

平成 25 年度 第 2 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 開催場所	2013年5月17日(金) 16:04 ~ 16:27 管理棟、3F 小会議室
出席委員	徳毛宏則、碓井裕史、黒木一彦、大田博子、横山富子、佐藤澄香、友田裕康、嘉屋祥昭、松村英昭、角野正雄、松本明子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題 ファイザー株式会社の依頼による急性静脈血栓塞栓症を対象とした BMS-562247 第 相臨床試験</p> <p>継続審査 治験の継続について審議された。</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 依頼者から報告された重篤な副作用の安全性情報</li> </ul> <p>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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 第一三共株式会社の依頼による DU-176b 第 相臨床試験</p> <p>継続審査 治験の継続について審議された。</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 依頼者から報告された重篤な副作用の安全性情報</li> <li>・ 治験実施計画書 別紙 2 改定</li> </ul> <p>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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした TAK-700 第 相臨床試験</p> <p>継続審査 治験の継続について審議された。</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 依頼者から報告された重篤な副作用の安全性情報</li> </ul> <p>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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 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 (プラスゲレル塩酸塩) の第 相試験</p> <p>継続審査 治験の継続について審議された。</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 院内で発生した重篤な有害事象</li> <li>・ 依頼者から報告された重篤な副作用の安全性情報</li> <li>・ 治験に関する変更</li> </ul> <p>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。</p> <p>審議結果：承認</p>

	<p>議題 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(プラスグレレル塩酸塩)第 相試験  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重篤な副作用の安全性情報  ・ 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</p> <p>議題 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 相試験  継続審査 治験の継続について審議された。  ・ 院内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</p> <p>議題 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心筋梗塞後の安定した患者を対象としたACZ885第 相臨床試験  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重篤な副作用の安全性情報  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</p> <p>議題 武田薬品工業株式会社の依頼によるNSAID又は低用量アスピリン長期投与時の胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制における、TAK-438(10mg、20mg)の第3相二重盲検比較試験・3相長期継続投与試験  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重篤な副作用の安全性情報  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  報告事項：治験実施計画書別紙2の改訂</p> <p>議題 日本新薬株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛を対象としたNS-24の第 相臨床試験  継続審査 治験の継続について審議された。  ・ 安全性情報に関する報告  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</p>
特記事項	なし