

第 107 回大阪回生病院治験審査委員会 議事概要

開催日時：平成 25 年 8 月 21 日（水） 16:05～16:45

開催場所：大阪回生病院 6 階大会議室

出席委員：大井元晴（委員長）、谷口充孝、関谷正志、加藤敦子、大野郁子、金力賢治、中川和重、山口健司、谷口建夫（外部委員）、鈴木ちえ子（外部委員）

【審議事項】

- ① ファイザー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした SC-66110 の第Ⅲ相試験
安全性情報：「安全性情報等に関する報告書」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：「治験に関する変更申請書」に基づき、治験に関する変更について審議した。
審議結果：承認
- 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
安全性情報：「安全性情報等に関する報告書」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：「治験に関する変更申請書」に基づき、治験に関する変更について審議した。
審議結果：承認
- ③ 武田薬品工業株式会社の依頼による、NSAID 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
安全性情報：「安全性情報等に関する報告書」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：「治験に関する変更申請書」に基づき、治験に関する変更について審議した。
審議結果：承認
- ④ アステラス製薬株式会社依頼による ASP0456 第Ⅱ相試験
安全性情報：「安全性情報等に関する報告書」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 アストラゼネカ株式会社の依頼による難治性逆流性食道炎患者を対象とした D961H の第Ⅲ相試験
安全性情報：「安全性情報等に関する報告書」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
- ⑥ アステラス製薬依頼の過敏性腸症候群を対象とする YM060 長期投与試験
継続審査：「治験実施状況報告書」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

⑦ 治験審査委員会開催日程(2014 年)について

開催予定日時は、IRB 標準業務手順書手順書通り、各月第 3 水曜日 16 時からとすることを確認した。

病院ホームページに掲載予定。

審議結果：承認。

以上