

第199回治験審査委員会議事録概要

日時：2014年 3月 3日(月) 17:00～17:50

場所：第二会議室

出席者：梶原（内科副院長）、古賀（循環器内科部長）、鈴木（脳神経外科部長）、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：田山（整形外科部長）

1. 確認事項

1)第198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。

2)迅速審査

(1) 製造販売後調査の審査

- | | | |
|-------------------|----|----|
| ①新規医薬品の審査 | 2件 | |
| 迅速審査日：2013年12月16日 | | 承認 |
| 迅速審査日：2013年12月25日 | | 承認 |
| ②実施計画書変更の審査 | 1件 | |
| 迅速審査日：2013年12月18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、有害事象報告等の審査

①CS747-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の承認を承認した。

②CS747-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：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の承認を承認した。

③K-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：新たな安全性に関する報告書、治験実施状況報告書の可否

審査結果：全員一致で新たな安全性に関する報告書の承認と治験の継続を承認した。

④DSP-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。

⑤NS-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。

3. 製造販売後調査の審査

1) 調査終了の審査 2件承認

4. 臨床試験の審査

1)新規臨床試験の審査

①Stage Ⅲ結腸癌に対する術後補助化学療法としての S-1+Oxaliplatin(C-SOX)療法の効果・安全性確認試験

審査事項：臨床試験実施の可否

審査結果：全員一致で本試験の実施を承認した。