開催日時	平成 23 年 10 月 13 日(木) 16:00~17:30
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、田中 弘之、津田 勝康、佐藤 芳也、西原 富美枝、
	千田 茂樹、風早 純子、木村 泰治、飯生 明、山田 宗志
議題及び審議	【新規治験の審査】
結果を含む主	議題① 武田薬品工業株式会社の依頼による逆流性食道炎の治療における TAK-438 の
な議論の概要	第3相試験
	(1) 効果判定、検査等について議論し、治験実施の妥当性について審議した。
	審議結果-承認
	議題② 武田薬品工業株式会社の依頼による逆流性食道炎の維持療法における
	TAK-438 の第 3 相試験
	(1) 効果判定、検査等について議論し、治験実施の妥当性について審議した。
	審議結果一承認
	【治験継続の審査】
	議題① バイエル薬品株式会社の依頼による高リン血症を呈する保存期の慢性腎臓病
	患者における BAY77-1931 の第Ⅲ相試験
	(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
	(2) 終了報告を行なった。
	審議結果一了承
	議題② バイエル薬品株式会社の依頼による高リン血症を呈する保存期の慢性腎臓病
	患者における BAY77-1931 の第Ⅲ相試験(長期試験)
	(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
	議題③ 日本ケミカルリサーチの依頼による SGA 性低身長患者を対象とした JR-401
	の継続投与試験
	(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
	議題④ 大塚製薬の依頼による肝性浮腫を対象とした OPC-41061 の第Ⅲ相臨床試験
	(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
	(2) 終了報告を行なった。
	審議結果一了承

- 議題⑤ 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるがん疼痛に対する OVF の第Ⅲ相試験
  - (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。

# 審議結果一承認

(2) 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。

#### 審議結果一承認

(3) 治験実施計画書別紙の変更があり、報告した。

## 審議結果一了承

- 議題⑥ 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 Ⅱ b/Ⅲ 相試験
  - (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。

#### 審議結果一承認

- 議題⑦ 大正製薬の依頼による2型糖尿病患者を対象にしたTS-071の第Ⅲ相試験 (単剤長期投与)
  - (1) CRC の変更があり、報告した。

## 審議結果一了承

- 議題⑧ 大正製薬の依頼による 2 型糖尿病患者を対象にした TS-071 の第Ⅲ相試験 (経口血糖降下薬との併用長期投与)
  - (1) CRC の変更があり、報告した。

## 審議結果一了承

## 【報告事項】

- 議題① 平成23年10月1日現在の治験の実施状況の報告をした。
- 議題② 治験事務局の活動を報告した。(平成23年9月分)
- 議題③ SOPの改定を審議し、承認した。(第10版)