

開催日時	2012年4月5日(木) 15時10分～16時00分
開催場所	本館3階 会議室2
出席委員	渡辺三郎、中津裕臣、松井安俊、石田禮子、田中方士、鈴木義史、神田順二、菅谷秋子、浅井秀樹、菱木賢治、加藤雅江
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題① TRK-100STP 第Ⅱb/Ⅲ相臨床試験 一慢性腎不全－ 治験依頼者:東レ株式会社 【審議事項】 ・重篤な有害事象報告:重篤な有害事象発生の報告を受け、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。 ・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。 ■審議結果:承認 【報告事項】 ・当院における治験協力者の変更</p> <p>議題② 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:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。 ・治験実施計画の変更:治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、治験参加カード、治験契約書の改訂について審議した。 ■審議結果:承認 【報告事項】 ・当院における治験協力者の変更</p> <p>議題③ AS-3201の糖尿病性末梢神経障害患者を対象としたプラセボ対照二重盲検群間比較試験[第Ⅲ相試験] 治験依頼者:大日本住友製薬株式会社 【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、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。 ■審議結果:承認 【報告事項】 ・当院における治験協力者の変更</p> <p>議題④ 第一三共株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象としたCS-747S第Ⅲ相試験 治験依頼者:第一三共株式会社 【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、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。 ■審議結果:承認 【報告事項】 ・当院における治験協力者の変更</p> <p>議題⑤ 日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰ相非盲検継続投与試験 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、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。 ・治験実施計画の変更:治験薬概要書、同意説明文書の改訂について審議した。 ■審議結果:承認 【報告事項】 ・当院における治験協力者の変更</p> <p>議題⑥『他施設からの審査依頼による審議』 TRK-100STP 第Ⅱb/Ⅲ相臨床試験 一慢性腎不全－ 治験依頼者:東レ株式会社 【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、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。 ■審議結果:承認</p> <p>議題⑦ 日本イーライリリー株式会社の依頼による大腿骨頸部骨折患者を対象としたLY333334の第Ⅲ相臨床試験 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、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。 ・治験実施計画の変更:治験実施計画書別冊第3版 治験実施体制の変更について審議した。 ■審議結果:承認 【報告事項】 ・当院における治験協力者の変更</p>

議題⑧

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:ファイザー株式会社

【報告事項】

- ・開発の中止に関する報告

議題⑨

JF-03(コロナリーステントシステム)の有効性・安全性を評価するための多施設臨床試験
治験依頼者:株式会社 日本ステントテクノロジー

【報告事項】

- ・当院における治験協力者の変更

議題⑩

血液透析患者を対象としたJTT-751の長期投与における安全性及び有効性についての検討
治験依頼者:日本たばこ産業株式会社

【報告事項】

- ・当院における治験協力者の変更

議題⑪

中等度から重度の腎障害患者を対象としたBI 1356の第Ⅲ相試験
治験依頼者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

【報告事項】

- ・当院における治験協力者の変更

特記事項**【審議事項】**

議題⑥:他施設(1施設)からの審査依頼による審議