

平成24年度 第10回 治験審査委員会 議事録概要

1. 開催日時 : 平成25年3月21日(木) 16時00分 ~16時30分
2. 場 所 : 独立行政法人 労働者健康福祉機構 熊本労災病院 3階応接室
(所在地 : 八代市竹原町1670)
3. 出席者 伊藤副院長、東矢副院長、吉牟田小児科部長、金子糖尿病・代謝内科部長、石田薬剤部長、大屋会計課長大屋会計課長、相緒契約係長、橋本入院係、長尾契約係、中津外部委員、深田薬剤副部長
4. 議 題 : (1)継続審議等:依頼 8社 計 10件
(2)報告事項 6件
5. 議事内容 :、

(1)継続審議 (10件)

治験依頼者 : 日本メトロニック株式会社

治験課題名 : 小血管径のネイティブ冠動脈の新規病変に対するMDT-4107 薬剤溶出型冠動脈ステント治療の臨床評価

治験責任医師: 松村 敏幸 循環器科部長

審議事項

・安全性情報、治験変更及び治験継続

審議結果

特に問題なく、「承認する」との結果となった。

治験依頼者 : 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

治験課題名 : 2型糖尿病患者を対象としたBI 1356(リナグリプチン)グリメピリドの心血管系に対する安全性を比較検討する第Ⅲ相試験

治験責任医師: 金子 健吾 糖尿病代謝内科部長

審議事項

・安全性情報及び治験継続

審議結果

特に問題なく、「承認する」との結果となった。

治験依頼者 : アストラゼネカ株式会社

治験課題名 : 心筋梗塞の既往歴のある患者を対象に、アスピリン治療下におけるAZD6140 による血栓イベント発現の予防効果をプラセボと比較する国際共同二重盲検無作為化プラセボ対照並行群間比較試験

治験責任医師: 松村 敏幸 循環器科部長

審議事項

・安全性情報及び治験継続

審議結果

特に問題なく「承認する」との結果となった。

治験依頼者：武田薬品工業株式会社

治験内容名：十二指腸潰瘍患者を対象とした TAK-438 の第Ⅲ相試験

治験責任医師：佐々木 雅人 消化器内科部長

審議事項

- ・ 安全性情報及び治験継続

審議結果

特に問題なく、「承認する」との結果となった。

治験依頼者：武田薬品工業株式会社

治験課題名：H. pyloriの一次除菌における、TAK-438／アモキシシリン／クラリスロマイシンの3剤併用療法の第3相二重盲検比較試験

治験責任医師：佐々木 雅人 消化器内科部長

審議事項

- ・ 安全性情報及び治験継続

審議結果

特に問題なく、「承認する」との結果となった。

治験依頼者：武田薬品工業株式会社

治験課題名：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 (20mg) の第3相非盲検試験

治験責任医師：池田 天史 整形外科部長

審議事項

- ・ 安全性情報及び治験継続

審議結果

特に問題なく、「承認する」との結果となった。

治験依頼者：富山化学工業株式会社

治験課題名：T-1220 の細菌性感染症患者を対象とした臨床第Ⅲ相試験
ーオープンラベル多施設共同試験ー

治験責任医師：伊藤 清隆 副院長

審議事項

- ・ 治験継続

審議結果

特に問題なく、「承認する」との結果となった。

治験依頼者：アストラゼネカ株式会社

治験課題名：末梢動脈疾患患者を対象としたチカグレロルの第Ⅲ相試験

治験責任医師：金子 泰史 副院長

審議事項

- ・ 治験継続

審議結果

特に問題なく、「承認する」との結果となった。

治験依頼者 : 第一三共株式会社

治験課題名 : 虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S(プラスグレル塩酸塩)の第Ⅲ相試験

治験責任医師: 磯田 和也 神経内科副部長

審議事項

・治験継続

審議結果

特に問題なく、「承認する」との結果となった。

治験依頼者 : クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社

治験課題名 : 関節リウマチ患者を対象とした LY2127399 第Ⅲ相試験

治験責任医師: 宮崎 眞一 関節外科部長

審議事項

・安全性情報及び治験継続

審議結果

特に問題なく、「承認する」との結果となった。

治験審査委員会外部委員の追加選定について承認された。

(2) 報告事項

日本メトロニック株式会社

治験協力者の変更

日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

治験協力者の変更

アストラゼネカ株式会社

治験協力者の変更

武田薬品工業株式会社

治験協力者の変更

富山化学株式会社

治験協力者の変更

第一三共株式会社

保険期間の延長