

総合病院国保旭中央病院治験審査委員会 議事録の要旨

開催日時	2010年4月1日(木) 15時10分～16時00分
開催場所	3号館4階(管理棟)小講堂2
出席委員	渡辺三郎、中津裕臣、松井安俊、石田禮子、本多昭仁、鈴木義史、神田順二、景山順子、浅井秀樹、柏木嶺、加藤雅江
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	議題① 明治製菓株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 治験依頼者:明治製菓株式会社 【審議事項】 ・終了報告:治験終了報告書(2010年3月4日付)をもって、治験が終了したことを確認した。 ■審議結果:承認 議題② BW430C(ラモトリギン)の躁うつ病に対する臨床評価 —長期投与試験— <治験区分:第Ⅲ相> 治験依頼者:グラクソ・スミスクライン株式会社 【審議事項】 ・終了報告:治験終了報告書(2010年3月15日付)をもって、治験が終了したことを確認した。 ■審議結果:承認 議題③ A 52-Week, 2-Period, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Donepezil-Referenced, Placebo-Controlled, Efficacy, and Safety Study of 3 Dosage Levels of SAM-531 in Outpatients With Mild to Moderate Alzheimer Disease 治験依頼者:ワイス株式会社 【審議事項】 ・継続審査:継続審査の時期を迎えたため、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 【報告事項】 ・治験実施計画別紙(治験実施体制)の改訂 議題④ 日本人関節リウマチ患者を対象としたアダリムマブ(D2E7)の第Ⅲ相試験 治験依頼者:アボット ジャパン株式会社 【審議事項】 ・継続審査:継続審査の時期を迎えたため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 ・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 ■審議結果:承認 議題⑤ 心血管及び腎イベント発症のハイリスク2型糖尿病患者を対象としたアリスキレンの第Ⅲ相臨床試験 治験依頼者:ノバルティスファーマ株式会社 【審議事項】 ・安全性報告:他施設で発生した重篤で予測できない副作用報告があった為、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 ■審議結果:承認 議題⑥ 塩野義製薬株式会社の依頼によるS-2367 第Ⅱ相臨床試験 治験依頼者:塩野義製薬株式会社 【審議事項】 ・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 ■審議結果:承認 【報告事項】 ・治験実施計画別紙1の改訂 議題⑦ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による関節リウマチを対象としたCNT0148の第Ⅱ/Ⅲ相試験(併用) 治験依頼者:ヤンセンファーマ株式会社 【審議事項】 ・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 ■審議結果:承認 議題⑧ 日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 治験依頼者:日本イーライリリー株式会社 【審議事項】 ・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 ■審議結果:承認

総合病院国保旭中央病院治験審査委員会 議事録の要旨

	議題⑨ アストラゼネカ株式会社の依頼による気管支喘息患者を対象とした第Ⅲ相試験 治験依頼者: アストラゼネカ株式会社 【審議事項】 ・安全性報告: 新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 ■審議結果: 承認 議題⑩ Ropinirole IR錠の血液透析(血液濾過、血液透析濾過を含む)を受けている慢性腎臓病(CKD)に併発する症候性レストレスレッグ症候群患者に対する臨床評価 治験依頼者: グラクソ・スミスクライン株式会社 【審議事項】 ・安全性報告: 新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 ■審議結果: 承認
--	---