第53回治験·臨床研究倫理審查委員会議事録

開催年月日	平成 22 年 5月 21日 (金) 15:00~16:0	0
開催場所	社会保険下関厚生病院 7F研修室	
参加委員名	安藤 彰② 脳神経外科部長 西岡 千秋 乗蓮寺住職(外部委員) 浜崎 裕治 株式会社データ・マックス顧 江上 哲弘 外科主任部長 小野 恭平 消化器内科主任部長 瀬戸口美保子 病理部長 末廣 勉 薬剤部長 中野 健治 事務局長 古本 たつ子 看護局長 石坂 喜代美 情報管理室係長	
	◎治験審査委員会委員長	(敬称略)
欠席委員名	なし	
その他参加者	沖田 極 病院長 院内 CRC 兼 治験事務局 大西 利彦	
	治験事務局 西村 亜希子	(敬称略)
特記事項	司会・進行は委員長が行った。	

《治験審查》

【新たな安全性情報に関する報告についての審議と採決】

学昭 1 1	DMC FOOCCA	1 - : : 1	公Ⅲ+ □	進行肝	ブリストル・	海外で認められた重篤な副作用報告
議題 1-1	BMS-582664	brivanib	第Ⅲ相	細胞癌	マイヤース゛	(2010年4月20日,4月27日,5月6日報告分)

- 1)薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関し、審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、申請科に属している小野恭平委員は審議採決には参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-2	DMC E00664 0	hadaanih	第Ⅲ相	進行肝	ブリストル・	海外で認められた重篤な副作用報告
	BMS-582664-2	brivanib	舟Ⅲ 阳	細胞癌	マイヤース゛	(2010年4月20日,4月27日,5月6日報告分)

- 1)薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関し、審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、申請科に属している小野恭平委員は審議採決には参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-3	YM150	第Ⅲ相	術後静脈血栓	アステラス	国内及び海外で認められた重篤な副作用報告
		71.	塞栓症予防		(2010年4月14日,4月22日,5月6日報告

- 1)薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関し、審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-4	0PC-41061	トルハ゛	第Ⅲ相	肝性浮腫	大塚製薬	海外で認められた重篤な副作用報告
	000 41001	プ [°] タン	分皿作	711生行理	八塚表架	(2010年5月12日報告分)

- 1)薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関し、審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、申請科に属している小野恭平委員は審議採決には参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

【治験関係報告】

議題 2-1	YM150	第Ⅲ相	術後静脈血栓 塞栓症予防	アステラス	治験終了報告書
--------	-------	-----	-----------------	-------	---------

薬剤部・CRC 大西より、上記治験の報告に関して審議資料を用いて説明があった。

議題 2-2 OPC-41061 トルハ・ プ・タン	第Ⅲ相 肝	F性浮腫 大塚製薬	実施計画書等の変更について
-------------------------------	-------	-----------	---------------

薬剤部・CRC 大西より、上記治験の報告に関して審議資料を用いて説明があった。

【治験実施計画等の変更承認願についての審議と採決】

議題 3-1 OPC-41061 トルバ プタン	第Ⅲ相	肝性浮腫	大塚製薬	同意説明文書の改訂について
--------------------------	-----	------	------	---------------

- 1) 薬剤部・CRC 大西より、上記治験の治験実施計画等の変更承認願に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、申請科に属している小野恭平委員は質疑応答、審議採決に参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験実施計画等の変更承認願は全委員一致で 「承認する」に決定した。

議題 3-2 OPC-41061	トハバ プタン 第 Ⅲ 相	肝性浮腫	大塚製薬	治験責任医師等の職名変更について
------------------	----------------------------	------	------	------------------

- 1)薬剤部・CRC 大西より、上記治験の治験実施計画等の変更承認願に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、申請科に属している小野恭平委員は質疑応答、審議採決に参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験実施計画等の変更承認願は全委員一致で「承認する」に決定した。