

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	2015年10月21日(水) 17時00分～17時25分
開催場所	苫小牧市立病院 2F 講堂
出席委員名	町田 正晴、高橋 洋行、廣瀬 邦弘、椿 勇喜、立花 枝美子、澤田 治行、佐々木 薫 那須 哲也、白川 幸子、橋本 智子 (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 小野薬品工業株式会社の依頼による； ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験 治験実施の妥当性について審議した。 【審議結果】：承認</p> <p>2) 議題 バイエル薬品株式会社の依頼による； 冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者におけるリバーロキサバンによる主要心血管イベントの抑制を検討する無作為化比較試験 安全性情報の報告、治験実施計画書の変更に基づき、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</p> <p>3) 議題 パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による； 遺伝性血管性浮腫の急性発作を発現した日本人患者を対象とした icatibant の非盲検試験 安全性情報の報告に基づき、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</p> <p>4) 議題 日医工株式会社より依頼による； 関節リウマチを対象とした NI-071 の第Ⅲ相臨床試験 当該治験薬で発生した安全性情報の報告に基づき、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</p> <p>5) 議題 サノフィ株式会社より依頼による； 中等度～重度の日本人活動性関節リウマチ患者を対象とした SAR153191 の第Ⅱ/Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した安全性情報の報告、治験開始から1年が経過するため治験実施状況報告書に基づき、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</p> <p>6) 議題 持田製薬株式会社の依頼による； LBEC0101 第Ⅲ相試験 ーメトトレキサート治療で効果不十分な関節リウマチ患者を対象に、LBEC0101のエンブレル®に対する同等性/同質性を検討する試験ー 当該治験薬で発生した安全性情報の報告に基づき、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</p> <p>『報告事項』</p> <p>1) 議題 日医工株式会社より依頼による； 関節リウマチを対象とした NI-071 の第Ⅲ相臨床試験 2015年10月1日付の治験終了報告書に基づき報告した。</p>
特記事項	院内の取決めに従って、IRB 委員長欠席のため町田副院長が委員長代理を行なった。