

平成 21 年度第 5 回 山陰労災病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2009 年 8 月 11 日（火）17:00～17:40
開催場所	山陰労災病院 3 階大会議室
出席委員名	古城治彦、谷田理、岸本英彰、福谷幸二、渡邊義久、池本ちひろ、長谷川純一、前田正規、金氏武文、上羽敏彦、岡本勝
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	【審議事項】 議題① 旭化成ファーマ株式会社の依頼によるリコモジュリン点滴静注用の使用成績調査 ・使用成績調査実施要綱等提出された資料に基づき、製造販売後調査実施の妥当性について審議した。 審議結果：承認 議題② ジャパンゴアテックス株式会社の依頼によるエクスクルーダー Y 字型ステントグラフトシステムの使用成績調査 ・使用成績調査実施要綱等提出された資料に基づき、製造販売後調査実施の妥当性について審議した。 審議結果：承認 議題③ 日本化薬株式会社の依頼による膀注用イムシストの副作用・感染症報告 ・副作用詳細調査票等提出された資料に基づき、製造販売後調査実施の妥当性について審議した。 審議結果：承認 議題④ 武田薬品工業株式会社の依頼による非ステロイド性抗炎症薬長期投与患者を対象とした AG-1749 の第Ⅲ相長期安全性試験 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、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。 ・当院で発生した重篤な有害事象について、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 大日本住友製薬株式会社の依頼による肝硬変患者を対象とした HLBI の第Ⅲ相試験 ・治験実施計画書の変更について、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。 審議結果：承認 議題⑥ 大塚製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 併用時の第Ⅱ/Ⅲ相試験 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、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⑦ 大塚製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 併用時の第Ⅲ相長期安全性試験 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、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⑧ 大塚製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 非併用時の第Ⅲ相試験 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、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⑨ 大塚製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした CDP870 の MTX 非併用時の第Ⅲ相長期安全性試験 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、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⑩ 第一三共株式会社の依頼による人工股関節全置換術施行患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験 ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、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
その他	議題① 平成 21 年度第 4 回治験審査委員会（2009 年 7 月 14 日開催）分の会議の記録の概要について ・内容が確認され、当院ホームページに公表することが了承された。