

岡山済生会総合病院治験審査委員会 会議の記録の概要（2014年6月分）

開催日時	平成 26 年 6 月 12 日（木）
開催場所	岡山済生会総合病院 西館 1 階 第 1 会議室
出席委員名	塩出 純二、西山 宜孝、川上 恭弘、田中 弘之、佐藤 芳也、西原 富美枝、山田 由紀子、木村 泰治、飯生 明、山田 宗志、千田 茂樹
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【新規治験の審査】</p> <p>議題① 待機的処置を予定する血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者を対象とした E5501 の第Ⅲ相試験</p> <p>(1) 治験実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認</p> <p>議題② 協和発酵キリン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験</p> <p>(1) 治験実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認</p> <p>【治験継続の審査】</p> <p>議題① 大日本住友製薬株式会社の依頼による DSP-1747 の第 2 相試験</p> <p>(1) 新たな安全性に関する情報の入手があり、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。 審議結果－承認</p> <p>(2) 治験実施計画書の改訂があり、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。 審議結果－承認</p> <p>議題② 東レ株式会社の依頼による慢性腎不全患者を対象とした TRK-100STP の第Ⅱb/Ⅲ相試験</p> <p>(1) 新たな安全性に関する情報の入手があり、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。 審議結果－承認</p> <p>議題③ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による代償性 B 型慢性肝疾患を対象とした GSK548470 の第Ⅲ相試験</p> <p>(1) 治験実施計画書の改訂があり、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。 審議結果－承認</p>

	<p>議題④ 日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相試験 (JADZ)</p> <p>(1) 新たな安全性に関する情報の入手があり、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。</p> <p>審議結果—承認</p> <p>議題⑤ 日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相試験 (JADV)</p> <p>(1) 新たな安全性に関する情報の入手があり、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。</p> <p>審議結果—承認</p> <p>議題⑥ 日本イーライリリー株式会社の依頼によるインスリンリスプロ混合製剤の第Ⅳ相試験</p> <p>(1) 重篤な有害事象に関する報告があり、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。</p> <p>審議結果—承認</p> <p>(2) 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告があり、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。</p> <p>審議結果—承認</p> <p>(3) 治験薬投与の記録に関する逸脱の報告を行なった。</p> <p>審議結果—了承</p> <p>議題⑦ キッセイ薬品工業株式会社の依頼による高リン血症を有する腹膜透析患者を対象とした PA21 の第Ⅲ相試験</p> <p>(1) 終了報告を行なった。</p> <p>審議結果—了承</p>
	<p>【報告事項】</p> <p>議題① 平成 26 年 6 月 1 日現在の治験の実施状況の報告をした。</p> <p>議題② 治験事務局の活動を報告した。(平成 26 年 6 月分)</p> <p>議題③ SOP (第 12 版) の改訂を審議し、承認された。</p>