2009 年度 第 11 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11月24日(火曜日) 13:00~14:00

【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 6名/(8名)

氏名	職業資格及び所属	出欠	備考
永田 見生	整形外科医師 / 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	途中退席
永田 榮子	理事	欠席	
出田 一夫	事務局長	出席	
下瀬 和枝	看護師 / 大牟田医師会看護専門学校 副校長	欠席	
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)

なし

2. 審議事項

-	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	
議題	アダリムマブ(D2E	7)の第 相試験	
	安全性に関する韓	报告:1 施設	
審議事項	治験実施計画書の	D変更:1 施設	
	治験実施計画書別紙の変更:1 施設		
	個別報告共通ライ	インリスト・副作用等の症例一覧、措置報告に基づき、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。		
安镁山家	治験実施計画書の	D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	
審議内容	て審議した。		
	治験実施計画書品	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	中外製薬株式会社で Ro200-5450 の第	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 / 相試験	
審議事項	安全性に関する報告:6施設 治験実施計画書の変更:3施設 継続審査:4施設 重篤な有害事象に関する報告:2施設		
審議内容	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。 治験実施計画改訂書に基づき、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 した。 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。		
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-1の第 相 長期試験	
審議事項	安全性に関する報告:2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		
審議事項	安全性に関する報告:6 施設 重篤な有害事象に関する報告:1 施設		
審議内容	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。 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。		
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。	

	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		
議題		相試験		
審議	事 項	安全性に関する報告:3 施設		
審議	当該治験薬に関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		3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	
番 硪	内台	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変形性関節症又は腰痛症患者を対象と		
印表	ᄹ茲	した JNS020QD の第	相試験	
審議	車項	安全性に関する韓	设告:2 施設	
番 硪	事 垬	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 宓	続き治験を実施す	することの妥当性について審議した。	
11 成	ry A	治験実施計画書別紙の改訂に基づき、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	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	関する報告:1 施設	
審議内容	審議依頼施設で発生	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	
H #32 13 H	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	治験実施計画書の変更:4施設		
審議内容	治験実施計画書の変更に基づき、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。		
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。	