

第 200 回治験審査委員会議事録概要

日 時：2014年 5月 12日(月) 17:00～18:00

場 所：第三会議室

出席者：梶原（内科副院長）、田山（整形外科部長）、山澤（薬剤部部長）、白川（検査部技師長）、
坂本（看護部部長）、藤田（総務部部長）、松前（外部委員）

欠席者：古賀（循環器内科部長）

1. 確認事項

1) 鈴木委員が退職のため委員から削除となったことを報告し、2014年4月1日付の任命書を確認した。
また2014年4月1日付の治験取扱い規則の改訂について確認し、全員一致で承認された。

2) 第199回治験審査委員会議事録の確認を行い、全員一致で承認された。

3) 迅速審査

(1) 治験実施計画書変更の審査

①S-1

依頼者名：大鵬薬品

治験課題：大鵬薬品工業株式会社の依頼によるS-1の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験

申請科：肝臓内科

審査事項：治験実施計画書変更の可否

迅速審査日：2014年3月3日 承認

(2) 臨床試験の審査

①実施計画書変更の審査

18件

迅速審査日：2014年4月1日 承認

以上、迅速審査の理由と内容を説明し、全員一致で承認された。

2. 審議事項

1) 治験実施計画書変更、有害事象報告、治験終了等の審査

①S-1

依頼者名：大鵬薬品

治験課題：大鵬薬品工業株式会社の依頼によるS-1の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験

申請科：肝臓内科

審査事項：治験終了報告書の可否

審査結果：全員一致で治験終了の確認を承認した。

②CS747-S(J303)

依頼者名：第一三共

治験課題：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Ⅲ相試験

申請科：脳血管内科・脳神経外科

審査事項：重篤な有害事象に関する報告書、新たな安全性に関する報告書、治験実施計画書変更の可否

審査結果：全員一致で重篤な有害事象に関する報告書、新たな安全性に関する報告書、治験実施計画書変更の確認を承認した。

③CS747-S(J304)

依頼者名：第一三共

治験課題：第一三共株式会社の依頼による高齢又は低体重の虚血性脳血管障害を対象としたCS-747S（プラスグレル塩酸塩）の第Ⅲ相試験

申請科：脳血管内科・脳神経外科

審査事項：新たな安全性に関する報告書、治験実施計画書変更の可否

審査結果：全員一致で新たな安全性に関する報告書、治験実施計画書変更の確認を承認した。

④K-134

依頼者名：興和

治験課題：興和株式会社の依頼によるK-134の間歇性跛行患者に対する二重盲検比較試験および長期投与試験(第Ⅱ相)

申請科：血管外科

審査事項：重篤な有害事象に関する報告書、新たな安全性に関する報告書、K-134治験の同意説明文書不備に関する報告書の可否

審査結果：全員一致で重篤な有害事象に関する報告書、新たな安全性に関する報告書、K-134治験の同意説明文書不備に関する報告書の確認を承認した。

⑤DSP-1747

依頼者名：大日本住友

治験課題：大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-1747の第2相試験

申請科：肝臓内科

審査事項：新たな安全性に関する報告書の可否

審査結果：全員一致で新たな安全性に関する報告書の確認を承認した。

⑥NS-304

依頼者名：日本新薬

治験課題：日本新薬株式会社の依頼による間歇性跛行を伴う閉塞性動脈硬化症患者を対象としたNS-304の用量探索試験（前期第Ⅱ相）

申請科：血管外科

審査事項：新たな安全性に関する報告書、治験実施計画書変更の可否

審査結果：全員一致で新たな安全性に関する報告書、治験実施計画書変更の確認を承認した。

⑦S-888711

依頼者名：塩野義

治験課題：塩野義製薬株式会社の依頼による血小板減少患者を対象としたS-888711の第3相臨床試験

申請科：肝臓内科

審査事項：新たな安全性に関する報告書、治験終了報告書の可否

審査結果：全員一致で新たな安全性に関する報告書、治験終了報告書の確認を承認した。

3. 製造販売後調査の審査

- | | |
|--------------|------|
| 1) 新規医薬品の審査 | 2件承認 |
| 2) 新規医療機器の審査 | 2件承認 |
| 3) 調査終了の審査 | 2件承認 |