

2015年度 第1回 浦添総合病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2015年4月22日(水) 13:00～13:25
開催場所	浦添総合病院 2階会議室
出席委員名	比嘉 保 (I-4 審議不参加)、宮城 洋一、比嘉 武宏、田中 桂子、寺田 生子 宮城 吉晴、新里 誠一郎、石垣 昌伸、内間 庸文
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>I 治験の継続に係る審査、検討及び報告事項</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>大日本住友製薬株式会社の依頼による糖尿病性末梢神経障害患者を対象とした AS-3201 の第Ⅲ相試験  <b>【審議】</b>            1) 当該治験薬で発生した副作用の定期報告について、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  <b>【報告】</b>            2) 審議依頼施設における治験終了が報告された。(1施設)</li> <li>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 (プラズグレル塩酸塩) の既存治療対照第Ⅲ相二重盲検比較試験  <b>【報告】</b>            1) 目標症例数追加の迅速審査結果(承認)について報告した。</li> <li>サノフィ株式会社の依頼による急性冠症候群を発症した高コレステロール血症の患者を対象とした Alirocumab の第Ⅲ相試験  <b>【審議】</b>            1) 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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</li> <li>アストラゼネカ株式会社の依頼によるチカグレロルの第Ⅲ相試験  <b>【審議】</b>            1) 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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</li> <li>大正製薬株式会社の依頼による TS-091 の第Ⅱ相試験            1) 初回審査より1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。            審議結果：承認            2) 治験実施計画書、同別紙1、同別紙2、同別紙3の変更、説明文書、同意文書の変更、治験薬概要書の変更について、変更事項の妥当性について審議した。            審議結果：承認</li> </ol> <p>II セントラル IRB 報告</p>

	<p>1. Amgen 社の臨床的に明らかな心血管系疾患を有する患者を対象とした AMG145 をスタチン療法と併用した時の更なる LDL コレステロール低下が主要な心血管系事象に与える影響を評価する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検試験</p> <p><b>【報告】</b></p> <p>1) 2015 年 3 月 18 日審議事項の承認を報告した。</p>
特記事項	<p>I 1. : 当 IRB 設置医療機関を含む 2 施設からの依頼による。</p> <p>I 5. : 1 施設からの依頼による</p>