第184回さいたま赤十字病院治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時	平成24年3月6日(火)16:00~16:45
開催場所	さいたま赤十字病院 本館5階 第1会議室
出席委員名	半田副院長,荻原院外委員,渋井院外委員,藤掛部長,猪股副部長,斎藤部長,橋口副部長,星課長,
	小野課長,菅原係長
議題及び審	【審議事項】
議結果を含	①再発性多発性硬化症患者を対象とした FTY720(フィンゴリモド塩酸塩)の
む主な議論	継続投与の第Ⅱ相臨床試験(田辺三菱)
の概要	議題:他施設における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.治
	験に関する変更申請について適格性の観点から審議をした.
	審議結果:承認
	②自覚的耳鳴患者を対象とした KRP-209(ネラメキサン)の第 II 相臨床試験(杏林製薬)
	議題:治験薬に関する研究報告に基づき、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.治験
	に関する変更申請について適格性の観点から審議をした.
	審議結果:承認
	③NSAID 長期投与を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往を有する患者を対象とした TAK-438 の第3
	相二重盲検比較試験(武田薬品工業)
	議題:施設における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
	④NSAID 長期投与を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往を有する患者を対象とした TAK-438 の第3
	相長期継続投与試験(武田薬品工業)
	議題:施設における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
	⑤食事/運動療法に加えてシタグリプチン単剤治療で十分な血糖コントロールが得られない日本人2型糖
	尿病患者を対象とした MK-0431A/0N0-5435A の二重盲検比較試験
	議題:治験に関する変更申請について適格性の観点から審議をした.
	審議結果:承認
特記事項	以下の項目について審議,報告がされた.
	実施中の臨床研究の審査申請及び報告
	製造販売後調査実施許可申請
	製造販売後調査終了報告
	製造販売後調査変更申請
	その他
	次回 2012 年 5 月 1 日 16 時から開催予定