

## 平成25年度第10回治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成26年1月22日(水) 17:15~17:45
開催場所	市立砺波総合病院 北棟2階 健康センター2階会議室
出席委員名	清原 薫、上野 輝夫、小西 道雄、白石 浩一、松原 直美 神島 英弘、竹林 秀明、高畠 英信、吉原 節夫、藤澤 まゆみ
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の依頼によるMTX未治療の早期関節リウマチ患者を対象とした CDP870の第Ⅲ相検証試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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 旭化成ファーマ株式会社の依頼による原発性骨粗鬆症を対象としたAK156の第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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 日本イーライリリー株式会社の依頼による大腿骨頸部骨折治癒に対するテリパラチドの 第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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 ファイザー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたCP-690,550の第Ⅲ相試験 以下のことについて、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。            a 治験薬概要書の改訂            b 当該治験薬で発生した重篤な副作用 審議結果：承認</p>

市立砺波総合病院治験審査委員会

	<p>議題⑤ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗TNF <math>\alpha</math> 療法に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象としたCNTO136の国際共同第Ⅲ相試験</p> <p>以下のことについて、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。また、治験実施計画書治験実施体制の変更について報告された。</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a 治験薬概要書の改訂</li><li>b 同意説明文書の改訂</li><li>c 症例数追加、それに伴う変更</li><li>d 当該治験薬で発生した重篤な副作用</li></ul> <p>審議結果：承認</p>
報告事項	<ul style="list-style-type: none"><li>・武田薬品工業株式会社の依頼によるNSAID長期投与時の胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制における、TAK-438の第Ⅲ相長期継続投与試験</li></ul> <p>以下のことについて報告された。</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a 治験実施計画書 別紙2</li><li>b 治験終了報告</li></ul> <ul style="list-style-type: none"><li>・マルホ株式会社の依頼によるM801801の尋常性乾癬に対する第Ⅲ相臨床試験</li></ul> <p>治験実施計画書 別紙 1、3 の変更が報告された。</p>