

治験審査委員会

開催日時	平成 22年 10月 18日(月) 17:15～ 18:15
開催場所	治験モニタリング室
出席委員	出席者:井上勝美、金井英俊、竹内良夫、増田和久、 田中明、有田武史、片江香津美、里田佳代子、井芹信彦 欠席者:相部仁、三木浩司、島村秀一

議題	依頼者名	Cook Japan
	成分記号 (治験コード名)	Cook Japan-01
	開発の相	II
	対象疾患	
審議内容	・当院の重篤な有害事象について報告があり、治験の継続の妥当性について審議した。	
審議結果	継続承認	

議題	依頼者名	興和株式会社
	成分記号 (治験コード名)	興和-01
	開発の相	II
	対象疾患	
審議内容	・依頼者より提出された安全性情報に基づき、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	継続承認	

議題	依頼者名	サノフィ・アベンティス株式会社
	成分記号 (治験コード名)	サノフィ・アベンティス-02
	開発の相	III
	対象疾患	末梢動脈疾患
審議内容	・補償制度概要の変更について審議した。 ・依頼者より提出された安全性情報に基づき、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	継続承認	

議題	依頼者名	グラクソ・スミスクライン株式会社
	成分記号 (治験コード名)	グラクソ・スミスクライン-02
	開発の相	III
	対象疾患	慢性冠動脈性心疾患
審議内容	・中間報告がなされた。 ・治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更について審議した。 ・依頼者より提出された安全性情報に基づき、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	継続承認	

議題	依頼者名	武田薬品工業株式会社
	成分記号 (治験コード名)	武田薬品工業-02
	開発の相	II
	対象疾患	
審議内容	<ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書別紙の変更について審議した。 ・終了報告がなされた。 ・依頼者より提出された安全性情報に基づき、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	

議題	依頼者名	興和株式会社
	成分記号 (治験コード名)	興和-01
	開発の相	II
	対象疾患	
審議内容	<ul style="list-style-type: none"> ・依頼者より提出された安全性情報に基づき、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	継続承認	

議題	依頼者名	ポストン・サイエンティフィックジャパン株式会社
	成分記号 (治験コード名)	ポストン・サイエンティフィックジャパン-01
	開発の相	III
	対象疾患	新規冠動脈疾患
審議内容	<ul style="list-style-type: none"> ・依頼者より提出された安全性情報に基づき、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	継続承認	

議題	依頼者名	ポストン・サイエンティフィックジャパン株式会社
	成分記号 (治験コード名)	ポストン・サイエンティフィックジャパン-02
	開発の相	III
	対象疾患	新規小口径冠動脈病変
審議内容	<ul style="list-style-type: none"> ・依頼者より提出された安全性情報に基づき、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	継続承認	

議題	依頼者名	ファイザー株式会社
	成分記号 (治験コード名)	ファイザー-01
	開発の相	II
	対象疾患	
審議内容	<ul style="list-style-type: none"> ・治験実施期間の延長について審議した。 ・依頼者より提出された安全性情報に基づき、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	継続承認	

議題	依頼者名	ニプロ株式会社
	成分記号 (治験コード名)	ニプロ-01
	開発の相	III
	対象疾患	ステント内再狭窄
審議内容	<ul style="list-style-type: none"> ・治験実施期間の延長について審議した。 ・治験実施計画書別冊の変更、同意説明文書の改訂について審議した。 ・当院の重篤な有害事象について報告があり、治験の継続の妥当性について審議した。 	
審議結果	継続承認	

議題	依頼者名	ニプロ株式会社
	成分記号 (治験コード名)	ニプロ-02
	開発の相	III
	対象疾患	冠動脈小血管狭窄
審議内容	<ul style="list-style-type: none"> ・治験実施期間の延長について審議した。 ・治験実施計画書別冊の変更、同意説明文書の改訂について審議した。 	
審議結果	継続承認	

議題	依頼者名	第一三共株式会社
	成分記号 (治験コード名)	第一三共-02
	開発の相	III
	対象疾患	静脈血栓塞栓症
審議内容	<ul style="list-style-type: none"> ・目標被験者数の追加、治験実施計画書・同意説明文書・症例報告書見本・患者さん用ブックレットの変更について審議した。 ・依頼者より提出された安全性情報に基づき、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	継続承認	

議題	依頼者名	アボットバスキュレーションジャパン
	成分記号 (治験コード名)	アボットバスキュレーション-01
	開発の相	Ⅲ
	対象疾患	日本人被験者を対象としたAVJ-09-385冠動脈ステントの臨床評価
審議内容	<ul style="list-style-type: none"> ・治験契約書・治験機器概要書の変更について審議した。 ・依頼者より提出された安全性情報に基づき、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	継続承認	

議題	依頼者名	武田薬品工業株式会社
	成分記号 (治験コード名)	武田薬品工業-06
	開発の相	Ⅱ
	対象疾患	
審議内容	<ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書別紙の変更について審議した。 ・依頼者より提出された安全性情報に基づき、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	継続承認	

議題	依頼者名	武田薬品工業株式会社
	成分記号 (治験コード名)	武田薬品工業-05
	開発の相	Ⅲ
	対象疾患	透析導入前・ESA製剤未投与の慢性腎臓病患者
審議内容	<ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書別紙の変更について審議した。 ・依頼者より提出された安全性情報に基づき、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。 ・当院の重篤な有害事象について報告があり、治験の継続の妥当性について審議した。 	
審議結果	継続承認	

議題	依頼者名	武田薬品工業株式会社
	成分記号 (治験コード名)	武田薬品工業-07
	開発の相	III
	対象疾患	腹膜透析中の慢性腎臓病患者
審議内容	<ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書・症例報告書見本・治験実施計画書別紙・同意説明文書の変更について審議した。 ・依頼者より提出された安全性情報に基づき、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。 ・当院の重篤な有害事象について報告があり、治験の継続の妥当性について審議した。 	
審議結果	継続承認	

議題	依頼者名	武田薬品工業株式会社
	成分記号 (治験コード名)	武田薬品工業-08
	開発の相	III
	対象疾患	透析導入前・rHuEPO投与中の慢性腎臓病患者
審議内容	<ul style="list-style-type: none"> ・依頼者より提出された安全性情報に基づき、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	継続承認	

議題	依頼者名	武田薬品工業
	成分記号 (治験コード名)	武田薬品工業-09
	開発の相	III
	対象疾患	透析導入前・ESA製剤未投与の慢性腎臓病患者
審議内容	<ul style="list-style-type: none"> ・依頼者より提出された安全性情報に基づき、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	

議題	依頼者名	ジョンソン・エンド・ジョンソン
	成分記号 (治験コード名)	ジョンソン・エンド・ジョンソン-02
	開発の相	III
	対象疾患	浅大腿動脈閉塞症患者
審議内容	<ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書別紙の変更について報告された。 	
審議結果		

議題	依頼者名	日本ステントテクノロジー
	成分記号 (治験コード名)	日本ステントテクノロジー-01
	開発の相	Ⅲ
	対象疾患	虚血性心疾患
審議内容	・治験実施計画書別紙の変更について報告された。	
審議結果		

議題	依頼者名	武田薬品工業
	成分記号 (治験コード名)	武田薬品工業-10
	開発の相	Ⅲ
	対象疾患	急性冠症候群における2型糖尿病患者
審議内容	・申請書類ならびに資料に基づき、当院における治験実施の妥当性について審議した。	
審議結果	承認	