

第291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	2017年1月5日(木) 17:30 ~ 18:10
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	畑山 尚生、中野 詩朗、小川 裕二、赤羽 弘充、舟橋 美智代 宮川 正明、工藤 和寛、小山内 修、藤原 等、梅谷 俊一郎、柴波 明男

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	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(ドリベナム水和物)の第Ⅲ相臨床試験 治験資料の保存延長の必要がなくなり、廃棄可能となったことについて報告された。
議題 2	協和発酵キリン株式会社の依頼による血液透析施行中の二次性副甲状腺機能亢進症患者を対象とした KHK7580 の第Ⅲ相臨床試験(比較試験) 治験の終了について報告された。
議題 3	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象とした CNTO1959 の第Ⅲ相臨床試験 治験実施体制の軽微な変更について報告された。
議題 4	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による左室駆出率が低下した日本人慢性心不全患者を対象とした LCZ696 の第Ⅲ相試験 当該治験薬で国内外において発生した未知重篤な有害事象報告に基づき、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。現時点で特別な対応は不要であり、今回の報告による同意説明文書等の改訂は不要で、治験の継続に問題はない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 5	EA ファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象とした AJM300 の第Ⅲ相臨床試験 当該治験薬で国内において発生した未知重篤な有害事象報告に基づき、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。現時点で特別な対応は不要であり、今回の報告による同意説明文書等の改訂は不要で、治験の継続に問題はない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 6	協和発酵キリン株式会社の依頼による血液透析施行中の二次性副甲状腺機能亢進症患者を対象とした KHK7580 の第Ⅲ相臨床試験(比較試験) 当該治験薬で国内において発生した未知重篤な有害事象報告等に基づき、治験を実施することの妥当性について審議した。現時点で特別な対応は不要であり、今回の報告による同意説明文書等の改訂は不要で、治験の実施に問題はない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 7	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象とした CNTO1959 の第Ⅲ相臨床試験 当該治験薬で海外において発生した未知重篤な有害事象報告に基づき、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。現時点で特別な対応は不要であり、今回の報告による同意説明文書等の改訂は不要で、治験の継続に問題はない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

【製造販売後調査】

報告事項:	終了 2 件
審議事項:	なし

【自主研究】

報告事項:	なし
審議事項:	なし

【特記事項】

特記事項:	
-------	--