

第97回 相模原協同病院 治験審査委員会議事録 概要

開催日時	平成28年4月27日(水)、17:00~17:37
開催場所	相模原協同病院 高精度放射線治療センター 2階会議室
出席委員名	橋本 光三、杉谷 雅人、中村 信也、小林 薫、小林 早苗、関田 路恵、相川 真慶
議題及び主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>① 武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした MLN0002 第Ⅲ相試験 当該治験における安全性情報、治験実施状況報告に基づき、治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>② グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした GSK2834425 (フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ビランテロールトリフェニル酢酸塩) の第Ⅲ相試験 当該治験における安全性情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>③ 協和発酵キリン株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした MEDI563/KHK4563 の第Ⅲ相臨床試験 当該治験における安全性情報、治験の内容変更に関する情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>④ 小野薬品工業株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした ONO-1162 の第Ⅲ相試験 当該治験における安全性情報、治験の内容変更に関する情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>⑤ バイエル薬品株式会社の依頼による下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患者を対象とした BAY59-7939 の第Ⅲ相試験 当該治験における安全性情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>⑥ ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による軽度及び中等度のアルツハイマー型認知症患者を対象としたリバスチグミンパッヂの第Ⅳ相試験 当該治験における安全性情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>⑦ MSD 株式会社の依頼による複雑性腹腔内感染症患者を対象とした MK-7625A の第Ⅲ相試験 当該治験における安全性情報、治験の内容変更に関する情報に基づき、治験継続の妥当性を審議した。</p>
審議結果	①承認 ②承認 ③承認 ④承認 ⑤承認 ⑥承認 ⑦承認
その他 (報告事項)	<p>① 以下の試験について、治験終了の報告をした。 ・アストラゼネカ株式会社の依頼による急性虚血性脳卒中又は一過性脳虚血発作(TIA)患者を対象とした AZD6140 の第Ⅲ相試験</p> <p>② 武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした MLN0002 第Ⅲ相試験 平成28年4月8日開催の迅速審査結果について報告した。</p> <p>③ 日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした Dabigatran 第Ⅳ相試験 平成28年4月8日開催の迅速審査結果について報告した。</p> <p>④ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした GSK2834425 (フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ビランテロールトリフェニル酢酸塩) の第Ⅲ相試験 平成28年3月31日開催の迅速審査結果について報告した。</p> <p>⑤ 協和発酵キリン株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした MEDI563/KHK4563 の第Ⅲ相臨床試験 平成28年3月31日開催の迅速審査結果について報告した。</p>

	<p>⑥ 小野薬品工業株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした ONO-1162 の第Ⅲ相試験 平成 28 年 4 月 8 日開催の迅速審査結果について報告した。</p> <p>⑦ MSD 株式会社の依頼による複雑性腹腔内感染症患者を対象とした MK-7625A の第Ⅲ相試験 平成 28 年 3 月 23 日開催の治験審査委員会で発生した質問に対する依頼者の回答について報告した。</p> <p>⑧ 新規治験の打診状況について</p>
--	---