

平成 24 年度第 1 回 山陰労災病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2012 年 4 月 10 日（火）17:00～17:43
開催場所	山陰労災病院 3 階会議室
出席委員名	岸本幸廣、福谷幸二、繩田耕二、池上英文、應本千恵、前田正規、森田一大、片山康雄、岡本勝
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題① MSD 株式会社の依頼による <i>C. difficile</i> 感染患者を対象とした MK-6072 及び MK-3415A の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書等提出された資料に基づき、治験実施の妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題② 日本アルコン株式会社の依頼によるルセンティス硝子体内注射液の特定使用成績調査</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・特定使用成績調査実施要綱等提出された資料に基づき、製造販売後調査実施の妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題③ 田辺三菱製薬株式会社の依頼によるテラビック錠の使用成績調査</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・使用成績調査実施要綱等提出された資料に基づき、製造販売後調査実施の妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題④ 大塚製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 併用時の第Ⅲ相長期安全性試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書及び治験実施計画書別添資料 2 の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験協力者の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑤ 大塚製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 非併用時の第Ⅲ相長期安全性試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書及び治験実施計画書別添資料 1 の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験協力者の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑥ 大塚製薬株式会社の依頼による早期関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書及び治験実施計画書別添資料 1 ・別添資料 2 ・別添資料 3 の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験協力者の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑦ 大塚製薬株式会社の依頼による心不全患者を対象としたトルバプタンの第Ⅳ相試験</p>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書別添資料2・別添資料4・別添資料5・別添資料6・別添資料7・別添資料8の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験分担医師・治験契約書・治験協力者の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑧ 武田薬品工業株式会社の依頼による NSAID 長期投与を必要とする胃・十二指腸潰瘍既往患者を対象とした TAK-438 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書別紙1・別紙2の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験分担医師・治験契約書・治験協力者の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑨ 武田薬品工業株式会社の依頼による NSAID 長期投与を必要とする胃・十二指腸潰瘍既往患者を対象とした TAK-438 の第Ⅲ相長期継続投与試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書別紙1・別紙2の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験分担医師・治験契約書・治験協力者の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑩ 生化学工業株式会社の依頼による腰椎椎間板ヘルニア患者を対象とした SI-6603 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験分担医師・治験契約書・治験協力者の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p>
その他	<p>議題① 平成 23 年度第 12 回治験審査委員会（2012 年 3 月 13 日開催）分の会議の記録の概要について</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・内容が確認され、当院ホームページに公表することが了承された。</li> </ul>