治験審査委員会

開催日時	平成 22年 3月 29日(月) 17:15~ 18:00
開催場所	治験モニタリング室
出席委員	出席者:金井英俊、田中明、岩淵成志、相部仁、竹内良夫、 三木浩司、増田和久、片江香津美、井芹信彦 欠席者:里田佳代子、島村秀一

議題	依頼者名	Cook Japan株式会社
	成分記号 (治験コード名)	Cook Japan-01
	開発の相	П
	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

	依頼者名	テルモ株式会社
議題	成分記号 (治験コード名)	テルモー02
	開発の相	${\rm I\hspace{1em}I\hspace{1em}I}$
	対象疾患	新規病変による虚血性心疾患
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。・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-02
	開発の相	${ m II}$
	対象疾患	
ź	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。
2	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	${\mathbb I}$
	対象疾患	
ś	審議内容	・迅速審査にて治験実施期間の延長が承認となった報告があった。・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。・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	サノフィ・アヘンティス株式会社
	成分記号 (治験コード名)	サノフィ・アヘンティス-01
	開発の相	${ m I\hspace{1em}I}$
	対象疾患	安定狭心症/陳旧性心筋梗塞
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・アヘブンティス株式会社
	成分記号 (治験コード名)	サノフィ・アヘンティス-02
	開発の相	${ m I\hspace{1em}I}$
	対象疾患	末梢動脈疾患
審議内容		・治験実施計画書別紙の変更について報告があった。・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	
	対象疾患	慢性冠動脈性心疾患
ź	審議内容	・治験実施計画書、治験実施体制、モニター一覧、監査担当一覧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 2 / 5

議題	依頼者名	ボストン・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)	ホ [・] ストン・サイエンティフィックシ [・] ャハ°ン−01
	開発の相	${ m I\hspace{1em}I}$
	対象疾患	新規冠動脈疾患
審議内容		・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	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	${\mathbb I}$
	対象疾患	
:	審議内容	・治験薬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	第一三共株式会社
	成分記号 (治験コード名)	第一三共-01
	開発の相	${\mathbb I}$
	対象疾患	
51	審議内容	・中間報告がなされた。・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		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	${ m III}$
	対象疾患	ステント内再狭窄
審議内容		・治験実施計画書、治験実施計画書別紙、症例報告の見本、同意説明文書の変更について審議した。
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	${ m I\hspace{1em}I}$
	対象疾患	冠動脈小血管狭窄
ś	審議内容	・治験実施計画書、治験実施計画書別紙、症例報告の見本、同意説明文書の変更について審議した。
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-03
	開発の相	П
	対象疾患	
3	審議内容	・中間報告がなされた。・治験実施体制の変更について報告があった。・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	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	・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	ボストン・サイエンティフィックジャバン株式会社
	成分記号 (治験コード名)	ホ [・] ストン・サイエンティフィックシ [・] ャハ [°] ン−02
	開発の相	
	対象疾患	新規小口径血管冠動脈疾患
審議内容		・治験実施計画書、治験実施計画書別紙の変更について、また症例報告書の 見本、 治験参加カードについて審議した。
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-04
	開発の相	${\mathbb I}$
	対象疾患	
審議内容		・迅速審査にて症例追加、治験費用について承認となった報告があった。・保険外併用療養費支給対象外経費の取り扱いについて審議した。・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

	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 対象疾患	Ⅲ 透析導入前・ESA製剤未投与の慢性腎臓病患者
審議内容		・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	アボットハ、スキュラーシ、ャハ゜ン
	成分記号 (治験コード名)	アボットハ、スキュラーシ、ャハ°ンー01
	開発の相	Ш
	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		・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		条件付き承認 (同意説明文書の代諾者署名欄を削除し訂正した上で承認とする)