

東名厚木病院治験審査委員会 会議の記録の概要

| | |
|------------------|---|
| 開催日 | 2012年3月8日 (木) |
| 開催場所 | 東名厚木病院 3号館1階 会議室① |
| IRB委員 (■:出席者) | ■河野 昌史, ■小島 淳夫, ■戸田 由美子, ■徳原 大介 □石綿 祐樹, ■福田 美香, ■小沢 靖志, ■井上 政憲 |
| 開催時間 | 17 : 30 ~ 18 : 25 |

| | 議題 | 議論の概要 | 結果 |
|------------------|--|--|--|
| 議題① | 大日本住友製薬株式会社の依頼によるAS-3201の糖尿病性末梢神経障害患者を対象とした第Ⅲ相試験 | 治験実施計画書の変更について報告された。 (実施医療機関/治験責任医師の変更) | |
| 議題② | 大日本住友製薬株式会社の依頼によるAS-3202の糖尿病性末梢神経障害患者を対象とした第Ⅲ相試験 | 安全性情報に基づき、治験継続の適否について審議した。 | <input checked="" type="checkbox"/> 承認 <input type="checkbox"/> 修正の上で承認 <input type="checkbox"/> 却下 ※「承認」以外の場合の理由 |
| 議題③ | 大日本住友製薬株式会社の依頼によるAS-3203の糖尿病性末梢神経障害患者を対象とした第Ⅲ相試験 | 治験に関する変更について審議した。 (治験薬概要書・同意説明文書) | <input checked="" type="checkbox"/> 承認 <input type="checkbox"/> 修正の上で承認 <input type="checkbox"/> 却下 ※「承認」以外の場合の理由 |
| 議題④ | 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による中等症および重症持続型喘息患者を対象にBa679BRを吸入投与した際の安全性と有効性を評価する第Ⅲ相ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較試験 | 治験実施計画書の変更について報告された。 (治験依頼者の体制変更) | |
| 議題⑤ | 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による中等症および重症持続型喘息患者を対象にBa679BRを吸入投与した際の安全性と有効性を評価する第Ⅲ相ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較試験 | 安全性情報に基づき、治験継続の適否について審議した。 | <input checked="" type="checkbox"/> 承認 <input type="checkbox"/> 修正の上で承認 <input type="checkbox"/> 却下 ※「承認」以外の場合の理由 |
| 議題⑥ | 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による中等症および重症持続型喘息患者を対象にBa679BRを吸入投与した際の安全性と有効性を評価する第Ⅲ相ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較試験 | 治験に関する変更について審議した。 (治験実施計画書・症例報告書の見本) | <input checked="" type="checkbox"/> 承認 <input type="checkbox"/> 修正の上で承認 <input type="checkbox"/> 却下 ※「承認」以外の場合の理由 |
| 議題⑦ | 大塚製薬株式会社の依頼による2型糖尿病を対象としたOPC-262の併用療法長期試験 | 治験の終了について報告された。 | |
| 特 記 事 項 | <p>【審議事項】</p> <p>議題②③: 当IRB設置医療機関を含まない2施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑤⑥: 当IRB設置医療機関を含まない1施設からの審議依頼による</p> <p>【報告事項】</p> <p>議題①: 当IRB設置医療機関を含まない2施設からの報告による</p> <p>議題④: 当IRB設置医療機関を含まない1施設からの報告による</p> <p>議題⑦: 当IRB設置医療機関を含まない2施設からの報告による</p> | | |

(日付): 2012年3月8日

治験審査委員会委員長(署名): 河野昌史