

独立行政法人国立国際医療研究センター受託研究費算定要領（病院）

2010 年 4 月 1 日
2012 年 4 月 1 日一部改正

1. 医薬品治験に係る経費算出基準

（１）謝金

機関外委員（治験等受託研究審査委員会の外部委員）に対して支払う経費。
算出基準：センターの諸謝金支給基準による。

（２）臨床試験研究経費

当該治験に関連して必要となる、類似薬品の研究、対象疾病の研究、施設間の研究協議、補充的な非臨床研究、講演、文書作成、関連学会の参加費、モニタリング（治験計画書の範囲内）に要する経費等の研究経費。

算出基準：ポイント数×6,000 円×症例数
ポイント数の算出は、臨床試験研究経費ポイント算出表（別紙１）による。

（３）治験薬管理経費

治験薬の保存、管理に要する経費。

算出基準：ポイント数×1,000 円×症例数
ポイント数の算出は、治験薬管理経費ポイント算出表（別紙２）による。

（４）備品費

当該治験において求められている結果を導くために必要不可欠であり、かつ、当施設で保有していない機械器具（保有していても当該治験に用いることのできない場合を含む。）の購入に要する経費。

（５）人件費

当該治験に従事する職員に係る人件費（給料、各種手当等）。

算出基準：〔（２）臨床試験研究経費及び（３）治験薬管理経費〕の 50%
なお、被験者以外に介護者等への対応が必要な試験デザインの場合、更に（２）臨床試験研究経費の 25%を加算する。

（６）委託料

当該治験に関する治験等受託研究審査委員会の会議記録に係る委託及び治験関係書類の保管会社への委託等に要する経費。

算出基準：会議記録に係る委託経費 20,000 円／契約 1 年あたり
治験関連書類保管会社委託経費（5 年間分として）44,000 円
なお、治験関連書類保管会社委託経費については、保管期間が 5 年間を超える場合、別途協議する。

（７）管理費

当該治験に必要な通信運搬費、消耗品費、治験等受託研究審査委員会の事務処理に必要な経費及び治験の進行の管理等に必要な経費。

算出基準：上記経費〔（１）～（６）〕の 10%

（８）技術料、機械損料、建物使用料等

技術料、機械損料、建物使用料、その他上記経費〔(1)～(7)〕に該当しない治験関連経費。

算出基準：上記経費〔(1)～(7)〕の30%

2. 医療機器治験に係る経費算出基準

(1) 謝金

治験等受託研究審査委員会の機関外委員(外部委員)に対して支払う経費。

算出基準：センターの諸謝金支給基準による。

(2) 臨床試験研究経費

当該治験に関連して必要となる、類似機器の研究、対象疾病の研究、施設間の研究協議、補充的な非臨床研究、講演、文書作成、関連学会の参加費、モニタリング(治験計画書の範囲内)に要する経費等の研究経費。

算出基準：ポイント数×6,000 円×症例数

ポイント数の算出は、臨床試験研究経費ポイント算出表(別紙1)を準用する。

(3) 治験機器管理経費

治験機器の保存、管理に要する経費。

算出基準：ポイント数×1,000 円×症例数

ポイント数の算出は、治験薬管理経費ポイント算出表(別紙2)を準用する。

(4) 備品費

当該治験において求められている結果を導くために必要不可欠であり、かつ、当施設で保有していない機械器具(保有していても当該治験に用いることのできない場合を含む。)の購入に要する経費。

(5) 人件費

当該治験に従事する職員に係る人件費(給料、各種手当等)。

算出基準：〔(2) 臨床試験研究経費及び(3) 治験機器管理経費〕の50%

なお、被験者以外に介護者等への対応が必要な試験デザインの場合、更に(2) 臨床試験研究経費の25%を加算する。

(6) 委託料

当該治験に関する治験等受託研究審査委員会の会議記録に係る委託及び治験関係書類の保管会社への委託等に要する経費。

算出基準：会議記録に係る委託経費 20,000 円/契約1年あたり

治験関連書類保管会社委託経費(5年間分として) 44,000 円

なお、治験関連書類保管会社委託経費については、保管期間が5年間を超える場合、別途協議する。

(7) 管理費

当該治験に必要な通信運搬費、消耗品費、治験等受託研究審査委員会の事務処理に必要な経費及び治験の進行の管理等に必要な経費。

算出基準：上記経費〔(1)～(6)〕の10%

(8) 技術料、機械損料、建物使用料等

技術料、機械損料、建物使用料、その他上記経費〔(1)～(7)〕に該当しない治験関連経費。

算出基準：上記経費〔(1)～(7)〕の30%

3. 体外診断用医薬品の臨床性能試験に係る経費算出基準

(1) 謝金

治験等受託研究審査委員会の機関外委員(外部委員)に対して支払う経費。

算出基準：センターの諸謝金支給基準による。

(2) 臨床試験研究経費

当該試験に関連して必要となる、類似体外診断用医薬品の研究、施設間の研究協議、講演、文書作成、関連学会の参加費、モニタリング(治験計画書の範囲内)に要する経費等の研究経費。

算出基準：ポイント数×6,000 円

ポイント数の算出は、臨床性能試験研究経費ポイント算出表(別紙3)及び相関及び性能試験研究経費ポイント算出表(別紙4)による。

(3) 備品費

当該試験において求められている結果を導くために必要不可欠であり、かつ、当施設で保有していない機械器具(保有していても当該治験に用いることのできない場合を含む。)の購入に要する経費。

(4) 人件費

当該試験に従事する職員に係る人件費(給料、各種手当等)。

(5) 委託料

当該試験に関する治験等受託研究審査委員会の会議記録に係る委託及び試験関係書類の保管会社への委託等に要する経費。

算出基準：会議記録に係る委託経費 20,000 円/契約1年あたり

試験関連書類保管会社委託経費(5年間分として) 44,000 円

なお、試験関連書類保管会社委託経費については、保管期間が5年間を超える場合、別途協議する。

(6) 管理費

当該試験に必要な通信運搬費、消耗品費、治験等受託研究審査委員会の事務処理に必要な経費及び試験の進行の管理等に必要な経費。

算出基準：上記経費〔(1)～(5)〕の10%

(7) 技術料、機械損料、建物使用料等

技術料、機械損料、建物使用料、その他上記経費〔(1)～(6)〕に該当しない試験関連経費。

算出基準：上記経費〔(1)～(6)〕の30%

4. 使用成績調査に係る経費算出基準

(1) 報告書作成経費

報告書作成経費は、1 症例 1 報告書当たりの単価 20,000 円に症例数を乗じたものとする。1 症例当たり複数の報告書を作成する場合は、それぞれの報告書を 1 報告書として取り扱うものとする。

算出基準：1 症例 1 報告書当たり 20,000 円×報告回数×症例数

(2) 委託料

当該調査に関連する業務の委託に要する経費。

(3) 管理費

当該調査に必要な通信運搬費、消耗品費、治験等受託研究審査委員会の事務処理に必要な経費及び調査の進行の管理等に必要な経費。

算出基準：上記経費〔(1)～(2)〕の 10%

(4) 技術料、機械損料、建物使用料等

技術料、機械損料、建物使用料、その他上記経費〔(1)～(3)〕に該当しない調査関連経費。

算出基準：上記経費〔(1)～(3)〕の 30%

5. 特定使用成績調査に係る経費算出基準

(1) 検査・画像診断料

当該調査に必要な追加の検査・画像診断料

算出基準：保険点数の $100/130 \times 10$ 円

(2) 報告書作成経費

報告書作成経費は、1 症例 1 報告書当たりの単価 30,000 円に症例数を乗じたものとする。1 症例当たり複数の報告書を作成する場合は、それぞれの報告書を 1 報告書として取り扱うものとする。なお、担当医師が当該報告書を作成するに当たり、所要時間が概ね 1 時間を上回る場合は、1 報告当たりの単価について 30,000 円を超えることも可能とする。

算出基準：1 症例 1 報告書当たり 30,000 円×報告回数×症例数

(3) 委託料

当該調査に関連する業務の委託に要する経費。

(4) 管理費

当該調査に必要な通信運搬費、消耗品費、治験等受託研究審査委員会の事務処理に必要な経費及び調査の進行の管理等に必要な経費。

算出基準：上記経費〔(1)～(3)〕の 10%

(5) 技術料、機械損料、建物使用料等

技術料、機械損料、建物使用料、その他上記経費〔(1)～(4)〕に該当しない調査関連経費。

算出基準：上記経費〔(1)～(4)〕の 30%

6. 製造販売後臨床試験に係る経費算出基準

(1) 謝金

治験等受託研究審査委員会の機関外委員（外部委員）に対して支払う経費。
算出基準：センターの諸謝金支給基準による。

（２）検査・画像診断料

当該試験に必要な追加の検査・画像診断料

算出基準：保険点数の $100/130 \times 10$ 円

（３）製造販売後臨床試験研究経費

当該試験に関連して必要となる、類似薬品／機器の研究、対象疾病の研究、施設間の研究協議、補充的な非臨床研究、講演、文書作成、関連学会の参加費、モニタリング（試験計画書の範囲内）に要する経費等の研究経費。

算出基準：ポイント数 $\times 0.8 \times 6,000$ 円 \times 症例数

ポイント数の算出は、臨床試験研究経費ポイント算出表（別紙５）による。医療機器の製造販売後臨床試験においては準用する。

（４）製造販売後臨床試験医薬品／医療機器管理経費

試験薬の保存、管理に要する経費。

算出基準：ポイント数 $\times 1,000$ 円 \times 症例数

ポイント数の算出は、製造販売後臨床試験医薬品器管理経費ポイント算出表（別紙６）による。医療機器の製造販売後臨床試験においては準用する。

（５）備品費

当該試験において求められている結果を導くために必要不可欠であり、かつ、当施設で保有していない機械器具（保有していても当該試験に用いることのできない場合を含む。）の購入に要する経費。

（６）人件費

当該試験に従事する職員に係る人件費（給料、各種手当等）。

算出基準：〔（３）製造販売後臨床試験研究経費及び（４）製造販売後臨床試験医薬品／医療機器管理経費〕の 50%

なお、被験者以外に介護者等への対応が必要な試験デザインの場合、更に（３）製造販売後臨床試験研究経費の 25% を加算する。

（７）委託料

当該試験に関する治験等受託研究審査委員会の会議記録に係る委託及び試験関係書類の保管会社への委託等に要する経費。

算出基準：会議記録に係る委託経費 20,000 円／契約 1 年あたり

試験関連書類保管会社委託経費（5 年間分として）44,000 円

なお、試験関連書類保管会社委託経費については、保管期間が 5 年間を超える場合、別途協議する。

（８）管理費

当該試験に必要な通信運搬費、消耗品費、治験等受託研究審査委員会の事務処理に必要な経費及び試験の進行の管理等に必要な経費。

算出基準：上記経費〔（１）～（７）〕の 10%

（９）技術料、機械損料、建物使用料等

技術料、機械損料、建物使用料、その他上記経費〔（１）～（８）〕に該当

しない試験関連経費。

算出基準：上記経費〔（１）～（８）〕の 30%

7. 副作用・感染症報告に係る経費算出基準

（１）報告書作成経費

報告書作成経費は、1 症例 1 報告書当たりの単価 20,000 円に症例数を乗じたものとする。1 症例当たり複数の報告書を作成する場合は、それぞれの報告書を 1 報告書として取り扱うものとする。

算出基準：1 症例 1 報告書当たり 20,000 円×報告回数×症例数

（２）委託料

当該調査に関連する業務の委託に要する経費。

（３）管理費

当該調査に必要な通信運搬費、消耗品費、治験等受託研究審査委員会の事務処理に必要な経費及び調査の進行の管理等に必要な経費。

算出基準：上記経費〔（１）～（２）〕の 10%

（４）技術料、機械損料、建物使用料等

技術料、機械損料、建物使用料、その他上記経費〔（１）～（３）〕に該当しない調査関連経費。

算出基準：上記経費〔（１）～（３）〕の 30%

8. その他の受託研究に係る経費算出基準

（１）謝金

治験等受託研究審査委員会の機関外委員（外部委員）に対して支払う経費。

算出基準：センターの諸謝金支給基準による。

（２）旅費

当該研究の遂行に必要な旅費。

算出基準：「独立行政法人国立国際医療研究センター旅費規程」による。

（３）検査・画像診断料

当該研究に必要な検査・画像診断料

算出基準：保険点数の $100/130 \times 10$ 円

（４）臨床試験等研究経費

当該研究に関連して必要となる研究経費。

算出基準：当該研究に従事する職員の延所要時間数×勤務時間 1 時間当たりの給与単価

※ 1 延所要時間数は、過去の治験等受託研究の実績及び以下の点を勘案して算出することとし、診療行為にかかる時間は除く。

- ・研究依頼者及び当施設内部との連絡調整、研究実施計画の作成等に要する事前調整に要する時間。
- ・症例・試験データの記録及び研究のための出張準備、目的地での資料

収集、情報交換、関連調査等に要する実施時間。

- ・委託者から要請のあった症例報告等研究結果にかかる連絡調整、報告作業等に要する事後整理時間。

※2 勤務1時間当たりの給与単価は以下により算出する。

$$1 \text{ 時間当たり単価} = \frac{\text{前年の年間給与支給額} + \text{社会保険料の事業主負担額}}{\text{年間勤務時間 (40 時間} \times 52 \text{ 週)}}$$

(5) 備品費

当該研究において求められている結果を導くために必要不可欠であり、かつ、当該施設で保有していない機械器具（保有していても当該研究に用いることのできない場合を含む。）の購入に要する経費。

(6) 人件費

当該研究に従事する職員に係る人件費（給料、各種手当等）。

(7) 委託料

当該研究に関連する業務の委託に要する経費。

(8) 管理費

当該研究に必要な通信運搬費、消耗品費、治験等受託研究審査委員会の事務処理に必要な経費及び研究の進行の管理等に必要な経費。

算出基準：上記経費〔(1)～(6)〕の10%

(9) 技術料、機械損料、建物使用料等

技術料、機械損料、建物使用料、その他上記経費〔(1)～(7)〕に該当しない研究関連経費。

算出基準：上記経費〔(1)～(7)〕の30%

9. その他

(1) 契約期間に関して

契約期間は、当センターにおける当該研究の全実施期間とする。

(2) 経費の請求に関して

ア. 医薬品治験、医療機器治験、製造販売後臨床試験については、原則として、契約後、まず初期費用として研究費総合計の30%を請求し、残りを症例数に応じた出来高払いとして月毎に算定し請求する。初期費用は返還しない。

イ. 保険外併用療養費の支給対象外の費用は、月毎に算定し請求する。

ウ. 被験者負担軽減費は、原則として1回当たり7,000円を、月毎に算定し請求する。

エ. 体外診断用医薬品、使用成績調査、特定使用成績調査及び副作用・感染症報告については、原則として、研究費総合計の全額を一括に契約時に請求する。

オ. その他の受託研究については、個別に協議する。

臨床試験研究経費 ポイント算出表

研究課題名	
-------	--

個々の治験について、要素毎に該当するポイントを求め、そのポイントを合計したものをその試験のポイント数とする。

要素		ウエイト	ポイント			ポイント数
			I (ウエイト×1)	II (ウエイト×3)	III (ウエイト×5)	
A	対象疾患の重症度	1	軽症	中等度	重症・重篤	
B	入院・外来の別	1	外来	入院		
C	治験薬製造承認の状況	1	他の適応に国内で承認	同一適応に欧米で承認	未承認	
D	デザイン	2	オープン	単盲検	二重盲検	
E	プラセボの使用	3		ウォッシュアウト時のみ使用	治験薬投与期間に使用	
F	治験薬の投与経路	1	内用・外用	皮下・筋注	静注・特殊	
G	治験薬の投与期間	3	4週間以内	5～24週	25～53週※	
H	被験者層	1	成人	小児・成人 (高齢者、肝、腎臓障害等合併有)	乳児・新生児	
I	被験者の選出 (適格＋除外基準数)	2	19以下	20～29	30以上	
J	治験期間中の観察回数 (Visit回数)	3	4以下	5～9	10～12※	
K	一般的検査＋ 非侵襲的機能検査及び 画像診断項目	2	49以下	50～99	100以上	
L	侵襲的機能検査及び 画像診断回数	3	×回数 (回)			
M	特殊検査のための 検体採取回数	2	×回数 (回)			
N	生検回数	5	×回数 (回)			
O	講習受講または評価経験が必要とされる検査 回数 (Visit回数)	2	×回数 (回)			
P	承認申請に使用される 文書等の作成	5	有			
Q	相の種類	2	II相・III相		I相	
合計ポイント数						
算出額：合計ポイント数×6,000円×症例数＝臨床試験研究経費						

※G：54週以上は、12週ごとに3ポイントを加算 (週＝ポイント)

※J：13回以上は、3回ごとに3ポイントを加算 (回＝ポイント)

治験薬管理経費 ポイント算出表

研究課題名	
-------	--

個々の治験について、要素毎に該当するポイントを求め、そのポイントを合計したものをその試験のポイント数とする。

要素		ウ エ イ ト	ポイント			ポ イ ン ト 数
			I (ウエイト× 1)	Ⅱ (ウエイト× 2)	Ⅲ (ウエイト× 3)	
A	治験薬の剤型	1	内服	外用	注射	
B	デザイン	2	オープン	単盲検	二重盲検	
C	投与期間	3	4 週間以内	5 ～ 2 4 週	2 5 ～ 5 3 週※	
D	調剤及び出庫回数	1	単回	2 ～ 6 回	7 ～ 1 2 回※	
E	保存状況	1	室温	冷所・遮光	冷 凍	
F	同一治験薬での 対象疾患の数	2		2 つ	3 つ以上	
G	プラセボの使用	3	有			
H	特殊説明文書等の添付	2	有			
I	調剤担当者の限定	3	有			
J	治験薬の種目 (予定を含む)	5		毒・劇薬	向精神薬・麻薬	
K	併用必須薬の交付	3	有			
L	請求医のチェック	1	2 名以下	3 ～ 5 名	6 名以上	
M	治験薬規格数	1	× 規格数（プラセボを除く： 規格）			
N	治験期間（1 ヶ月単位）	1	× 月数（治験薬の保存・管理： ヶ月）			
O	依頼者管理手順による 温度管理記録	1	× 月数（治験薬の保存・管理： ヶ月）			
合計ポイント数						
算出額：合計ポイント数× 1, 0 0 0 円× 症例数＝治験薬管理経費						

※C：54 週以上は、12 週ごとに 3 ポイントを加算 (週＝ ポイント)
※D：13 回以上は、 3 回ごとに 1 ポイントを加算 (回＝ ポイント)

研究課題名

ポイント

要素		ウエイト	ポイント				ポイント数
			I (ウエイト×1)	II (ウエイト×2)	III (ウエイト×3)	IV (ウエイト×5)	
A	検体数	10		75以下	76～150	151以上	
B	負荷試験	1	×人数				
C	検体採取の難易度	1	尿、糞便、唾液、 喀痰、毛髪、 涙液、汗	血液、分泌物、 精液、粘液、 乳汁、滑液	胃液、腸液	髄液、羊水、 組織、胸水、 腹水、腫瘍、 内容物	
D	検体の対象	1	成人	小児	新生児		
E	検体収集の難易度	1	希少疾患以外		希少疾患対象		
F	経過観察	1	×人数×1/5				
G	測定方法	1	自動分析法	用手法			
H	承認申請に 使用される 文書等の作成	5	有				
合計ポイント数							

算出額：合計ポイント数×6，000円＝臨床性能試験研究経費

研究課題名

要素

要素		ウエイト	ポイント				ポイント数
			I (ウエイト×1)	II (ウエイト×2)	III (ウエイト×3)	IV (ウエイト×5)	
A	検体数	4	50 以下	51～100 以下	101～300 以下	301 以上	
B	検体採取の 難易度	1	尿、糞便、唾液、 喀痰、毛髪、 涙液、汗	血液、分泌物、 精液、粘液、 乳汁、滑液	胃液、腸液	髄液、羊水、 組織、胸水、 腹水、腫瘍、 内容物	
C	検体の対象	1	成人	小児	新生児		
D	検体収集の 難易度	1	希少疾患以外		希少疾患対象		
E	測定方法	1	自動分析法	用手法			
F	承認申請に 使用される 文書等の作成	5	有				
合計ポイント数							
算出額：合計ポイント数×6，000円＝相関及び性能試験研究経費							

製造販売後臨床試験研究経費 ポイント算出表

研究課題名	
-------	--

個々の製造販売後臨床試験について、要素毎に該当するポイントを求め、そのポイントを合計したものをその試験のポイント数とする。

要素		ウエイト	ポイント			ポイント数
			I (ウエイト×1)	II (ウエイト×3)	III (ウエイト×5)	
A	対象疾患の重症度	1	軽症	中等度	重症・重篤	
B	入院・外来の別	1	外来	入院		
C	デザイン	2	オープン	単盲検	二重盲検	
D	プラセボの使用	3		ウォッシュアウト時のみ使用	治験薬投与期間に使用	
E	試験薬の投与経路	1	内用・外用	皮下・筋注	静注・特殊	
F	試験薬の投与期間	3	4週間以内	5～24週	25～53週※	
G	被験者層	1	成人	小児・成人 (高齢者、肝、腎臓 障害等合併有)	乳児・新生児	
H	被験者の選出 (適格+除外基準数)	2	19以下	20～29	30以上	
I	治験期間中の観察回数 (Visit回数)	3	4以下	5～9	10～12※	
J	一般的検査＋ 非侵襲的機能検査及び 画像診断項目	2	49以下	50～99	100以上	
K	侵襲的機能検査及び 画像診断回数	3	×回数 (回)			
L	特殊検査のための 検体採取回数	2	×回数 (回)			
M	生検回数	5	×回数 (回)			
N	講習受講または評価経 験が必要とされる検査 回数 (Visit回数)	2	×回数 (回)			
O	承認申請に使用される 文書等の作成	5	有			
合計ポイント数						
算出額：合計ポイント数×0.8×6,000円×症例数＝製造販売後臨床試験研究経費						

※ F：54週以上は、12週ごとに3ポイントを加算 (週＝ ポイント)

※ I：13回以上は、3回ごとに3ポイントを加算 (回＝ ポイント)

整理番号	
------	--

製造販売後臨床試験医薬品管理経費 ポイント算出表

研究課題名	
-------	--

個々の製造販売後臨床試験について、要素毎に該当するポイントを求め、そのポイントを合計したものをその試験のポイント数とする。

要素		ウ エ イ ト	ポイント			ポ イ ン ト 数
			I (ウエイト× 1)	Ⅱ (ウエイト× 2)	Ⅲ (ウエイト× 3)	
A	試験薬の剤型	1	内服	外用	注射	
B	デザイン	2	オープン	単盲検	二重盲検	
C	投与期間	3	4 週間以内	5 ～ 2 4 週	2 5 ～ 5 3 週※	
D	調剤及び出庫回数	1	単回	2 ～ 6 回	7 ～ 1 2 回※	
E	保存状況	1	室温	冷所・遮光	冷 凍	
F	同一試験薬での 対象疾患の数	2		2 つ	3 つ以上	
G	プラセボの使用	3	有			
H	特殊説明文書等の添付	2	有			
I	調剤担当者の限定	3	有			
J	試験薬の種目 (予定を含む)	5		毒・劇薬	向精神薬・麻薬	
K	併用必須薬の交付	3	有			
L	請求医のチェック	1	2 名以下	3 ～ 5 名	6 名以上	
M	試験薬規格数	1	× 規格数（プラセボを除く： 規格）			
N	試験期間（1 ヶ月単位）	1	× 月数（試験薬の保存・管理： ヶ月）			
O	依頼者管理手順による 温度管理記録	1	× 月数（試験薬の保存・管理： ヶ月）			
合計ポイント数						
算出額：合計ポイント数× 1, 0 0 0 円×症例数＝製造販売後臨床試験医薬品管理経費						

※C：54 週以上は、12 週ごとに 3 ポイントを加算 (週 = ポイント)
※D：13 回以上は、 3 回ごとに 1 ポイントを加算 (回 = ポイント)