第 150 回 安城更生病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成 22 年 1 月 20 日(水) 16:37~17:05
開催場所	愛知県厚生農業協同組合連合会 安城更生病院 第8会議室
出席委員名	小野芳孝、勝見章男、度会正人、小口武、加藤和久、池田智志、前田美都里、 外部委員 2 名
議題及び審	【新規依頼の審査(臨床研究)】
査結果を含	1)抗菌薬不応性の発熱性好中球減少症に対する抗真菌薬アムホテリシン B リポソーム製
む主な議論	剤(L-AMB)の有効性と安全性の検討(血液内科)(申請番号 H22-01)
の概要	審査内容:医師による臨床研究の概要の説明および質疑応答が行われた後、臨床研究
	実施の妥当性について審査した。
	審査結果∶承認
	2)難治性血液悪性腫瘍に対する非骨髄破壊的前処置を用いた非血縁者間臍帯血移植の 安全性および有効性に関する研究(血液内科)(申請番号 H22-02)
	審査内容: 医師による臨床研究の概要の説明および質疑応答が行われた後、臨床研究 実施の妥当性について審査した。
	│ 審査結果∶承認 │
	【継続の審査】
	1)第一三共株式会社の依頼による第Ⅱ相試験(申請番号 2009-03)
	審査内容:治験実施計画書からの逸脱報告について、引き続き治験を実施することの妥
	当性について審査した。
	治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、引き続き
	治験を実施することの妥当性について審査した。
	審査結果∶承認
	 2) ファイザー株式会社の依頼による閉経後女性における進行・再発乳癌を対象としたエキ
	セメスタン(アロマシン)とアナストロゾール(アリミデックス)の無作為化二重盲検比較試
	験(製造販売後臨床試験)(申請番号 2005-02)
	審査内容:治験責任医師より報告された治験実施状況報告書について、引き続き治験を
	実施することの妥当性について審査した。
	製造販売後臨床試験実施計画書(試験実施体制 別紙 1、別紙 2)の改訂につ
	いて、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。
	│ 審査結果∶承認 │
	3) 塩野義製薬株式会社の依頼による小児領域感染症を対象とした S-4661(ドリペネム水
	和物)の第Ⅲ相臨床試験(申請番号 2008-01)

審査内容:治験責任医師より報告された治験実施状況報告書について、引き続き治験を 実施することの妥当性について審査した。

> 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、引き続き 治験を実施することの妥当性について審査した。

審査結果:承認

4) サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による SR25990C の第皿相試験 (申請番号 2008-03)

審査内容:治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。

治験実施計画書別紙および治験薬概要書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。

審査結果:承認

5)エーザイ株式会社の依頼による日本人関節リウマチ患者を対象とした D2E7(アダリムマブ)の第Ⅲ相試験(申請番号 2009-02)

審査内容:治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。

説明同意文書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。

報告内容:治験実施計画書別紙3,4およびアダリムマブ治験薬概要書(付録A)の改訂について報告された。

審査結果:承認

【その他】

1)治験審査委員会委員、治験事務局(治験審査委員会事務局)、診療録等保存責任者の 変更について報告