

## 第63回 済生会今治病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2013年4月25日（木）17：30～17：55
開催場所	済生会今治病院 4F 会議室
出席委員名	岡部 泰男、美馬 敦、真鍋 俊治、白石 俊隆、大本 昌樹、野間 篤、矢野 栄二、藤原 嘉隆、寺尾 幸佳、越智 泰彦
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題1 武田薬品工業株式会社の依頼による急性心疾患を発症した2型糖尿病患者を対象としたSYR-322の第Ⅲ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>○重篤な有害事象の報告： 当院で発生した重篤な有害事象の報告を受け、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。</li> <li>○安全性情報： 治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>○治験実施計画書等の軽微な変更： 治験実施計画書別紙の改訂に基づき報告された。</li> <li>○治験終了の報告： 治験終了報告書に基づき報告された。</li> </ul> <p>議題2 武田薬品工業株式会社の依頼による低用量アスピリン長期投与時の胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の発症抑制に関するTAK-438の第3相長期継続投与試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>○重篤な有害事象の報告： 当院で発生した重篤な有害事象の報告を受け、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。</li> <li>○安全性情報： 治験薬の安全性に関する情報を入手したことを受け、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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題3 興和株式会社の依頼によるHMG-CoA還元酵素阻害薬で治療中の患者を対象としたK-877の長期投与試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>○治験に関する変更： 治験実施計画書及び同意説明文書の変更に基づき、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。</li> </ul>

	<p>審議結果：承認</p> <p>議題 4 日本ベーリング・イングルハイム株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした BI10773 の第Ⅲ相試験</p> <p>【報告事項】</p> <p>○治験終了の報告：</p> <p>治験終了報告書に基づき報告された。</p> <p>議題 5 アストラゼネカ株式会社の依頼による心筋梗塞の既往がある患者を対象とした AZD6140 の第Ⅲ相試験</p> <p>【報告事項】</p> <p>○迅速審査の報告：</p> <p>迅速審査の内容と結果に基づき報告された。</p> <p>(2013 年 4 月 15 日実施：目標とする被験者数の変更、承認)</p>
特記事項	