

平成 25 年度第 12 回治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成26年3月26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、白石 浩一、松原 直美、神島 英弘 竹林 秀明、高畑 英信、吉原 節夫、藤澤 まゆみ
議題及び審議結果を含む主要議論の概要	<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</p> <p>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。</p> <p>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</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。</p> <ul style="list-style-type: none"> a 治験実施計画書の改訂 b 追加説明同意文書 c 当該治験薬で発生した重篤な副作用 <p>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</p> <p>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。また、治験の終了について報告された。</p> <p>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</p> <p>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。また、治験実施体制の変更について報告された。</p> <p>審議結果：承認</p>

	<p>議題⑤ 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 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。</p> <p>a 重篤な有害事象に関する報告（第1，2報） 審議結果：承認</p> <p>議題⑥ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗TNFα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CNT0136の国際共同第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>
報告事項	