

治験基礎知識（3）

問 1	「第Ⅱ相臨床試験」は、少数の患者さまを対象に、安全性・有効性の検討や用法・用量の推測などを行う試験で、探索的試験ともいう。	<input type="radio"/> • <input checked="" type="checkbox"/>
問 2	治験参加の同意書に一度署名したら、必ず治験を最後までやり遂げなければならない。	<input type="radio"/> • <input checked="" type="checkbox"/>
問 3	GCP の適用をうけるのは、医薬品の治験のみである。	<input type="radio"/> • <input checked="" type="checkbox"/>
問 4	記録保存責任者は、実施医療機関において保存すべき文書又は記録を、「製造販売承認日」又は「治験の中止又は終了後 [] 年が経過した日」のうち長い方まで保存が必要である。	
問 5	治験参加中に被験者が、歯科に通院することになったので、被験者の同意のもと、歯科医師に治験参加の連絡をした。	<input type="radio"/> • <input checked="" type="checkbox"/>
問 6	治験審査委員会の成立要件として、「実施医療機関と利害関係を有していない委員（外部委員）」又は「自然科学領域以外の委員（非専門委員）」の出席が必要である。	<input type="radio"/> • <input checked="" type="checkbox"/>
問 7	治験責任医師は、治験業務の一部を治験分担医師に分担させる場合、治験責任医師自らの指名で、業務を分担させることができる。	<input type="radio"/> • <input checked="" type="checkbox"/>
問 8	治験参加の同意を取得した被験者からは、治験依頼者へ提出する治験報告データに被験者氏名を記載することは可能である。	<input type="radio"/> • <input checked="" type="checkbox"/>
問 9	治験薬を保管・管理する「治験薬管理者」になれるのは、薬剤師のみである。	<input type="radio"/> • <input checked="" type="checkbox"/>
問 10	治験は、[] 宣言に基づく倫理的原則及び GCP を遵守して行われなければならない。	