

第206回 JA 北海道厚生連旭川厚生病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2009年12月7日(月) 17:15 ~ 18:00
開催場所	JA 北海道厚生連旭川厚生病院 会議室
出席委員名	高橋 昌宏、森 達也、秋葉 裕二、坂田 宏、中野 詩朗、畑山 尚生、柳川 伸幸、舟橋 美智代、宮川 正明、新田 博彰、亀畑 義彦、梅谷 俊一郎、下山 光一
議論及び審議結果を含む主な議論の概要	
継続中の治験	
議題 1	第一三共株式会社の依頼によるアクトヒブの製造販売後臨床試験(AHB007-021)
	軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。
議題 2	第一三共株式会社の依頼によるアクトヒブの製造販売後臨床試験(AHB007-022)
	軽微な治験実施計画書等の変更について報告された。
議題 3	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患患者を対象とした QAB149 の二重盲検試験(第Ⅲ相試験)
	治験が終了したことが報告された。
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(ランソプラゾール)の第Ⅲ相試験(長期併用継続投与試験)
	治験が終了したことが報告された。
議題 5	サノフィ・アベンティスの依頼による肥満2型糖尿病患者を対象とした SR141716 の第Ⅲ相試験
	治験の継続について報告された。
議題 6	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした Z-206 第Ⅲ相臨床試験
	製造販売承認を取得したことが報告された。
議題 7	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管及び腎イベント発症のハイリスク 2 型糖尿病患者を対象とした SPP100(アリスキレン)の第Ⅲ相臨床試験
	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 8	塩野義製薬株式会社の依頼による小児領域感染症を対象とした S-4661(ドリペネム水和物)の第Ⅲ相臨床試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。
	審議結果:承認
議題 9	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患患者を対象とした QAB149 の二重盲検試験(第Ⅲ相試験)
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。
	審議結果:承認
議題 10	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(ランソプラゾール)の第Ⅲ相試験(長期併用継続投与試験)
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。
	審議結果:承認
議題 11	アステラス製薬株式会社の依頼による待機的股関節全置換術患者を対象とした YM150 の第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。
	審議結果:承認
議題 12	アステラス製薬株式会社の依頼による待機的膝関節全置換術患者を対象とした YM150 の第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象報告、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。治験の継続に問題はなく、同意文書の改訂も不要と判断している旨の治験責任医師の見解が示された。
	審議結果:承認
議題 12	モニタリングSOPの改訂について

調査研究等の取扱要綱の改訂について審議した。
審議結果:承認
【製造販売後調査】
報告事項:新規 2 件、契約変更 1 件、終了 1 件
審議事項:新規 1 件承認
【委託研究】
報告事項:終了 0 件
審議事項:新規 0 件
【特記事項】