2009 年度 第 6 回 医療法人恒生堂永田整形外科病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

【開催日時】2009年 6月 23日(火曜日) 13:00~14:15

【開催場所】医療法人恒生堂永田整形外科病院 2階会議室

【住 所】福岡県大牟田市原山町 1-1

【出席者】出席者数 8名/(8名)

氏名	職業資格及び所属	出欠	備考
永田 見生	医師 / 久留米大学医学部長(整形外科主任教授)	出席	委員長
吉岡 仙弥	医師 / 医療法人吉岡クリニック 理事長	出席	副委員長
原賀 稔	内科医師	出席	
倉八 寛之	薬剤師 / 薬剤室室長	出席	
永田 榮子	理事	出席	
出田 一夫	事務局長	出席	
下瀬 和枝	大牟田医師会看護専門学校 副校長	出席	
光広 洋子	介護福祉士 / 有限会社モルゲン88 所長	出席	

1. 報告事項(迅速審査の報告)

議題		ヤンセンファーマ株式会社の依頼による変形性関節症又は腰痛症患者を対象と		
可找	起	した JNS020QD の第	相試験	
審議事項 契約症例数の追加		契約症例数の追加	: 1 施設	
結	果	承認	2009年5月27日 迅速審査	

2. 審議事項

議題	アボット ジャパン	/株式会社の依頼による日本人関節リウマチ患者を対象とした	
一	アダリムマブ(D2E	〒7)の第 相試験	
審議事項	安全性に関する報告	告:1 施設	
審議内容	海外の市販後におり	する重篤な有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの	
番 硪 内 台	妥当性について審議した。		
結 果	承認	当該審議について、出席委員全員一致で、承認された。	

144 55	中外製薬株式会社る	および大正製薬株式会社の依頼による骨粗鬆症を対象とした	
議題	Ro200-5450 の第	/ 相試験	
	安全性に関する韓	报告:7 施設	
安华市场	治験実施計画改訂	汀書の変更:7 施設	
審議事項	重篤な有害事象に	こ関する報告:2 施設	
	治験分担医師の変	变更:1 施設	
	当該治験薬に関す	する当該治験薬に関する新規安全性情報・厚生労働省報告症例	
	に基づき、引き終	売き治験を実施することの妥当性について審議した。	
	治験実施計画改訂	汀書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について	
審議内容	審議した。		
音 硪 门 台 	審議依頼施設で多	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	いて審議した。	
	治験分担医師が1名削除となることについて、引き続き治験を実施する上で問		
題ないか審議した。		- - -	
結 果	承認	当該審議について、出席委員全員一致で、承認された。	

議題	武田薬品工業株式会社の依頼による胃潰瘍・十二指腸潰瘍を対象とした AG-1749 の第 相試験
	安全性に関する報告:5施設 治験実施計画書別紙の変更:5施設
審議事項	重篤な有害事象に関する報告:2 施設
	継続審査:2 施設
	緊急の危険回避のための逸脱報告:1 施設

	当該治験薬に関す	する実施医療機関への報告症例一覧・治験薬研究報告調査報告	
	書に基づき、引き	き続き治験を実施することの妥当性について審議した。	
	治験実施計画書原	別紙の変更に基づき、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。		
審議内容	審議依頼施設で	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	
番 硪 Ŋ 台	との妥当性について審議した。		
	治験期間が1年を	を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議	
	した。		
	重篤な有害事象発生に伴う緊急の危険を回避するための治験実施計画書から		
	の逸脱の妥当性について審議した。		
結 果	承認	当該審議について、出席委員全員一致で、承認された。	

議題	武田薬品工業株式会社の依頼による胃潰瘍・十二指腸潰瘍を対象とした AG-1749 の第 相 長期試験		
審議事項	安全性に関する報告:3 施設 治験実施計画書別紙の変更:3 施設		
審議内容	当該治験薬に関する実施医療機関への報告症例一覧・治験薬研究報告調査報告書に基づき、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。 治験実施計画書別紙の変更に基づき、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。		
結 果	承認	当該審議について、出席委員全員一致で、承認された。	

議題	第一三共株式会社の依頼による骨粗鬆症患者を対象とした AMG 162 (denosumab)の第 相試験
	安全性に関する報告:6 施設
	治験実施計画書及び別紙の変更:6 施設
審議事項	治験薬概要書の変更及び別冊の追加:6 施設
	症例報告書の見本の変更:6 施設
	同意説明文書の変更:6 施設
	当該治験薬に関する治験薬副作用症例報告書(国内・外国)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。
	治験実施計画書及び別紙の変更に基づき、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。
審議内容	治験薬概要書の変更及び別冊の追加に基づき、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。
	症例報告書の見本の変更に基づき、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。
	同意説明文書の変更に関し、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。	
結	果	承認	当該審議について、出席委員全員一致で、承認された。

議題	日本たばこ産業株式	式会社の依頼による JTT-305 の後期第 相試験	
審議事項	重篤な有害事象に関する報告:1 施設 治験実施計画書からの逸脱に関する報告:1 施設		
審議内容	審議依頼施設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。 治験実施計画書からの逸脱について、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。		
結 果	承認	当該審議について、出席委員全員一致で、承認された。	

議題	ヤンセン ファーマ	株式会社の依頼による慢性疼痛を対象とした JNS013 の第		
一	相試験			
	安全性に関する韓	报告:3 施設		
審議事項	治験実施計画書別	治験実施計画書別紙の変更:3 施設		
	治験分担医師の変更:1 施設			
	当該治験薬に関す	する個別報告共通ラインリスト・副作用症例票に基づき、引き		
	続き治験を実施す	することの妥当性について審議した。		
審議内容	治験実施計画書原	別紙の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に		
番	ついて審議した。			
	治験分担医師が	1 名削除となることについて、引き続き治験を実施する上で問		
	題ないか審議し <i>†</i>	₹.		
結 果	承認	当該審議について、出席委員全員一致で、承認された。		

議題	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による変形性関節症又は腰痛症患者を対象と した JNS020QD の第 相試験		
審議事項	安全性に関する執		
治験実施計画書別紙の変更:2 施設 			
	当該治験薬に関す	する個別報告共通ラインリスト・副作用症例票に基づき、引き	
審議内容	続き治験を実施す	することの妥当性について審議した。	
音	治験実施計画書原	別紙の変更に基づき、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。		
結 果	承認	当該審議について、出席委員全員一致で、承認された。	

議	題	旭化成ファーマ株式会社の依頼による骨粗鬆症患者を対象とした MN-10-T の第
		相試験

審議事項	治験実施体制の変更:2 施設		
番 硪 争 垻	重篤な有害事象に	こ関する報告:1 施設	
	治験実施計画書変	変更ページ(治験実施体制の変更)に基づき、引き続き治験を	
審議内容	実施することの多	妥当性について審議した。	
一番 硪 73 台	審議依頼施設で多	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。		
結 果	承認	当該審議について、出席委員全員一致で、承認された。	

議題	旭化成ファーマ株式会社の依頼による骨粗鬆症患者を対象とした HC-58 の第 相試験		
審議事項 継続審査:3施設			
審議内容	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議 た。		
結 果	承認	当該審議について、出席委員全員一致で、承認された。	

議	題	大正製薬株式会社の依頼による SFPP の第 相試験		
審議事項		リーフレットの追加	口:7 施設	
宋 镁 広	内容	被験者の募集に関する資料リーフレットについて、その内容に関し問題ないか審		
田成り		議した。		
結	果	承認	当該審議について、出席委員全員一致で、承認された。	

3. 終了報告

議題	武田薬品工業株式会社の依頼による胃潰瘍・十二指腸潰瘍を対象とした AG-1749 の第 相 長期試験
報告事項	終了報告:1施設
内 容	終了報告書に基づき、治験が無事終了したことを確認した。