

平成 26 年度 第 8 回 厚生連廣島総合病院 治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	2014 年12月19日(金) 16:00 ~16:40
開催場所	小会議室
出席委員	徳毛宏則、小深田 義勝、碓井裕史、黒木一彦、橋本佳浩、横山富子、嘉屋祥昭、新宅幸司、松村英昭、角野正雄、松本明子
1) 第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第Ⅲ相国際共同試験 (PHN)	(第一三共) 上記について治験責任医師より本治験の概要等について説明があり、新規治験実施の妥当性について審議した。 ・審議結果:保留
2) 第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象としたCS-747S(プラスグレル塩酸塩)の第Ⅲ相試験	(第一三共) 継続審査 治験の継続について審議された。 ・当院で発生した重篤な有害事象 ・依頼者から報告された安全性情報 ・治験に関する変更 上記について引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。 ・審議結果:承認
3) 第一三共株式会社の依頼による高齢又は低体重の虚血性脳血管障害患者を対象としたCS-747S(プラスグレル塩酸塩) 第Ⅲ相試験	(第一三共) 継続審査 治験の継続について審議された。 ・治験に関する変更 上記について引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。 ・審議結果:承認 報告事項 ・治験の終了について
4) MSD株式会社の依頼によるC.difficile 感染症に対する抗菌薬治療を受けている患者を対象としたMK-6072 及びMK-3415Aの第Ⅲ相試験	(MSD) 継続審査 治験の継続について審議された。 ・依頼者から報告された安全性情報 上記について引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。 ・審議結果:承認
5) ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるACZ885の心筋梗塞後の安定した患者を対象とした第Ⅲ相試験	(ノバルティス) 継続審査 治験の継続について審議された。 ・当院で発生した重篤な有害事象 ・依頼者から報告された安全性情報 上記について引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。 ・審議結果:承認
6) 興和株式会社の依頼によるTG高値を示す脂質異常症患者を対象としたK-877の52週長期投与試験(第Ⅲ相)	(興和) 継続審査 治験の継続について審議された。 ・当院で発生した重篤な有害事象 上記について引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。 ・審議結果:承認
7) バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患を合併した慢性心不全患者を対象としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討する二重盲検試験	(バイエル薬品) 継続審査 治験の継続について審議された。 ・依頼者から報告された安全性情報 上記について引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。 ・審議結果:承認

8) 武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病・潰瘍性大腸炎の治療におけるMLN0002(300mg)の第3相試験
(武田)

継続審査 治験の継続について審議された。

- ・依頼者から報告された安全性情報
- ・治験実施状況報告書

上記について引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。

- ・審議結果:承認

9) アストラゼネカ株式会社の依頼による急性虚血性脳卒中又は一過性脳虚血発作(TIA)患者を対象として主要血管

(アストラゼネカ)

継続審査 治験の継続について審議された。

- ・依頼者から報告された安全性情報

上記について引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。

- ・審議結果:承認