

第 158 回 安城更生病院治験審査委員会 会議の記録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>平成 22 年 11 月 17 日(水) 16:35～17:28 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</p>
<p>出席委員名</p>	<p>小野芳孝、度会正人、近藤国和、小口武、加藤和久、舟橋広治、前田美都里、 外部委員 2 名</p>
<p>議題及び審査結果を含む主な議論の概要</p>	<p>【新規依頼の審査(治験および製造販売後臨床試験)】 1) 第一三共株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象とした CS-747S 第Ⅲ相試験(申請番号 2010-02) 審査内容: 治験許可申請書および審査資料に基づき、治験責任医師による治験の概要の説明および質疑応答が行われた後、治験実施の妥当性について審査した。 審査結果: 承認</p> <p>【新規依頼の審査(臨床研究)】 1) シタグリプチン臨床研究(循環器内科)(申請番号 H22-16) 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</p> <p>2) TAZ/PIPC の院内肺炎に対する有用性の検討 -MEPM との比較-(呼吸器内科) (申請番号 H22-17) 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</p> <p>【継続の審査】 1) 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。 治験実施計画書、治験実施計画書別紙 3,4,5,6 および同意説明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。 審査結果: 承認</p>

2) 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。

報告内容: 治験分担医師の削除について報告された。

審査結果: 承認

3) 東レ株式会社の依頼による慢性腎不全(原発性・腎硬化)患者を対象とした TRK-100STP の第Ⅱb/Ⅲ相試験(申請番号 2010-01)

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。

治験予定症例数の追加について、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) 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

【その他】

特になし