



e-Learningのテスト画面

DDworks NX	.	前回ログオン日時 2021/10/04 15:39	🖒 Logoff
倉 ポータルメニューに戻る			
e-Learning (テスト)			
Q1. システムの共通操作について、次の記載の中で誤っているものを1つ選んでください ログオンには、Customer ID、Logon ID、Passwordの3つを入力する必要がある ログオン後のポータル画面のお知らせ欄には、システムのメンテナンス予定日等が表示されるので、定期的に確認する Trial Siteを利用するには、ログオン後のポータル画面で「Trial Site」ボタンをクリックする Trial Siteの画面を起動したら、ポータル画面は終了させても構わない			
Q2.システムの共通操作について、次の記載の中で正しいものを1つ選んでくださいTrial Siteで行った電子署名は、手書き署名または捺印と同等の意味を持つとみなされるTrial Siteのパスワードを忘れた時に備えて、机の上の目立つところに張り出す担当者が不在の場合に備えて、予めTrial SiteのユーザIDとパスワードを聞いておく依頼者のSDVの際は、事務局やCRCのTrial SiteのユーザIDとパスワードを使う			
 Q3. 交付(依頼者)機能について、次の記載の中で誤っているものを1つ選んでください 依頼者側で作成した文書を医療機関側に交付するための機能である 「治験依頼書」や「安全性情報等に関する報告書」等のIRB審査資料も交付することができる 交付後に連絡事項(文書の解釈に関する補足等)を医療機関側に伝えることもできる 野務局から依頼がなくても、警告メッセージを無視して、追加交付ボタンで文書を追加交付して構わない 			
Q4. 交付(依頼者)機能について、次の記載の中で誤っているものを1つ選んでください 交付件名は、医療機関への交付通知メールの件名として使用される IRB審査を希望する場合、「医療機関の長への提出」にチェックを入れる 交付先は常に医療機関の全員となり、変更できない 各交付文書の受領状況は、日時の詳細までTrial Site上で確認できる			
 Q5. 受領(依頼者)機能について、次の記載の中で誤っているものを1つ選んでください 医療機関側で作成された文書を、依頼者側で受領するための機能である 受領した文書に関する質問を登録することもできる 受領済みにするためには、画面を開くだけでなく、全てのファイルをダウンロードする必要がある 依頼者側の受領状況を、医療機関側が確認することはできないので、受領せずに放置しても構わない 			
 Q6. 交付中止 (依頼者) 機能について、ゲ 一度交付をしてしまうと、該当のう 採点 10問回答し、 80点以上で合格 		キャンセル	



DDworks NX			.	前回ログス	ヤン日時 2021/10/04 1	5:39 😃 Logoff
DDworks NX Portal	💄 アカウント管理	▶ パスワード発行	₽ パスワード変更	目操作履歴	e-Learning記録	8 ダイレクトリンク
 お知らせ 全体 2021/09/28 DDworks NX環境への接続が不安定になっていました(復旧連絡) 全体 2021/09/17 【ご連絡】2021年度サービス運用スケジュールの変更について 全体 2021/09/10 サポートライフサイクルの最新化のお知らせ THICK 2021/07/25 【更確認】/クライアント更供が変わりました 						
Trial Site テストに合格	すると、					
	動ボタン る	ンが				

V02.00.00R20210531 Copyright 2013-2021 FUJITSU LIMITED

ログイン後の画面





DDworks21/Trial Site V01.02.00R20190515







DDworks21/Trial Site V01.02.00R20190515







文書授受	IRB情報
現在「文書授受」に関するお知らせはありません	現在「IRB情報」に関するお知らせはありません
ワークフロー	Q&A
現在「ワークフロー」に関するお知らせはありません	現在「Q&A」に関するお知らせはありません

文書を交付する画面 例:モニターから新規申請資料を交付する

交付 (依頼者)

+ 実施医療機関			
授受番号			黄色部分・入力必須
ff名			
受領希望	□緊急		日巴部分:仕息
医療機関の長への提出	□対象	(〇書式3 〇書式10 〇書式16 ⑧その他)	
אכאב			Q 0
	(1,000 文字)		

交付文書

	文書ファイル/資料名称	作成日	版数
	アップロードするファイルをここにドロップしてく	.ださい	
2U7			
and see Merson			

補足資料

	アップロードするファイルをここにドロップしてください	
2U7		

交付先

交付先			
役割	氏名	状況	受領日時

一時保存

文書を交付する画面 例:モニターから新規申請資料を交付する

交付 (依頼者)

授受番号			
什 名			
受領希望			
医療機関の長への提出	□対象	(○書式3 ○書式10 ○書式16 ●その他)	
אכאב			ç o
(sease constraint))	(1,000 文字)		

・交イ クリア 繊定資料 クリア クリア クリア 文切先	すに関する基 療機関の長 でIRB審査 能(PDFのる	「本情報を記載 への提出」 の対象として扱 み ※PDFにはパス	載する 対象にチェックする 星出することが ワードをつけない)	
交付先 役割	氏名	状況	受領日時	

時保存

文書を交付する画面 例:モニターから新規申請資料を交付する

交付 (依頼者)

+ 実施医療機関			
授受番号 作名 受領希望 医療機関の長への提出 コメント	 ・交付文書をア ・提出資料以タ アップロードが可 (1,000 文字) 	ップロード 外に補足資料(各種ファイル) 「能	ŧ
交付文書		洋冬族 作成日	15-250
	797	プロードするファイルをここにドロップしてください	
クリア 補足資料	-2-47	ブロートオスファイルをステレトロップレスください	
<i>2</i> 97		/U_TYS7/TWELLETU97UCKEEV	
交付先 交付先 役割	氏名	補足資料はIRB資料と システム内には保管され	はならず、 ない
一時保存			

授受番号 件名 受領希望 医療機関の長へのよ	予め登録 中から選打	した治験の実旅 沢することが可能	をすべき でした していた していた していた していた していた していた していた して	いる方の	
交付文書	実施体制選択 役割種別 検索	☑ 実施医療機関 □ 依頼者			100
	全選択 全解除 役割名	利用者名 治験一郎(責任医師)	利用者名力ナ	診療科名	DD DD
2.以7	□ CRC □ 事務局	治験 花子 (CRC) 治験 次郎 (治験事務局) 決定	キャンセル		
新規・	変更申請	は事務局宛に	交付下さい		
検到	武名	秋3	5	受領日時	

授委番号	1021000080 - 1			
件名	豊式3			
受領希望	 			
医療機関の長への提出	☑対象 (⑧書式3 ○書式10 ○書式16 ○その份)			
3774	● 予め登録してある	資料マスタとの		
交付文書	文書ファイルノ資料名称	版数		
警式3.pdf				
制体 参式1.pdf				
NIK 書式2.pdf	治験依頼書(書式3) 治験に関する変更申請書(書式10)			
	安全性情報寺に関する報告書(書式16) 治験実施計画書			
297	に お 原築概要者又は 添 何 又 者			
■ 補足資料 ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■ ■	説明又青、同恵又青 治験責任医師となるべき者の氏名を記載した文書(履歴書) 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書(氏名リスト)			
2117	治験の費用の負担について説明した文書 被験者の健康被害の補償について説明した文書 被験者の首集の手順(広告等)に関する資料			
交付先	被験者の安全等に係る資料 安全性情報(個別報告書)			
役割	安全性情報 (定期報告書)	受領目時		
事務局(申請等全般)	その他資料	27		

授受番号	1021000080 - 1		
件名	書式3		
受領希望			
医療機関の長への提出			
∃≯≻⊦		応じて記載)	
交付文書	文書ファイル/資料名称	作成日	版数
制版 響式3.pdf			
制法 警式1.pdf			
Nik St2.pdf			
	アップロードするファイルをここにドロッフ	プレてください	
997			
補足資料			
#ID 書式2.doc			
	アップロードするファイルをここにドロッフ	プレてください	

クリア

交付先

交付先

(Q#)	氏名	状況	受領日時
事務局(申請等全般)	受入 次部	未受領	28

</th

定施医療機関		
投资番号	1021000080 - 1	
件名	書式3	
受領希望	至急	
医療機関の長への提出	☑対象 (⑧書式3 ○書式10 ○書式16 ○その他)	
コメント		0
	(1,000 文字)	

交付文書

	文書ファイル/資料名称	作成日	版教
Miltà	書式3.pdf 治験依頼書 (書式3)	2019/08/19	
NIR	書式1.pdf 治験責任医師/分担医師となるべき者の氏名を記載した文書(履歴書)	2019/08/13	
MIN	書式2.pdf 治験分担医師となるべき者の氏名を配載した文書(氏名リスト)	2019/08/14	
	アップロードするファイルをここに ドロップしてください		
997			
補足資料			
NIN	審式2.doc		

アップロードするファイルをここにドロップしてください

297

文付先

交付先				
役割	氏名	状况	受領日時	
事務局(申請等全般)	受入 次郎	未受領		

29



交付文書の一覧を参照する画面 文字のサイズ () 閉じる △ お知らせ □ マニュアル 治驗 太郎 (依頼者) 戻る 小中大 沿 2 A 文書授受 IRB情報 0&A 治験情報 ホーム 交付一覧 (依 > 新規登録 件名 実施計画書番号 実施医療機関(診療科) 交付者 交付日時 安全性情報(書式16) 治験 太郎 (依頼 未受領 トライアル病院(内科) 2019/06/05 14:53:29 ST-P01 (定期報告) 者) 治験実施状況報告書(書式 治験 太郎 (依頼 受領 トライアル病院(内科) 2019/06/05 11:22:08 ST-P01 11) 者) 治験に関する変更申請書 治験太郎(依頼 受領 ST-P01 トライアル病院(内科) 2019/06/05 11:20:26 (書式10) 者) 安全性情報(書式16) 治験 太郎 (依頼 未受領 トライアル病院(内科) ST-P01 2019/06/05 11:16:23 (その3:肝炎) 者) 治験太郎(依頼 安全性情報(書式16) 未受領 CT-P01 トライアル病院(内科) 2019/06/05 11:15:04 (その: 貧血) 者) 安全性情報(書式16) 治驗 大郎 (依頼 未受領 (その1:貧血) 交付文書のステータスを確認することが可能 治験審査依頼(書式 未受領 受領:一部未受領あり 申請前ヒアリング用 受領 未受領:誰も受領していない ○緊急 * 交付した全ての担当者が受領した場合はここでの表示が消える







文書授受	IRB情報
現在「文書授受」に関するお知らせはありません	現在「IRB情報」に関するお知らせはありません
ワークフロー	Q&A
現在「ワークフロー」に関するお知らせはありません	現在「Q&A」に関するお知らせはありません

文書を交付する画面 例:モニターから書式16を交付する

交付 (依頼者)

+ 実施医療機関			
授受番号			黄色部分・入力必須
ff名			
受領希望			日巴部汀:仕息
医療機関の長への提出	一対象	(〇署式3 〇署式10 〇署式16 ⑧その他)	
- - - - - - - - -			Q Û
	(1,000 文字)		

交付文書

	文書ファイル/資料名称	作成日	版数
	アップロードするファイルをここにドロップしてく	ださい	
2U7			

補足資料

	アップロードするファイルをここにドロップしてください
<i>クリア</i>	

交付先

交付先			
役割	氏名	状況	受領日時

一時保存

i i

文書を交付する画面 例:モニターから書式16を交付する

交付 (依頼者)

+ 実施医療機関		
授受番号		
侨 名		
受領希望		
医療機関の長への提出	□対象 (○書式3 ○書式10 ○書式16 ④その他)	
イイズロ	(1,000 文字)	Û,O
交付文書		40
	・交付に関する基本情報を記載	
2U7	 ・「医療機関の長への提出」□対象にチェック 	
補足資料	することでIRR審査の対象として提出することが	

可能 (PDFのみ ※PDFにはパスワードをつけない)

交付先

クリア

交付先			
役割	氏名	状況	受領日時

時保存

÷

文書を交付する画面 例:モニターから書式16を交付する

交付(依頼者)

+ 実施医療機関		
授受番号 作名 受領希望 医療機関の長への提出 コメント	 ・交付文書をア ・提出資料以タ もアップロードが 	ップロード トに補足資料(各種ファイル) 可能
交付文書		満名称 作成日 版数
	793	ブロードするファイルをここにドロップしてください
2U7		
補足資料		
	アツ	プロードするファイルをここにドロップしてください
<i>9</i> 97		
交付先		補足資料はIRB資料とはならず、
役割	氏名	システム内に保管されない
一時保存		

授受番号	1021000227 - 1
作名	安全性情報(書式16)(定期報告)
受領希望	
医療機関の長への提出	☑対象 (○書式3 ○書式10 ⑧書式16 ○その他)
1<×E	- 予め登録してある資料マスタとの関連付けが可能

交付文書

	文書ファイル/資料名称		作成日	版数
削除	安全性情報等に関する報告書(書式16)(定期報告書_YYYYMMDD).pdf			
制度	治験依頼書(書式3) 治験に関する変更申請書(書式10)			
	 安全性情報等に関する報告書(書式16) 治験実施計画書 治験薬概要書又は添付文書 症例報告書の目本 	ここにドロップしてください		
クリア 補足資料	 ・2014日日の兄本 説明文書、同意文書 治験責任医師となるべき者の氏名を記載した文書(履歴書) 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書(氏名リスト) 			
	治験の費用の負担について説明した文書 被験者の健康被害の補償について説明した文書 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料	ここにドロップしてください		
クリア 交付先	安全性情報(個別報告書) 安全性情報(定期報告書)			
交付先				
役割	氏名	- 状況 6	受領日時	

授受番号	1021000227 - 1			
件名	安全性情報(書式16)(定期報告)			
受領希望	□緊急			
医療機関の長への提出	☑対象 (○書式3 ○書式10 ●書式16 ○その他)			
אכאב	(1,000 文字)			

交付文書

	文書ファイル/資料名称	作成日	版数
前除	安全性情報等に関する報告書(書式16)(定期報告書_YYYYMMDD).pdf 安全性情報等に関する報告書(書式16)	2019/06/05	
副除	定期報告書 (YYYYMMDD) .pdf 安全性情報 (定期報告書)		
	アップロードするファイルをここにドロップしてくだ	さい	
クリア			
補足資料	作成日:入力必須		
	版数:〇〇(必要に応じて	記載)	
7U7			
交付先			
の主	任务 发现	受结日時	

授受番号	1021000227 - 1			
件名	安全性情報(書式16)(定期報告)			
受領希望	□緊急			
医療機関の長への提出	☑対象 (○書式3 ○書式10 ●書式16 ○その他)			
אכאב	(1,000 文字)			

交付文書

	文書ファイノ	ル/資料名称	作成日	版数
7750	安全性情報等に関する報告書(書式16)(定期報告)	書_YYYYMMDD).pdf	2010/05/05	VAAAAAMADD
朝鮮	安全性情報等に関する報告書(書式16)		2013/00/02	TTTYMMUD
-	定期報告書 (YYYYMMDD) .pdf		2010/05/05	VVVVMMDD
Hiller	安全性情報(定期報告書)		2019/00/05	
<i>2</i> IJ7	アッフ	「ロードするファイルをここにドロップしてくだ。	さい	
補足資料	アップ	ロードするファイルをここにドロップ	付先を選払	尺する
クリア				
交付先				
交付先				
役割	氏名	状況 38	受領日時	

授受番号	1001000000 1						
件名	予め登録した治験の実施体制に含まれる方の						
受領希望							
医療機関の長へのよ	中小り迭れ	$ \pi 9 \operatorname{OCC} n \operatorname{OI} $	北				
אכאב	実施体制選択				<u></u> O		
交付文書	役割種別	✓ 実施医療機関 □ 依頼者					
	検索	7			版政		
安全的		-			DD		
安全	全選択 <u>全</u> 解隊 役割名	利田者名	利用者名力十	診療科名			
(単語) (注意) (注意) (注意) (注意) (注意) (注意) (注意) (注意	□ 責任医師	治験 一郎 (責任医師)	13/01/10/22	内科	DD		
	CRC	治験 花子 (CRC)					
	□ 事務局	治験 次郎(治験事務局)					
0UF		決定	キャンセル				
補足資料							
k					i		
書式16	5等安全性	+情報関連は	事務局宛に交	付下さい			
役割	氏名	Ð	69	受调日時			
		39					

▲ ホーム	<u> </u> 文書授受 IR	□ B情報 Q&A	治験情報		
付一覧(依頼	者)				
新規	登録				
	們名	実施計画書番号	実施医療機関(診療科)	交付者	交付日時
未受領	安全性情報(書式16) (定期報告)	ST-P01	トライアル病院(内科)	治験 太郎(依頼 者)	2019/06/05 14:53:
受領	治験実施状況報告書(書式 11)	ST-P01	トライアル病院(内科)	治験 太郎 (依頼 者)	2019/06/05 11:22:
受領	 治験に関する変更申請書 (書式10) 	ST-P01	トライアル病院(内科)	治験 太郎 (依頼 者)	2019/06/05 11:20:
未受領	安全性情報(書式16) (その3:肝炎)	ST-P01	トライアル病院(内科)	治験 太郎 (依頼 者)	2019/06/05 11:16:
未受領	安全性情報(書式16) (その:貧血)	CT-P01	トライアル病院(内科)	治験 太郎 (依頼 者)	2019/06/05 11:15:
未受領	安全性情報(書式16) (その1:貧血)			治験 大郎 (依頼	
未受領	治験審査依頼(書式	竹又書の	くテータ人を確認	することか	可能
受領	申請前ヒアリング用	で視:一部に	木		

IRB結果確認

主にモニターの操作





DDworks21/Trial Site V01.02.00R20190515

Trial Site起動直後の画面



DDworks21/Trial Site V01.02.00R20190515

2	戻る治験に	太郎(依頼者)				文字のサイズ 小中大	(二) マニュアル (子) 閉じ
	↓ ★−4	() 文書授受	D IRB情報	2 Q& A	治験情報		
I	R B会議一覧						
		会議名			IRB名称	疑義回答	結果確認
	2019年05月度》	台験審査委員会		トライアル大学1906治験審査	委員会		ß
	2019年03月度》	台發審査委員会		トライアル大学1906治験審査	委員会		Ŀò
	20YY年MM月度	治験審査委員会		トライアル大学治験審査委員会	ž.		B
	20YY年1月度治	験審查委員会		トライアル大学治験審査委員会	È		B



Q&A機能(質問·連絡)

主にモニターの操作



DDworks21/Trial Site V01.02.00R20190515



い連絡登録	Xaxx	IKB 伯報		冶缺伯報			
実施医療機関							
質問・連絡区分		○連絡/確認					
質問・連絡番号							
起熏者	治験太郎(依頼	通者)					
タイトル	0012717						
起票日時						 	
起票内容	○○について、 質問の詳細は添	詳細をお教えください。 付資料をご参照ください。					00
	(1,000 文字)					 	
			アップロード	するファイルをここにドロ	リップしてください		
起票時補足資料	L	ocx - 11.41 kb (アップロード	完了)			 	
	クリア						

п ホーム	【】 文書授受	口 IRB情報	2 Q&A	「「」			
質問・連絡登録							
·実施医療機関							
質問・連絡区分		○連絡/確認					
質問・連絡番号							
起票者	治験太郎(依頼	者)					
<i>ቅ</i> ተトル	<u> </u>						
起票日時							
起票内容	(1 000 十寸)						$\hat{\boldsymbol{\omega}}_{\boldsymbol{\omega}}$
	(1,000 文子)					 	
起票時補足資料			アップロード	「するファイルをここにドロ	ップしてください		
	クリア						
回答・確認者					選択		

質問・連絡登録の画面

(戻る) 治験 太郎 (依頼者)				文字のサイズ (のお知らせ	וע עבבד 🛄	④ 閉じる
介 赤一ム	(1) 文書授受		Q Q&A				
質問・連絡登録							
+ 実施医療機関							
質問・連絡区分 質問・連絡番号 起票者 タイトル	。 第 注 注	体制選択 役割種別 □ 및 検索	施医療機関				
起黨日時	全選択	全解除	利田孝女	利用ギタナム			
起票内容	L,000	役割名 責任医師 治験 CRC 治験 事務局 治験	利用有名 一郎 (責任医師) 花子 (CRC) 次郎 (治験事務局)	利用有名力丁	内科		0
起畫時補足資料		決定		キャンセル			
回答・確認者					<u>選</u> 択		
予める	登録し すること	た治験の)実施体	制に含まれ	る方の中	から	ITSU LIMITED

質問	・連	略一覧	の画面					
() 戻る	治験	太郎(依頼者)				文字のサイズ	🥮 ಕಿಸುರಿಕ 🎵 マニュア	い 🔾 閉じる
。 ホール		文書授受	D IRB情報	2) Q&A	治験情報			
質問・連絡	各一覧							
	新規登録							
	状況	質問・連絡番号	タイトル	被験薬の化学名 実施計画書番号	管理番号/責任医師 実施医療機関(診療科)	起票者	起票日時	起票元
Q.		1021000037 - 1	0012717	TST-K02 TST-P02	TST1002/治験 一郎(責任医 師) トライアル病院(内科)	治験 太郎(依頼 者)	2019/08/19 10:20:57	
	一覧出力	b						
Q.質	u ᢙ i	主格 🏹 回答未読						



通知メールサンプル画面

 差出人:
 trialsite_noreply@nx.gp-sol.com

 送信日時:
 2021年10月5日火曜日 16:27

 宛先:
 Trial Site 文書受領のお願い(書式3)

Trial Site に以下の文書が交付されました。

依頼者:トライアル製薬2106 件名:書式3 実施計画書番号:2106-P01 管理番号:T1001 責任医師:治験一郎2106 (責任医師) 交付者:治験太郎2106 (依頼者) コメント:

交付又は受領、質問連絡 が登録された場合、相手に メールが送信される

<交付文書ファイル一覧>

ファイル名:治験依頼書(書式 3)_20190819.PDF ファイル名:責任医師の履歴書_20190813.PDF ファイル名:分担医師の氏名リスト_20190814.PDF

- Trial Site へのログオン方法
- 1.以下のログオン URL にて、ユーザ ID とパスワードを入力してログオンしてください。 https://nx.ddworks.gp-sol.com/
 2.Portal 画面で Trial Site ボタンをクリックしてください。
 3.トップメニュー画面の、文書授受に関するお知らせをクリックしてください。

■本メールは送信専用となっております。このメールに返信いただいても、 回答いたしかねますのでご了承ください。

帳票サンプル

• 起票者、起票日時、起票内容、起票時補足資料

質問·連絡一覧

回答·確認状況、回答·確認者名、回答·確認日時、
 回答内容、回答時補足資料 等

起票者		起票日時		質問·連絡区分	外队		起票内容	起票内容			
受入一郎		2019/03/05 13:3	85:49	質問/回答	実施計画書	に関する質問	実施計画書について〇〇〇				
受入 太郎		2019/03/07 11:1	1:03	質問/回答	酮汞水		テスト起票	テスト起票			
受入 太郎		2019/03/07 11:3	84:50	連絡/確認	文書ファイル	取込解除のお願い	恐れ入りますが当交付文書に誤記が判	恐れ入りますが当交付文書に誤記が判明したため受領を解除して下さい。			
受入 次郎		2019/07/26 8:52	:52	連絡/確認	書式9						
受入 花子		2019/08/08 14:4	4:04	質問/回答	書式12		確認をお願い致します	をお願い致します			
受入 花子	回答·	確認状況	回答	·確認者役害		回答·確認者名	回答·確認日時	回答内容	1	回答時補足資料	起票元
	済		依頼	者側担当者		受入 太郎	2019/03/05 13:38:17	ご質問の点は△△です	-		文書授受
	済		事務	司(申請等	全般)	受入 次郎	2019/03/07 11:12:46	了解			-
	済		事務	司(申請等会	全般)	受入 次郎	2019/03/07 11:37:22				文書授受
			責任	医師		受入 一郎					-
	済		責任	医師		受入 一郎	2019/08/08 14:46:10	確認しました			-
			責任	医師		受入 一郎					-

文書作成保管状況一覧

- 資料名称、作成日、版数、ファイル名、原本区分
- ・ ワークフロー承認日時、IRB開催日・審査事項・結果 等

資料名称		作成日	版数		改訂概要		改訂理由	ファイル名				原本区分
治験分担医師・治験協力者リスト(書	式2)	2019/03/05	20190305					治験分担医師協 YYYYMMDD.p	協力者リスト odf	·(書式2)		電子
治験依頼書(書式3) 2019/03/0		2019/03/04	20190304	20190304 te				文書ファイル.pdf	:			電子
治験依頼書(書式3)		2019/03/04		サンプル書式3				@治験依頼書	(書式3)	(YYYYMMDD)	.pdf	電子
治験依頼書(書式3)		2019/03/05	20190305	 治験審査依頼(書式3)		@治験依頼書	(書式3)	(YYYYMMDD)	.pdf	電子
治験審査依頼書(書式4)		2019/03/06	102100002	5	治験の実施の適否(貧血)			F04_000001_	000_2019	0306.pdf		電子
	ワークン	20-承認日時		ΙR	B開催日	IRB会議名	Ż		IRB	審査事項	IRB	審査結果
	2019/	03/05 14:55:36		2019/03/07		◆×使用不可◆2019年3月治験審査 委員会		(該当なし) 承認		承認		
	-				9/03/07	◆×使用不可◆2019年3月治験審査 委員会		治験の罰	治験の実施の適否			
	_			201	.9/03/07	◆×使用不可 委員会]◆2019年3	月治験審査	治験の罰	実施の適否	承認	
	-			201	9/03/07	◆×使用不可 委員会]◆2019年3	月治験審査	治験の影	実施の適否	承認	
	-			201	.9/03/07	◆×使用不同 委員会]◆2019年3	月治験審査	治験の影	実施の適否	承認	

3.当院からのお願い

電磁化に伴う手順書・マニュアルの作成/改訂 について(2024年8月末までに順次対応予定)

■新規作成

- ・治験関連文書の電磁的取り扱いに関する標準業務手順書
- ・治験関連文書を電磁的記録として扱う際に確認すべきチェックリスト
- ・システム化業務フロー
- ・治験等に係る書類における押印省略の運用手順書

■改訂

- ・倫理審査委員会の業務手順書
- ・臨床研究・企業治験事務局の業務手順書
- ·企業治験倫理審查委員会電子資料運用規程
- •受託研究費算定要領

■その他

•DDworks Trial Site利用に関する資料

(運用ルールをまとめた資料を、今後ホームページに掲載します。)

システムの使用について(1)

■当院での保管文書について、

システムの運用開始後はすべて電子保管とします。

■新規および継続中の課題について、 すべて「DDworks Trial Site」のシステムを利用いただくこととなります。

■これまでの紙運用の資料について、保管期間中はこのまま保管を継続します。

■システムの稼働時間 5:00~27:00(3:00)

システムの使用について(2)

■ 2024年10月IRBからシステムを使用予定

【参考】システムを使用した10月IRB審査資料の提出スケジュール
 〈安全性情報〉
 受付開始日:8月26日(月)/締切日:9月24日(火)
 〈新規試験・変更申請〉受付開始日:8月28日(水)/締切日:10月1日(火)
 〈開発中止、終了報告〉受付開始日:9月3日(月)/締切日:10月7日(月)

■実施いただきたいこと

① アカウント申請

申請受付後、システムを通じて順次アカウントを発行します。 (8月19日以降(予定))

② e-Learningの受講(30分~1時間程度)

「DDworks Trial Site」の利用手続きについて (ID登録の手順・スケジュール等)

■ アカウント発行について

「DDworks Trial Site 利用・変更申請書」に必要事項入力の上、 事務局(総務課研究推進班) chiken_office@scchr.jpまで提出ください。

※申請書は、ホームページに掲載します。

※1社1試験につき3名までの登録とさせていただきます。

※申請受付後、システムを通じて順次アカウントを発行します。 (8月19日以降(予定))

<DDworks Trial Site利用·変更申請書>

申請書送付先

システム運用責任者:静岡県立静岡がんセンター総務課研究推進班 メールアドレス: chiken_office@scchr.jp

下記のとおり、	DDworks	Trial	Siteの利用・	変更について申請します。

※1試験につき1社あたり3名までの登録とる

						-
申請者情報		西暦	年	月	E	
所属名						
申請者名						
組織種別	● 製薬会社 O ARO O CRO ○ 医療機関 O SMO					
メールアドレス						
申請区分	□ 新規申請 □ 変更申請					
ID番号(ある場合は記入)						
DDworks Exchangeとの連携	□希望する(申請時期: 年 月)	□ 希望しない				
備考						

治験実施計画書番号	
管理番号(ある場合は記入)	
被験薬の化学名(132字まで)	
治験課題名(日本語)	
診療科名	
責任医師	
治験依頼者または主幹施設 医師主導治験の場合は、治験調整医師 (代表)が所属する医療機関名	
区分	□ 治験 □ 製造販売後臨床試験
(使用成績調査は「製造販売後臨床試験」を選択)	□ 医薬品 □ 医療機器 □ 再生医療等製品
備考	

治験実施計画書番号	
管理番号(ある場合は記入)	
被験薬の化学名(132字まで)	
治験課題名(日本語)	

由請日

DDworks Exchangeとの連携について

■依頼者側でDDworks Exchangeを導入している場合には、 trial site との連携が可能です。

※「DDworks Trial Site 利用・変更申請書」の「DDworks Exchange との連携」欄にチェックを入れてください。



受託研究費算定要領の改訂について① (システム利用料の導入)

■【改正内容】

※「システム利用料」を新設し、1年度1試験あたり120,000円とする。 (初年度は9月1日より7か月分の70,000円)

※請求額は、システム利用料に、管理費(×1.1)、技術料等(×1.3)、 消費税(×1.1)を乗じて得た額とします。

受託研究費算定要領の改訂について②(改訂に伴う変更契約のお願い)

■対象となる試験

- ① 2024年9月1日現在、実施中(契約済)の試験
- ② 2024年9月1日以降、新規で実施する試験

<mark>※①のうち近日中に終了が予定されている試験の場合は要相談</mark> ■手続について

①実施中の試験の場合

※企業の担当者あてに算定表の変更案を送付します。

<u>※内容を確認いただいた上で、変更契約を締結。(9月以降)</u>

②新規で実施する試験の場合

※算定表の様式(変更後の雛形)を送付します。

※企業側で内容を記入いただいた上で、新規契約を締結。

<u>※現在調整中の試験については、個別対応させていただきます。</u>

研究費算定表より追加部分抜粋

9 5	ンステム利用料	DDworks Trial Site 稼働経費	1年度1試験あたり 120,000円 ただし、2024年度分は、70,000円(9月~)	310,000	120,000 円×	3 年度	-50000円 (令和6年 = 度)	310,000 円	70,000	120,000	120,000	310,000
-----	---------	----------------------------	---	---------	------------	------	--------------------------	-----------	--------	---------	---------	---------

問い合せ先 MAIL: chiken_office@scchr.jp 事務局(総務課研究推進班)

DDworksに関する資料につきましては、静岡がんセンターのHP <u>https://www.scchr.jp/clinicaltrial/organization/trial_ma</u> <u>nagement/requested.html</u>

「9.DDworks Trial Siteの使用について」 に順次掲載してまいりますのでご確認のほどどうぞよろしくお 願いいたします。