

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11月分)

開催日時	平成 26 年 11 月 13 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、千田 茂樹、木村 泰治、佐藤 芳也、山田 由紀子、飯生 明、山田 宗志
議題及び審議結果を含む主要な議論の概要	<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) 1 年に 1 回の実施状況報告があり、治験を継続して行う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 II b/III 相試験</p> <p>(1) 治験薬管理に関する逸脱の報告を行なった。 審議結果－了承</p> <p>(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－承認</p> <p>(3) 終了報告を行なった。 審議結果－了承</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 (JADZ)</p> <p>(1) 治験薬概要書の変更があり、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 (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。 審議結果－承認</p>

	<p>(2) 治験薬概要書及び同意説明文書、同意文書の変更、感謝状の追加があり、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⑤ 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 (1) 終了報告を行なった。 審議結果－了承</p> <p>議題⑥ 協和発酵キリン株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 (1) 終了報告を行なった。 審議結果－了承</p> <p>議題⑦ 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) 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⑧ 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) 治験実施計画書及び別冊、治験薬概要書の変更があり、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⑨ 2型糖尿病患者を対象にインスリン グラルギンと併用投与時におけるリキシセナチドの食後血糖に対する影響をシタグリプチンと比較検討する製造販売後臨床試験 (1) 患者日誌の変更があり、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>【報告事項】</p> <p>議題① 平成 26 年 11 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 10 月分)</p>