

平成27年度第7回治験審査委員会 会議の記録の概要

| | |
|--------------------|--|
| 開催日時 | 平成27年10月28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、湯上 徹、松原 直美、竹林 秀明 黒河 英博、高畠 英信、本多 俊彦、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 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗TNF α 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>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 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</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 分担医師の変更 b 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 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</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 分担医師の変更 b 重篤な有害事象に関する報告書（第4報） 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④ 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)</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> |
| 報告事項 | |