

平成27年度第1回 独立行政法人南和歌山医療センター受託研究(治験)審査委員会 会議の記録の概要  
 国立病院機構

開催場所	南和歌山医療センター 第一会議室	開催日時	平成27年4月6日(月) 16時00分～16時50分
出席委員名	橋爪俊和、石塚正行、籾内以和夫、木下貴裕、中村善也、辻孝、山本佳司、吉村良、足川財啓、松元由美、望月知奈美、岡耕二、廣畠民夫、恩地俊夫、山本高正		
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題① 塩野義製薬株式会社の依頼による第2/3相試験（継続長期投与試験）          • 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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</p> <p>議題② 塩野義製薬株式会社の依頼による注意欠如・多動症を対象としたS-877489のPh2/3試験          • 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。          • 治験薬概要書改訂の妥当性について審議した。          審議結果：承認</p> <p>議題③ 塩野義製薬株式会社の依頼による注意欠如・多動症を対象としたS-877489の長期投与試験          • 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。          • 治験薬概要書改訂の妥当性について審議した。          審議結果：承認</p> <p>議題④ アッヴィ合同会社の依頼による日本人C型慢性肝炎患者を対象としたABT-450/r/ABT-267投与の有効性及び安全性を評価するための第III相試験          • 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。          • 当院で発生した重篤な有害事象について、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</p> <p>議題⑤ アッヴィ合同会社の依頼による日本人C型慢性肝炎患者を対象としたABT-450/r/ABT-267及びリバビリン併用投与の有効性及び安全性を評価するための第III相試験          • 当該治験薬および併用薬で発生した重篤な副作用について、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</p> <p>議題⑥ バイエル薬品株式会社の依頼によるBAY63-2521の第II相試験          • 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。          • 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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</p> <p>議題⑦ バイエル薬品株式会社の依頼によるBAY q 6256(iloprost)の第III相試験          • 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。          • 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <p>議題① 塩野義製薬株式会社の依頼による第2/3相試験（継続長期投与試験）          • 治験実施計画書別紙の変更について報告された。</p> <p>議題② 塩野義製薬株式会社の依頼による注意欠如・多動症を対象としたS-877489のPh2/3試験          • 治験実施計画書別紙の変更について報告された。</p> <p>議題③ 塩野義製薬株式会社の依頼による注意欠如・多動症を対象としたS-877489の長期投与試験          • 治験実施計画書別紙の変更について報告された。</p> <p>議題④ 富山化学工業株式会社の依頼による市中肺炎患者を対象としたT-4288の臨床第II相試験          • 治験実施計画書別紙の変更について報告された。</p>		

以上