

市立豊中病院治験審査委員会 会議の記録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>2012年3月5日(月) 17:00～18:20 市立豊中病院 健康教室棟 会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>佐藤 正之、北田 昌之、高嶋 香奈子、堂野 恵三、栗谷 良孝、小森 憲昭、 初瀬 龍平、吉川 寛</p>
<p>議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要</p>	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題1 ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による JNS024ER の癌性疼痛患者 を対象とした第Ⅲ相試験 治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、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>議題2 ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象とし た L059 の第Ⅲ相二重盲検比較試験 治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、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>議題3 ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象とし た L059 の第Ⅲ相非盲検試験 治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、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>議題4 アスラゼネカ株式会社の依頼による心筋梗塞の既往がある患者を対象 とした AZD6140 の第Ⅲ相試験 治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、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>議題5 第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S (プラスグレル塩酸塩) の第Ⅲ相試験 治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、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。 プラビックス錠添付文書の改訂に基づき、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。 審議結果：承認</p>

	<p>議題 6 武田薬品工業株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした TAK-875 の第Ⅲ相試験</p> <p>治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、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> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>以下の治験の終了について報告された。</p> <p>議題 1 帝國製薬株式会社の依頼による癌性疼痛患者を対象とした TK-642 の第Ⅲ相試験</p> <p>治験結果の概要、GCP 遵守状況（2012 年 2 月 28 日（火）報告）</p> <p>以下の迅速審査について報告された。</p> <p>議題 2 ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による JNS024ER の癌性疼痛患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>治験実施体制及び治験実施期間の変更（2012 年 2 月 27 日（月）実施：承認）</p> <p>議題 3 ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象とした L059 の第Ⅲ相二重盲検比較試験</p> <p>治験関連資料改訂（2012 年 2 月 27 日（月）実施：承認）</p> <p>議題 4 ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象とした L059 の第Ⅲ相非盲検試験</p> <p>治験関連資料改訂（2012 年 2 月 27 日（月）実施：承認）</p> <p>議題 5 第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S（プラスグレル塩酸塩）の第Ⅲ相試験</p> <p>治験実施計画書の軽微な変更（2012 年 2 月 27 日（月）実施：承認）</p> <p>【その他】</p> <p>議題 1 当院の治験に関する標準業務手順書、治験審査委員会標準業務手順書、直接閲覧を伴うモニタリング及び監査の受け入れに関する標準業務手順書の改訂案について審議、修正の上で承認された。</p>
特記事項	特になし。