

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7月分）

開催日時	平成 26 年 7 月 10 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、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 協和発酵キリン株式会社の依頼による KRN23 の第 I 相試験 (1) 治験実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認 <u>(※田中 弘之 医師は本治験責任医師のため審議及び採決に不参加)</u></p> <p>議題② 東レ株式会社の依頼による腹膜透析患者における既存治療抵抗性のそう痒症を対象とした TRK-820 の第 III 相試験 (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 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－承認</p> <p>議題② 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） (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 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） (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④ 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>議題⑤ 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) 治験薬概要書及び同意説明文書の改訂があり、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。</p> <p>審議結果－承認</p> <p>議題⑥ 武田薬品の依頼による腹膜透析中の慢性腎臓病患者を対象にした AF37702 の第Ⅲ相試験</p> <p>(1) 開発の中止を報告した。</p> <p>審議結果－了承</p> <p>議題⑦ 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) 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>(2) 治験薬概要書及び同意説明文書の改訂があり、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。</p> <p>審議結果－承認</p>
	<p>【報告事項】</p> <p>議題① 平成 26 年 7 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>