平成 26 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27年3月25日(水) 17:15~17:45
開催場所	市立砺波総合病院 南棟3階 第3会議室
出席委員名	清原 薫、小西 道雄、白石 浩一、松原 直美、竹林 秀明 田嶋 和樹、高畑 英信、吉原 節夫、藤澤 まゆみ
議題及び審議	【審議事項】
結果を含む主な議論の概要	議題① 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CNTO136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
	審議にた。 審議結果:承認
	議題② 大塚製薬株式会社の依頼によるOPC-34712の統合失調症患者を対象とした用量検討試験
	治験参加カードの変更について、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 別添資料3(2015年2月13日)について報告された。 審議結果:承認
	議題③ ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるCNTO136ARA3002試験及びCNTO136ARA3003試験を完了した関節リウマチ患者を対象としたCNTO136の継続投与試験
	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
	議題④ サノフィ株式会社の依頼による中等度~重度の日本人活動性関節リウマチ患者を対象とした SAR153191の第Ⅱ/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
	議題⑤ 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第Ⅲ相国際共同試験(糖尿病性末梢神経障害性疼痛)
	 治験実施計画書 別紙 2 (2014年10月27日) 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 別紙1(2015年1月21日)について報告された。 審議結果:承認
報告事項	