

岡山済生会総合病院治験審査委員会 会議の記録の概要 (2011年11月分)

|                    |   |
|--------------------|---|
| 開催日時               | 平成23年11月10日(木) 16:00~17:20  |
| 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、<br>西原 富美枝、風早 純子、木村 泰治、飯生 明、山田 宗志   |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p><b>【新規治験の審査】</b></p> <p>議題① 武田薬品工業株式会社の依頼による胃潰瘍の治療における TAK-438 の第3相試験<br/>(1)症例数について議論し、治験実施の妥当性について審議した。<br/>審議結果—承認</p> <p>議題② 武田薬品工業株式会社の依頼による十二指腸潰瘍の治療における TAK-438 の第3相試験<br/>(1)症例数について議論し、治験実施の妥当性について審議した。<br/>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<br/>(1)各群のキーオープン後の治療について等議論し、治験実施の妥当性について審議した。<br/>審議結果—承認</p> <p><b>【治験継続の審査】</b></p> <p>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(長期試験)<br/>(1) 治験実施計画書、別紙の改訂があり、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。<br/>審議結果—承認</p> <p>議題② 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<br/>(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。<br/>審議結果—承認</p> <p>議題③ 日本たばこ産業株式会社の依頼による高リン血症を呈する腹膜透析施行中の CKD 患者を対象とした JTT-751 の第Ⅲ相試験<br/>(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。<br/>審議結果—承認</p> <p>議題④ 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<br/>(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。<br/>審議結果—承認</p> |

|  |  |
|--|--|
|  | <p>議題⑤ 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。</p> <p>審議結果—承認</p> <p>議題⑥ 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)</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 (経口血糖降下薬との併用長期投与)</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><b>【報告事項】</b></p> <p>議題① 平成 23 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 23 年 10 月分)</p>   |