

第152回治験審査委員会議事録

開催年月日	平成30年8月31日(金) 15:00~16:00
開催場所	独立行政法人地域医療機能推進機構下関医療センター 7階 研修室
参加委員名	瀬戸口美保子◎ 病理診断科医長 浜崎 裕治 株式会社データ・マックス顧問(外部委員) 楠 佳子 無職(外部委員) 飯田 武 消化器内科部長 徳久 善弘 消化器外科部長 小倉 秀美 薬剤科長 玉栄 幸信 事務部長 古本 たつ子 看護部長 山本 幸恵 総務企画課 総務係員 ◎治験審査委員会委員長 (敬称略)
欠席委員名	田中 邦剛 耳鼻咽喉科部長 西岡 千秋 乗蓮寺住職(外部委員) 薬剤科 久保田が欠席の為、説明は薬剤科 小倉秀美委員が行った。
その他参加者	治験事務局 小川 さやか (敬称略)
特記事項	司会・進行は委員長が行った。

《治験審査》

【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 1-1	SAR231893	第Ⅲ相	両側性の鼻茸を有する患者	サフィ	治験薬概要書の変更
--------	-----------	-----	--------------	-----	-----------

- 1) 薬剤科 小倉より、上記治験の治験に関する変更申請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、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-2	ダバグリフロジン	第Ⅲ相	心不全患者	アストラゼネカ	その他 (Thank you letter) について
--------	----------	-----	-------	---------	-----------------------------

- 1) 薬剤科 小倉より、上記治験の治験に関する変更申請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、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

【新たな安全性情報に関する報告についての審議と採決】

議題 2-1	BAY 59-7939	第Ⅲ相	冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者	バイエル	国内及び海外で認められた重篤な副作用報告 (2018年7月19日, 8月6日報告分)
--------	-------------	-----	-----------------	------	--

- 1) 薬剤科 小倉より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関し以下の内容が説明された。
- 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 2-2	SAR231893	第Ⅲ相	両側性の鼻茸を有する患者	サファイ	国内及び海外で認められた重篤な副作用報告 (2018年7月24日, 8月9日報告分)
--------	-----------	-----	--------------	------	--

- 1) 薬剤科 小倉より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関し以下の内容が説明された。
- 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 2-3	ダバグリフロジン	第Ⅲ相	心不全患者	アストラゼネカ	国内及び海外で認められた重篤な副作用報告 (2018年7月17日, 7月31日報告分)
--------	----------	-----	-------	---------	---

- 1) 薬剤科 小倉より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関し以下の内容が説明された。
- 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 2-4	ダバグリフロジン	第Ⅲ相	心不全患者	アストラゼネカ	国内で認められた重篤な副作用報告 (2018年8月14日報告分)
--------	----------	-----	-------	---------	----------------------------------

- 1) 薬剤科 小倉より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関し以下の内容が説明された。
- 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。

【使用成績調査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 ナーブロック筋注 2500 単位 使用成績調査 (変更内容：実施要綱等)

- 1) 薬剤科 小倉より、上記使用成績調査、実施要綱等の変更に関し資料にそって内容等が説明された。
- 2) 説明に引き続き本使用成績調査、実施要綱等の変更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、本使用成績調査、実施要綱等の変更の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 3-2 イキセキズマブ特定使用成績調査 (変更内容：実施期間)

- 1) 薬剤科 小倉より、上記特定使用成績調査、実施期間の変更に関し資料にそって内容等が説明された。
- 2) 説明に引き続き本特定使用成績調査、実施期間の変更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、本特定使用成績調査、実施期間の変更の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。