

グローバルパートナーとしての DE&I への取り組みに 関連する規定および方針

- GHIT Fund は、投資（助成）するすべてのパートナーに対して、ICHE-6 基準、またはより厳格な現地の規制によって定義される「医薬品の臨床試験の実施の基準（GCP）」を遵守するよう求めています。さらに、私たちは DE&I の方針に則り、データ収集の対象となる個人および地域社会に対して、最大限の敬意を払うことを徹底しています。
- GHIT Fund は、投資（助成）するすべての製品開発パートナーに対し「[データ・アクセスポリシー](#)」と「[プロダクト・アクセスポリシー](#)」の順守を求めています。製品開発パートナーに対し、具体的かつ適切なアクセスコミットメント、アクセス目標、マイルストーンに関する合意を求めることを義務付けることで、アクセス性・公平性・価格の適正性を実現することを目指しています。GHIT Fund のアクセスポリシーは、投資対象製品が必要な患者に届き、有益に作用することを目指して設定されています。
- 日本政府および国連開発計画（UNDP）主導の Access & Delivery Partnership（ADP：新規医療技術のアクセスと提供に関するパートナーシップ）との協力を通じて、[Uniting Efforts for Innovation, Access and Delivery : Uniting Efforts（新規医療技術、アクセスと提供のための協働）](#)は、研究開発、アクセス&デリバリー、保健システムの結びつきを強化し、低中所得国における保健システム内のボトルネックの解決を支援しています。
- GHIT Fund のプログラムの申請（Request for Proposal: RFP）は公開されており、[投資の意思決定プロセス](#)に関する透明性を確保しています。
- [投資ポートフォリオとその進捗状況](#)について透明性を示し、データを更新してウェブサイトで公開しています。
- オープンイノベーションと透明性への取り組みを強化し、進捗状況を報告することを目的に、GHIT Fund が全額または一部投資したプロジェクトについて、製品開発パートナーが執筆した学術論文を収集し、[一般に公開しています](#)。
- 2023 年以降、GHIT Fund はプログラムの申請者に対し、提案プロジェクトおよび所属機関に関して、DE&I に関する取り組みおよび既存のポリシーを明記することを義務づけています。