平成 25 年度 第 5 回 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日	平成25年9月4	日 (水)17:15~17:40 5階会議室	
出席者		小倉副委員長、有井小児科部長、田中消化器内科部長、浅野会記入の大学のでは、「大学」、「大学」、「大学」、「大学」、「大学」、「大学」、「大学」、「大学」	
	A St. ITA Lablation -	書記	濱野
	1) 治験継続の可否		
	治験薬名	MJR-35	
	一般名		
	責任医師名	藤村 尚代(産婦人科部長)	
	治験依頼者名	持田製薬株式会社	
	開発の相	後期第 相	
内容	対象疾患	子宮腺筋症	
	治験課題名	MJR-35 後期第 相試験	
	治験デザイン	ランダム化、プラセボ対照、二重盲検並行群間比較試験	
	治験薬名	MJR-35	
	一般名		
	責任医師名	藤村 尚代(産婦人科部長)	
	治験依頼者名	持田製薬株式会社	
	開発の相	後期第 相	
	対象疾患	子宮腺筋症	
	治験課題名	MJR-35 後期第 相試験	
	治験デザイン	ランダム化、プラセボ対照、二重盲検並行群間比較試験	
	【審議事項】 安全性情報 治験薬概要	等に関する報告 書の変更	
	について審議	、提出された資料に基づいて、引き続き治験を実施することの を行った。 全員一致で治験継続が承認された。	妥当性

2) 治験継続の可否

治験薬名	CS-747S
一般名	
責任医師名	上司 郁男(神経内科部長)
治験依頼者名	第一三共株式会社
開発の相	第 相
対象疾患	虚血性脳血管障害患者
治験課題名	第一三共株式会社の依頼による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 相試験
治験デザイン	多施設共同、無作為化、実薬対照、二重盲検比較試験

【審議事項】

重篤な有害事象に関する報告 安全性情報等に関する報告

以上に関して、提出された資料に基づいて、引き続き治験を実施することの妥当性 について審議を行った。

当院で起きた重篤な有害事象に関する報告および安全性情報について説明が行われ、審議の結果、全員一致で、治験継続が承認された。

3)治験継続の可否

治験薬名	TAK-438/0CT-301			
一般名				
責任医師名	山縣 正庸(整形外科部長)			
治験依頼者名	武田薬品工業株式会社			
開発の相	第 相			
対象疾患	NSAID 長期投与が必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往 を有する患者			
治験課題名	武田薬品工業株式会社の依頼による NSAID 長期投与を必要と する胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往を有する患者を対象とし た TAK-438 の第3相長期継続投与試験			
治験デザイン				

【審議事項】

安全性情報等に関する報告 治験実施計画の変更

以上に関して、提出された資料に基づいて、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った。

安全性情報および治験実施計画の変更について説明が行われ、審議の結果、全員一 致で、治験継続が承認された。

4) 治験終了報告

,				
治験薬名	TAK-385/0CT-101			
一般名				
責任医師名	藤村 尚代(産婦人科部長)			
治験依頼者名	武田薬品工業株式会社			
開発の相	第 相			
対象疾患	子宮内膜症			
治験課題名	子宮内膜症の治療における、TAK-385(10mg、20mg、40mg)の第 相長期 継続投与試験			
治験デザイン	プラセボ対照、多施設共同、長期継続投与試験			

【報告事項】

治験終了報告

以上に関して、提出された資料に基づいて、治験終了の報告が行われた。

次回開催予定日: 平成25年10月2日(水) 17時00分より