

苫小牧市立病院 治験審査委員会

会議の記録の概要

開催日時	2011年12月21日(水) 17時00分~17時30分
開催場所	苫小牧市立病院 2F 応接室
出席委員名	小原 敏生、廣瀬 邦弘、町田 正晴、武藤 修一、萩原 敏彦、矢木 鏡子、澤田 治行、木戸 克史、椿 勇喜、亀田 淑子、(以上、12名中10名出席)
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>『審議事項』</p> <p>1) 議題 武田薬品工業株式会社の依頼による急性冠症候群を有する2型糖尿病患者を対象としたアログリプチンの第Ⅲb相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・当該治験薬で発生した重篤な副作用、審議依頼施設で発生した重篤な有害事象及び症例報告書の改訂に基づき、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>【審議結果】：承認</p> <p>2) 議題 クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による関節リウマチ患者を対象としたLY2127399の第Ⅲ相試験(BCDM)</p> <p>3) 議題 クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による関節リウマチ患者を対象としたLY2127399の第Ⅲ相試験(BCD0)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・当該治験薬で発生した重篤な副作用、治験実施計画書及び治験薬概要書の改訂、同意説明文書の改訂(BCDMのみ)に基づき、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>【審議結果】：承認</p> <p>4) 議題 大塚製薬株式会社の依頼による早期関節リウマチに対するCDP870の有効性検証試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・当該治験薬で発生した安全性情報に関する報告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した。 <p>5) 議題 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870の第Ⅲ相試験(MTX併用：長期)</p> <p>【審議結果】：承認</p> <p>『報告事項』</p> <p>以下の迅速審査等について報告された。</p> <p>1) 議題 武田薬品工業株式会社の依頼によるNSAID長期投与を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往を有する患者を対象としたTAK-438の第Ⅲ相二重盲検比較試験</p> <p>2) 議題 武田薬品工業株式会社の依頼によるNSAID長期投与を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往を有する患者を対象としたTAK-438の第Ⅲ相長期継続投与試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・被験者負担軽減費の入金方法の変更(2011年11月22日(火)実施：承認) <p>3) 議題 大塚製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした CDP870の第Ⅲ相試験(MTX非併用：長期)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験終了報告を行った。
特記事項	