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 | 2012年6月20日(水) 17時00分~17時40分 |
|--------|--|
| 開催場所 | 7.1.2.2.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1. |
| 出席委員名 | |
| | 介、椿 勇喜、桜田 智恵美、橋本 智子(以上、12名中11名出席) |
| 議題及び審議 | |
| 結果を含む主 | |
| な議論の概要 | アログリプチンの第Ⅲb 相試験 ・ 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の報告及 |
| | び同意説明文書の変更に基づき、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。 |
| | 【審議結果】: 承認 |
| | |
| | 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) |
| | 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 (BCDO) |
| | |
| | 関節リウマチ患者を対象とした LY2127399 の第Ⅲb 相試験 (BCDP) |
| | ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用の報告に基づき、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。 |
| | 【審議結果】: 承認 |
| | ▼) ※照 - 4 円本日子学(サート人) の(大塚) ▼ トッ MOATD E 世(ルト・) グェールフ目(地) ロップ |
| | 5) 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 |
| | 6)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 |
| | ・ 当該治験薬で発生した重篤な副作用の報告に基づき、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。 |
| | 【審議結果】: 承認 |
| | 7) 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 |
| | 8) 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) |
| | ・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。 |
| | |
| | 『報告事項』 以下の迅速度をほっして知生された |
| | 以下の迅速審査について報告された。 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 |
| | 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 |
| | ・ 治験分担医師の変更(2012年5月2日(水)実施:承認) |
| | |

特記事項