

市立豊中病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2013年4月22日(月) 17:00 ~ 18:10
開催場所	市立豊中病院 健康教室棟 会議室
出席委員名	堂野 恵三、北田 昌之、高嶋 香奈子、東 孝次、栗谷 良孝、小城 克未、小森 憲昭、初瀬 龍平、吉川 寛
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題 1 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 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 3 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象とした Lamotrigine の第Ⅲ相試験  治験実施計画書、治験薬概要書の改訂に基づき、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 4 ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE 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。  治験関連資料の改訂に基づき、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 5 ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有するてんかん患者を対象とした LACOSAMIDE の第Ⅲ相（長期投与）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。  治験関連資料の改訂に基づき、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 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</p>

した AZD6140 の第Ⅲ相試験

当院で発生した重篤な有害事象に関する報告に基づき、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。

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

議題 7 アストラゼネカ株式会社の依頼による末梢動脈疾患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

議題 8 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

当院で発生した重篤な有害事象に関する報告に基づき、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。

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。

治験分担医師の変更にに基づき、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

議題 9 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

当院で発生した重篤な有害事象に関する報告に基づき、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。

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

議題 10 武田薬品工業株式会社の依頼による十二指腸患者を対象とした TAK-438 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

議題 11 武田薬品工業株式会社の依頼によるピロリ菌陽性患者を対象とした TAK-438 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><b>【報告事項】</b></p> <p>以下の治験の終了について報告された。</p> <p>議題 1 武田薬品工業株式会社の依頼による十二指腸潰瘍患者を対象とした TAK-438 の第Ⅲ相二重盲検比較試験 治験結果の概要、GCP 遵守状況 (2013 年 4 月 1 日 (月) 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 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 治験分担医師変更、治験期間変更 (2013 年 4 月 15 日 (月) 実施：承認)</p> <p>議題 3 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象とした Lamotrigine の第Ⅲ相試験 治験分担医師の変更 (2013 年 4 月 15 日 (月) 実施：承認)</p> <p>議題 4 武田薬品工業株式会社の依頼によるピロリ菌陽性患者を対象とした TAK-438 の第Ⅲ相二重盲検比較試験 治験分担医師の変更 (2013 年 4 月 15 日 (月) 実施：承認)</p> <p>議題 5 アストラゼネカ株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした 第Ⅲ相試験 目標とする被験者数の変更 (2013 年 4 月 15 日 (月) 実施：承認)</p>
特記事項	特になし。