

Japan Clinical Oncology Group

ポリシー No. 15

タイトル：プロトコルの作成と審査

適用範囲：プロトコル審査委員会、運営委員会、データセンター/運営事務局、グループ代表者、研究代表者/研究事務局

プロトコルの作成と審査 Protocol Development and Review

1. 目的 Purpose

本ポリシーは、JCOG 研究のプロトコル作成手順とその審査方法に関して定めるものである。

2. 概要

JCOG 研究のプロトコル作成にあたり、臨床試験および前向き観察研究においては、プロトコル作成に先立ち、JCOG 管理会議での「カプセルサマリー」の審査・承認、JCOG 運営委員会での「プロトコルコンセプト」の審査・承認を得なければならない。プロトコルコンセプトは、プロトコル審査委員会での予備審査を経て、JCOG 運営委員会で審議される。以下にコンセプト作成からプロトコル承認までの流れ、審査の担当一覧を示す。

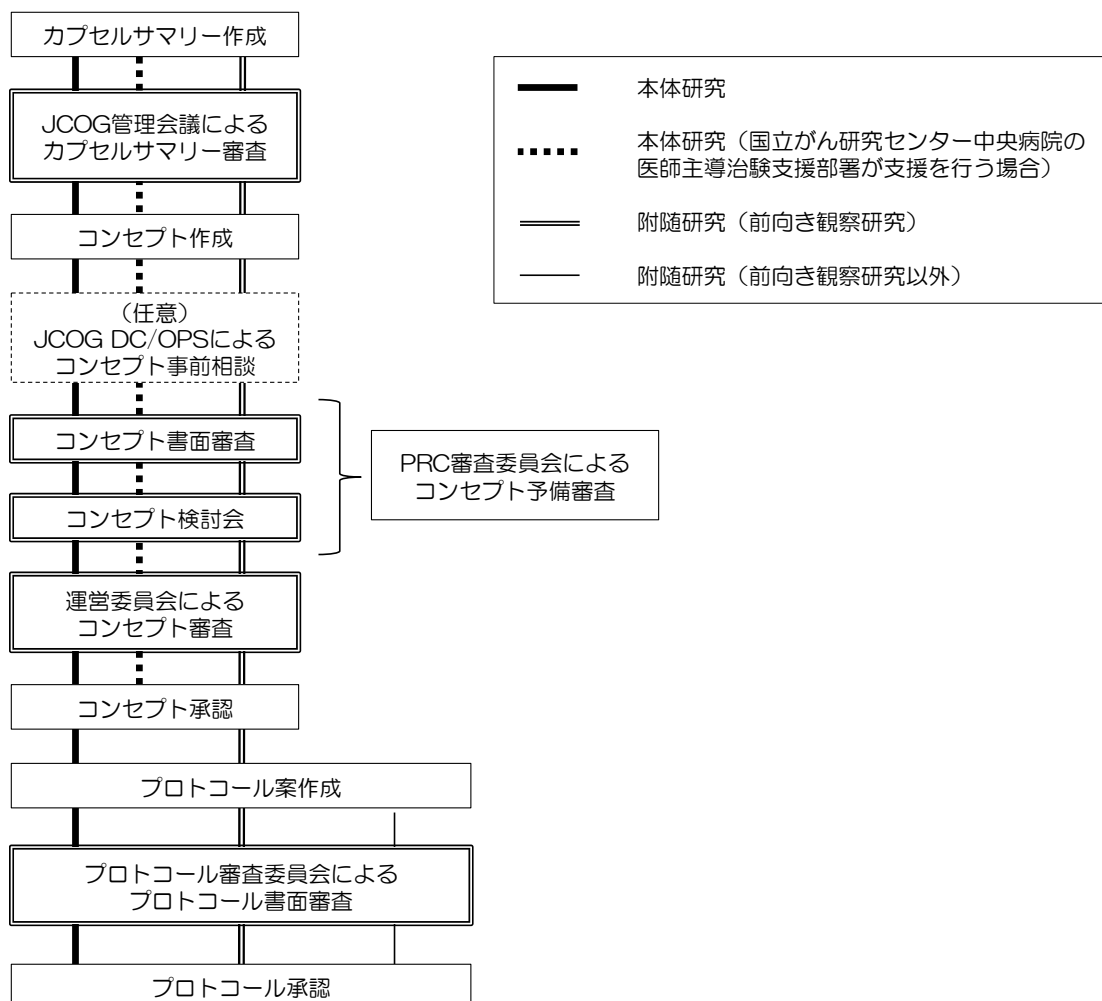


図 1. コンセプト作成からプロトコール承認までの流れ図

表 2. 審査の担当一覧

	コンセプト審査	プロトコール審査※2
本体研究※1	Primary reviewer (PRC 委員 [医師]) Secondary reviewer (PRC 委員 [医師]) Stat reviewer (PRC 委員 [統計家]) Medical reviewer (医学審査員) PRC chair DC reviewer※3 JCOG chair	Primary reviewer (PRC 委員 [医師]) Stat reviewer (PRC 委員 [統計家]) Medical reviewer (医学審査員) DC reviewer CRC reviewer OPS reviewer※4
附随研究 (前向き観察研究)	Primary reviewer (PRC 委員 [医師]) Stat reviewer (PRC 委員 [統計家]) Medical reviewer (医学審査員) PRC chair DC reviewer	Primary reviewer (PRC 委員 [医師]) Stat reviewer (PRC 委員 [統計家]) Medical reviewer (医学審査員) PRC chair DC reviewer
附随研究 (上記以外)	なし	Primary reviewer (PRC 委員 [医師]) Stat reviewer (PRC 委員 [統計家]) Medical reviewer (医学審査員) PRC chair DC reviewer

※1 国立がん研究センター中央病院臨床研究支援部門の医師主導治験支援部署 (NCCH-CRSO) に研究支援業務を委託する場合は、国立がん研究センター中央病院内の会議体でもコンセプト審査を受ける必要がある。この場合、JCOG としてはプロトコール審査委員会と運営委員会によるコンセプト審査を行うものの、JCOG プロトコール審査委員会によるプロトコール審査は行わず、プロトコール完成後、各施設の治験審査委員会の審査・承認を得ることとする。

※2 特定の委員会 (試料解析研究委員会や高齢者研究委員会など) が関わる研究の場合は、審査員に各種専門委員会の委員も含める

※3 DC reviewer (Data Center reviewer) は、原則として JCOG データセンター長とする

※4 OPS reviewer (Operations Office reviewer) は、JCOG 運営事務局のスタッフのうち、当該プロトコール作成支援に直接関与していない者から選択する

3. プロトコール審査委員会 Protocol Review Committee: PRC

プロトコール審査委員会は、以下の審査を行う。

- a) プロトコールコンセプトの予備審査
- b) JCOG 研究のプロトコール審査と承認

表 3. 研究タイプと審査形式

	本体研究	附随研究	
		前向き観察研究	左記以外
カプセルサマリー審査	要	要	-
コンセプト予備審査	書面審査、 コンセプト検討会	書面審査、 コンセプト検討会	-
コンセプト運営委員会審査	要	要	-
プロトコール審査	PRC 書面審査	PRC 書面審査	PRC 書面審査

3.1. 委員長および副委員長

プロトコル審査委員会の責任者として 1 名のプロトコル審査委員会委員長（以下「委員長」）を置く。また、委員長を補佐もしくは代行する者として 1 名以上のプロトコル審査委員会副委員長（以下「副委員長」）を置く。

3.2. 委員

プロトコル審査委員会委員（以下「PRC 委員」）は医師、生物統計家、臨床研究コーディネーター（CRC）により構成される。PRC 委員は JCOG 運営委員会の構成メンバーとなる。委員の人数に規定は設けない。

1) 選出

PRC 委員は、プロトコル審査委員会事務局長（2.4.）、JCOG 運営事務局長、JCOG データセンター長が推薦し、プロトコル審査委員会委員長が指名する。

2) 責務

- 医師
 - Primary reviewer、secondary reviewer として審査責任者を務める
 - 原則として、医学審査員（3.3.）から選出される
 - コンセプトとプロトコルの医学的審査
 - コンセプト検討会への出席
 - JCOG コンセプトマニュアルおよび JCOG プロトコルマニュアルを精読の上、審査に加わる。
- 生物統計家
 - コンセプトとプロトコルの審査
 - コンセプト検討会への出席
 - JCOG コンセプトマニュアルおよび JCOG プロトコルマニュアルを精読の上、審査に加わる。
- 臨床研究コーディネーター（CRC）
 - プロトコルの審査（コンセプト検討会への出席は任意）
 - プロトコルマニュアルを精読の上、審査に加わる。

3) 任期

任期は 3 年とし、再任はこれを妨げない。期の途中で着任する場合の任期は、残存期間とする。

3.3. 医学審査員

プロトコル審査を担当する研究者（以下「医学審査員」）は JCOG の各研究グループより推薦された研究者（各グループ 2～3 名程度）により構成される。医学審査員は JCOG 運営委員会の構成メンバーではない。

1) 選出

JCOG の各研究グループのグループ代表者、グループ事務局が、将来の研究事務局候補の研究者を推薦する。

2) 責務

コンセプトとプロトコルについて専門領域的な視点から医学的な審査意見を述べる
コンセプト検討会への出席

JCOG コンセプトマニュアルおよび JCOG プロトコルマニュアルを精読の上、審査に加わる。

3) 任期

医学審査員の任期は定めない。ただし、4～5年を目途に交代することが望ましい。

4) 交代

医学審査員の交代は、グループ代表者またはグループ事務局を通じてプロトコル審査委員会事務局に連絡する。

3.4. 事務局

プロトコル審査委員会の審査に必要な事務等を行うためプロトコル審査委員会事務局（以下「PRC事務局」）をJCOG運営事務局内に置く。また、その責任者として1名のプロトコル審査委員会事務局長（以下「PRC事務局長」）を置く。

4.カプセルサマリー作成 Capsule summary development

JCOG研究の骨子と根拠を、3ページ程度に要約した文書をカプセルサマリーと呼ぶ。カプセルサマリーは、JCOG管理会議^{*}で審査され、JCOG試験としてのコンセプト作成の可否が決定される。カプセルサマリーは、臨床試験（本体研究）および附随研究（前向き観察研究）で作成を要する。附随研究（前向き観察研究以外）ではカプセルサマリーの作成は不要である（附随研究については、JCOGポリシー No.27「データの二次利用・附随研究」参照）。JCOG管理会議で審査後、6か月を超えてコンセプト審査に提出されない場合は、再度JCOG管理会議での審査を要する。

※ JCOGの運営に関する組織の公平性、透明性、効率性をより向上させることを目的として国立がん研究センター内にJCOG管理会議が設置されている。国立がん研究センターJCOG管理会議の役割とメンバー構成は、国立がん研究センターの規程に依る。JCOG管理会議は、JCOG全体の研究活動の監督、およびJCOGプロトコル審査委員会で検討すべき研究計画の事前採択の責務を担う。

5.コンセプト作成 Concept development**5.1. プロトコルコンセプト**

JCOG研究の骨子と根拠を記載した文書をプロトコルコンセプト（以下「コンセプト」）と呼び、10ページ程度とする。コンセプトは、プロトコル審査委員会と運営委員会で審査され、JCOG試験としての実施の可否が決定される。

コンセプトは、臨床試験（本体研究）および前向き観察研究で作成する。

原則として附随研究ではコンセプトの作成は不要であるが、前向き観察研究では、臨床試験（本体研究）と同様にコンセプトを作成する（附随研究については、JCOGポリシー No.27「データの二次利用・附随研究」参照）。

5.2. コンセプト作成責任者/研究事務局

コンセプトの作成責任者を当該研究の「研究事務局」とする。

研究事務局は、ポリシーNo.10「研究代表者と研究事務局」に定める要件を満たしていること。要件を満たしていない場合は、要件を満たした後コンセプトを提出する。

JCOG内共同研究（2つ以上のJCOG研究グループが共同で行うJCOG研究）における各グループの研究事務局についても同様である（JCOGポリシー No. 38「グループ間共同研究」参照）。

5.3. コンセプト作成手順

① 研究グループでの取り決めに従って班会議やメーリングリスト等でコンセプトの骨子を

検討する。

- ② グループ内での合意を得たコンセプト作成責任者（研究事務局）は、「JCOG コンセプトマニュアル」に従ってコンセプトを作成する。
コンセプト作成責任者以外に、グループ事務局、グループ代表委員等の複数のグループメンバーの review を受け、グループ代表者の了承を得る。
- ③ データセンターでのコンセプト事前相談（5.4.）へ申し込む。
- ④ プロトコル治療に複数の modality が含まれる場合は、modality 別の研究事務局を置くことを推奨する。また、病理中央診断、画像中央診断を行うことを予定している場合には、コンセプト作成段階で、病理委員会、画像委員会にそれぞれ報告し、指示・助言を受けること。

5.4. コンセプト事前相談

コンセプト審査への提出前に、JCOG データセンター/運営事務局（以下、データセンター）の事前相談を受けることが推奨される。

以下のいずれかの方法での事前相談が可能である。なお、事前相談の申し込みにあたっては、少なくとも 1 回はグループ班会議で検討され、グループとして当該試験を実施することについて合意が得られており、当該研究のカプセルサマリーが承認されていること。

1) 会議形式での相談

- 当該グループに所属する PRC 委員、医学審査員、グループ代表委員（JCOG ポリシーNo.11「研究グループ」、「5.グループ代表委員」参照）いずれか 1 名以上の review を必須とする
- Review を担当したグループのメンバー 1 名以上の同席を必須とする
- 原則 1 回

2) 書面での相談

- コンセプト案をデータセンターに送付する前にグループの PRC 委員、医学審査員、グループ代表委員のいずれか 1 名以上の review を受けること
- 原則 1 回

5.5. PRC への提出

1) グループ代表者による承認

研究事務局は、次の（1）～（5）を確認後、グループ代表者の承認を得た上で以下の提出書類を PRC 事務局に提出する。

- （1）JCOG コンセプトマニュアルに従った記載である。
- （2）班会議等で、研究を実施することについてグループとしての合意が得られている。
- （3）当該グループの PRC 委員、医学審査員、グループ代表委員のいずれかによる事前 review*済みである。

※事前 review：研究事務局・研究代表者とは別の施設の委員・医学審査員が行う

- （4）当該グループで、コンセプト承認後 1 年以上経過しても一次審査に提出されていないプロトコルがない（JCOG 内共同研究の場合、leading group を務める研究グループでコンセプト承認後 1 年以上経過しても一次審査に提出されていないプロトコルがない）
- （5）カプセルサマリーが JCOG 管理会議で承認されてからコンセプト審査に提出されるまでの期間が 6 か月以内である

提出書類

- ① 審査依頼書（グループ代表者※の自署要）

- ② コンセプトチェックリスト
- ③ プロトコルコンセプト
- ④ 当該グループの当該がん種の治療開発マップ

※ 複数の JCOG 研究グループによる共同研究の場合は、各 JCOG 研究グループからそれぞれ審査依頼書を提出する。なお、JCOG 以外の研究グループからの審査依頼書は不要である。

提出先

PRC 事務局

Email : PRCooffice@ml.jcog.jp

6.コンセプト審査 Concept review

6.1. 臨床試験のコンセプト審査

提出されたコンセプトについて、書面審査とコンセプト検討会による予備審査を行う。

6.1.1. 書面審査

コンセプト検討会に先立ち、PRC 事務局長が指名する審査員と、PRC 委員長、データセンター委員、JCOG 代表者が書面審査を行う。

1) 審査員の指名

PRC 事務局長はコンセプト審査を行う審査員を指名する。

コンセプトごとに、当該グループ関係者を除く医師委員の中から Primary reviewer (審査責任者) 1 名、Secondary reviewer 1 名を指名する。生物統計家委員から Stat reviewer 1 名を指名する。当該グループ関係者を除く医学審査員の中から Medical reviewer として、本体研究および前向き観察研究は原則 2~5 名を指名する。

PRC 委員長は PRC chair として全てのコンセプト審査を行うが、所属するグループから提出された場合には、PRC 副委員長が PRC chair として審査を行う。JCOG 代表者も JCOG chair として PRC 委員長と同様に全てのコンセプト審査を行うが、所属するグループから提出された場合には審査に加わらない。データセンター長も DC reviewer として全てのコンセプト審査を行う(「2.概要、表 2」)。

2) 研究事務局

研究事務局は、コンセプト検討会当日までに審査意見に対する回答を作成する。

作成した回答は、原則として JCOG 運営事務局研究支援部門(以下、研究支援部門)から送付される「審査意見集」へ追記し、PRC 事務局へ返信する(「審査意見・回答集」となる)。回答集に記載しきれなかった回答は、検討会当日に説明する。

6.1.2. コンセプト検討会

すべての JCOG 試験では JCOG プロトコル審査委員会と JCOG 運営委員会によるコンセプト審査を行う。なお、NCCH-CRSO の医師主導治験支援部署に研究支援業務を委託する場合は、国立がん研究センター中央病院内の会議体でもコンセプト審査を受ける必要がある。

JCOG プロトコル審査委員会によるコンセプト検討会は、会議形式での検討会および質疑を経て、運営委員会審査への提出の可否を決定する。本体研究においては、書面審査の平均点が 60 点未満(最高点、最低点を除いて算出)の場合には、原則として運営委員会審査への提出は不可とし、コンセプト検討会での質疑により大幅にコンセプトの内容が改善された場合のみ primary reviewer の判断で運営委員会審査への提出を可とすることができる。

書面審査を担当した委員と医学審査員は可能な限り出席する。また、検討会には書面審査を担当しなかった委員・医学審査員も参加することができる。

1) コンセプト検討会の成立要件

原則、研究事務局、研究代表者、および、Primary reviewer と Secondary reviewer のどちらかの出席をもって成立する。なお、グループ代表者、グループ事務局、グループ代表委員、グループ研究者（グループオブザーバー）の出席は任意とするが、グループ代表者、グループ事務局、グループ内 review を担当したグループの委員・医学審査員は出席が望ましい。

JCOG 内共同研究の場合は、leading group 以外の研究グループより研究事務局、研究代表者、グループ事務局、グループ代表者のいずれか 1 名以上の参加を必須とする。

2) 参加資格

PRC 委員、医学審査員は、すべてのコンセプト検討会への参加資格を有する。

コンセプト検討会へのオブザーバー参加（傍聴）を希望する場合は、コンセプト検討会の参加申込期限日までに紹介者（グループ代表者、グループ事務局、データセンター長、運営事務局長のいずれか）を通じて、PRC 事務局に申し込む。

3) 当該試験の概要説明

試験の概要説明は研究事務局が行う。質問に対する回答は、研究事務局以外の研究者が行ってもよい。

6.1.3. コンセプト検討会終了後

スタディコーディネータ部門の担当者は、コンセプト検討会后 1 週間以内を目処に、コンセプト検討会の議事録案を作成する。

審査担当の PRC 委員と医学審査員は、議事録案の内容について、提示された期限内に意見を送付する。研究支援部門の担当者は追加の意見や修正点を取りまとめ、議事録仮固定版を作成し、Primary reviewer の承認の後、議事録を固定する。

研究事務局は、コンセプト検討会等での Primary reviewer の指示に従い、必要に応じて意見書と修正版コンセプトを、PRC 事務局に提出する。

Primary reviewer はコンセプト検討会の議事録に基づいて「審査意見まとめ」を作成し、PRC 事務局へ提出する。検討会で意見書や修正コンセプトの提出を求められた場合には、意見書と修正版コンセプト（必要時）を再審査し、運営委員会審査への提出の可否を判断する。

「審査意見まとめ」の提出をもって、予備審査終了となる。

6.2. 運営委員会審査

予備審査により、「運営委員会審査提出：可」と判定されたコンセプトは、運営委員会審査によって採否が決定される。

審査資料：

- ① コンセプト（コンセプト審査後に修正された場合は修正版）
- ② 治療開発マップ
- ③ 審査意見・回答集
- ④ 検討会議事録（固定版）
- ⑤ グループからの意見書（必要時）
- ⑥ Primary reviewer 審査意見まとめ

6.2.1. 運営委員会審査の手順

運営委員会審査は、会議形式で行う。議決権を有する委員は、当日出席している運営委員のうち、当該試験に関する利益相反委員会からのアクション*のない委員。

司会は PRC 委員長が務めるが、PRC 委員長が所属するグループから提出されたコンセプトの審査では、PRC 副委員長が司会を務める。審査は以下の手順に従う。

※ 利益相反委員会からのアクションの詳細は、JCOG ポリシーNo23.「利益相反」に従う

1) 当該試験の概要説明

試験の概要説明は研究事務局または研究代表者が行う。質問に対する回答は、研究事務局以外の研究者が行ってもよい。

2) 審議の流れ

- ① 研究事務局による、コンセプト・修正版コンセプト・意見書に基づく試験の概要の説明（予備審査意見を元にした変更点は修正版コンセプトや意見書を用いて説明する）
- ② 審査を担当した Primary reviewer による審査結果の説明
- ③ 質疑応答
- ④ 議決権を有する運営委員による採決

採決は運営委員の挙手にて行う。

運営委員は「賛成」、「反対」、「保留」のいずれかに挙手をする（棄権は認めない）。

議決権を有する出席委員の 3 分の 2 以上の賛成が得られた場合、運営委員会審査「承認」とする。賛成が 3 分の 2 未満の場合、運営委員会審査「不承認」とする。「不承認」と採決された場合には、以下のいずれかにより再提出の要件を決定する。

- 再提出不可
- 再提出の場合には、プロトコル審査委員会のコンセプト審査から申請する
- 修正の上、運営委員会審査への再審査を許容する

6.2.2. 運営委員会審査結果の通知

JCOG 運営事務局は JCOG 運営委員会委員長/JCOG 代表者名の審査結果通知書を作成し、研究グループ代表者、グループ事務局、研究代表者、研究事務局に送付する。

PRC 事務局は、運営委員会での審査結果（承認/非承認）を、PRC メーリングリストを通じて、PRC 委員、PRC 医学審査員に速やかに通知する。

7. プロトコル作成 **Protocol development**

7.1. 本体研究プロトコル

7.1.1. プロトコル作成責任者

原則としてプロトコルの作成責任者は研究事務局とする。研究事務局は、ポリシーNo.10「研究代表者と研究事務局」に定める要件を満たしていること。

7.1.2. プロトコル作成支援

プロトコル作成にあたっては、スタディコーディネート部門による支援を受ける。作成の手順やスケジュールについては、スタディコーディネート部門担当者より説明を受ける。

7.1.3. 作成する資料

作成する資料は、プロトコル、モデル説明同意文書、記録用紙（Case Report Form：CRF）のドラフト（CRF ドラフト）であり、必要に応じて付表を作成する。

7.1.4. 作成期限

プロトコル作成は、速やかに進むことが望ましい。具体的には運営委員会でのコンセプト承認からプロトコル承認までが 1 年以内となるよう作業スケジュールを立てる。運営委員会による取り下げ勧告を含む作成期限を以下に示す。

1) 初稿送付

研究事務局は、コンセプト承認日から 3 か月以内にプロトコルの初稿を研究支援部門

に返送する。

コンセプト承認から3か月を超えても（次回開催の運営委員会までに）研究支援部門への初稿が送付されない場合は、運営事務局長はその旨を運営委員会に報告し、運営委員会は原則として取り下げ勧告を行う。

2) 一次審査提出

コンセプト承認から1年6か月を超えても一次審査未提出の場合は、運営事務局長はその旨を運営委員会に報告し、運営委員会は原則として取り下げ勧告を行う。

7.1.5. 審査提出

研究事務局は、プロトコル本体、モデル説明同意文書、CRF（CRFドラフトも可）に加え、薬物治療を行う研究では薬剤添付文書最新版を審査依頼書（一次審査時のみグループ代表者の自署入り）と共にPRC事務局に提出する。提出にあたっては研究支援部門の代行を可とする。

7.2. 附随研究プロトコル

附随研究のうち、前向き観察研究は、6.1.に定めるPRCによるコンセプト審査と、6.2.に定める運営委員会審査を受ける。運営委員会審査にて承認された後に附随研究プロトコル作成を行う。プロトコル作成期限については7.1.4.に定める規定に従う。

それ以外の附随研究はPRCによるフルプロトコルのプロトコル審査を行う（カプセルサマリーおよびコンセプト作成は不要）。附随研究プロトコル作成にあたっては、事前に、データセンターにて事前相談等を受けることが可能である。

前向き観察研究以外の附随研究ではプロトコルの作成期限は定めない。

8. プロトコル審査 Protocol review

8.1. 本体研究プロトコル

1) 審査資料

- ① 審査依頼書（グループ代表者*の自署入り）
- ② プロトコル案
- ③ モデル説明同意文書
- ④ CRF（CRFドラフトも可）
- ⑤ 薬剤添付文書
- ⑥ その他、試験で使用する別添資料等（作成時）

※ 複数のJCOG研究グループによる共同研究の場合は、各JCOG研究グループからそれぞれ審査依頼書を提出する（JCOG以外の研究グループからの審査依頼書は不要）

2) 審査形式

書面審査にて行う。

- 審査員：Primary reviewer、Medical reviewer（コンセプト審査を担当した委員のうち1名をPRC事務局長が指名）、Stat reviewer、DC reviewer、CRC reviewer、OPS reviewerによる審査を行う（「2.概要、表2」）。
- 原則として、コンセプト審査を担当した委員がフルプロトコル審査を担当する。
- CRC reviewer および OPS reviewer はフルプロトコル審査時に、PRC事務局長が選出する。
- 特定の専門委員会（試料解析研究委員会や高齢者研究委員会など）が関わる研究の場合には、審査員に各種専門委員会の委員も含める。

8.2. 附随研究プロトコール

附随研究のうち前向き観察研究は、8.1.に定める本体研究プロトコール審査と同様の審査を受ける（ただし、OPS reviewer は前向き観察研究の審査には加わらない）。それ以外の附随研究は、以下に示す手順で審査を受ける。

1) 審査資料

- ① 審査依頼書（グループ代表者の自署入り）
- ② 附随研究プロトコール案
- ③ モデル説明同意文書（作成時）
- ④ CRF（作成時）（CRF ドラフトも可）
- ⑤ その他、附随研究で使用する別添資料等（作成時）

2) 審査形式

書面審査にて行う。

- 審査員：Primary reviewer、当該グループ関係者を除く医学審査員の中から原則 1～2 名の Medical reviewer、Stat reviewer、DC reviewer、PRC chair による審査を行う（「2.概要、表 2」）。
- モデル説明同意文書がある場合には CRC reviewer も審査に加わる。
- PRC chair は PRC 副委員長または PRC 委員長が担当する。なお、内容によっては PRC 事務局長の判断により Primary reviewer ほか数名の reviewer による簡易審査となる場合がある。
- 特定の専門委員会（試料解析研究委員会や高齢者研究委員会など）が関わる研究の場合には、審査員に各種専門委員会の委員も含める。

9. プロトコール審査結果の通知 Notification of protocol review result

9.1. プロトコール審査結果通知の手続き

Primary reviewer の最終判断を受けて、PRC 委員長と JCOG 代表者がプロトコールの承認の可否を判断する。承認されたプロトコールに基づく試験の開始についての JCOG データセンター長の合意をもって最終的な承認とする。PRC 事務局は審査結果通知書を作成し、グループ代表者、グループ事務局、研究代表者、研究事務局に審査結果を通知する。

9.2. 審査資料の保管

審査資料は JCOG web system の「研究計画書・改訂審査システム」に全てアップロードし、委員・医学審査員が閲覧可能な状態で保存する。

運営委員会初回承認日：2015/10/20
 第 1 回改訂承認日：2017/8/22
 第 2 回改訂承認日：2018/6/1