

## 治験審査委員会議事録

開催日時	平成 26 年 9 月 11 日 (木) 17 時 00 分 ~ 17 時 25 分	
場所	管理棟 5 階 大会議室	
出席者	委員長 委員 外部委員	赤井裕輝 阿部直司、高柳玲子、伊藤功治、長島章、横濱妙子、庄司理恵、橋本幸男、川村大、水本弥生 水澤亜紀子

### 議題及び審議結果を含む主な議論の概要

#### I. 治験継続の可否の審議と報告

- ① グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による GW685698/GW642444 の COPDD を対象とした第Ⅲ相臨床試験  
【内容】 治験実施計画書等の変更及び当局へ報告された安全性情報等について、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
- ② 杏林製薬株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした KRP-AB1102F の配合意義試験 (第Ⅲ相)  
【内容】 当院より発生報告の重篤な有害事象、当局へ報告された安全性情報等について、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
- ③ アステラス製薬株式会社の依頼による前立腺癌を対象とする ASP3550 の第Ⅲ相試験  
【内容】 治験実施計画書等の変更及び当院より発生報告の重篤な有害事象、当局へ報告された安全性情報等、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
- ④ 武田薬品工業株式会社の依頼による第 2 相試験  
【内容】 治験実施計画書等の変更及び当局へ報告された安全性情報等について、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  
【報告】 開発の中止等に関する報告
- ⑤ アストラゼネカ株式会社の依頼によるセフトジジム耐性・グラム陰性菌感染の治療のための CAZ-AVI 及び利用可能な最良の治療法の第Ⅲ相、非盲検、無作為化、多施設共同試験  
【内容】 当局へ報告された安全性情報等について、及び治験期間が 1 年を超えての継続について、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

#### II. 治験実施状況・事務局業務報告

- ① 治験実施状況が報告された。

#### III. その他

- ① 一般社団法人日本病院会の運営する治験統括センターへの登録について承認された。

#### IV. 次回開催日について

2014 年 10 月 9 日 (木) 17:00 からを予定する。

特記事項

なし