

第 217 回 治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時 開催場所	平成25年4月25日(木) 17:50～18:20 横浜労災病院 AV講義室
出席委員名	松田 俊之、津久井 要、小西 敏雄、飛弾 麻里子、金子 聡、黒崎 健司、浦辺 佳代子、三田 聖子、福間 雄介、坂本 直樹、川崎 英二、渡辺 文夫
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>議題① アステラス製薬株式会社依頼による活動性関節リウマチ患者を対象としたMTX併用時のCDP 870の第Ⅲ相長期継続試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書等 変更書、治験実施計画書別添資料 2 の変更について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題② アステラス製薬株式会社依頼による活動性関節リウマチ患者を対象としたMTX非併用時のCD P870の第Ⅲ相長期継続試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書等 変更書、治験実施計画書別添資料 1 の変更について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題③ 第一三共株式会社依頼による心房細動患者を対象とした DU-176bの第Ⅲ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について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題④ アステラス製薬株式会社依頼による早期関節リウマチ患者を対象としたCDP870の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書別添資料 1,2,3 の変更について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>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依頼による第Ⅱ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について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題⑥ ユーシービージャパン株式会社依頼による継続第Ⅱ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について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題⑦ 武田薬品工業株式会社依頼による前立腺癌患者を対象としたTAP-144-SR(6M)の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験分担医師の削除及び追加について適格性の観点から審議した。 ・当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験期間が1年を超えるため、治験実施状況が報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>【治験終了の報告】</p> <p>議題⑧ ユーシービージャパン株式会社依頼による第Ⅱ相試験</p>