

平成24年 11月 松下記念病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成24年 11月 8日(木) 15:30 ~ 16:00
開催場所	松下記念病院 健康管理センター 2階 研修室
出席委員名	小山田 裕一、野口 明則、山田 圭介、玉井 和夫、伊藤 良治、吉田 篤、平田 敦宏、向井 弘美、肥塚 真由美、吉田 見也子、葛西 道生、金田 朗
議題及び審議結果を含む議論の概要	<p>本治験審査委員会において、12名の出席が得られていることから、手順書に定められた要件を満たしていることが確認された。</p> <p><b>【前回議事録の概要】</b></p> <p>平成24年10月の当委員会議事録（前回議事録）及び議事要旨（前回議事要旨）の確認がなされ、前回議事録及び議事要旨は了承された。</p> <p><b>【審議結果】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験等の実施に関する研究             <ul style="list-style-type: none"> <li>① 再発危険因子を有する Stage II 大腸癌に対する UFT/LV 療法の臨床的有用性に関する研究</li> </ul> <p>試験責任医師により、本試験実施状況等について説明がなされた。それらを含めて審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> </li> <li>・ 安全性情報等の報告             <ul style="list-style-type: none"> <li>① 委託者：ファイザー株式会社</li> </ul> <p>研究目的／段階：治験等の実施に関する研究／第Ⅲ相</p> <p>被験薬：PF-05208773（CMC-544）</p> <p>治験依頼者より報告を受けた安全性情報（有害事象報告）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。</p> <p>審議結果：承認</p> </li> <li>② 委託者：シンバイオ製薬株式会社</li> </ul> <p>研究目的／段階：治験等の実施に関する研究／第Ⅱ相</p> <p>被験薬：SyBL-0501</p> <p>治験依頼者より報告を受けた安全性情報（有害事象報告）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。</p> <p>審議結果：承認</p> <li>③ 委託者：シミックホールディングス株式会社</li> <p>研究目的／段階：治験等の実施に関する研究／第Ⅱ相</p> <p>被験薬：CMK-507</p> <p>治験依頼者より報告を受けた安全性情報（有害事象報告）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。</p> <p>審議結果：承認</p>

・ 契約書等の一部変更

① 委託者：シンバイオ製薬株式会社

研究目的／段階：治験等の実施に関する研究／第Ⅱ相

被験薬：S y B L-0501

治験依頼者及び治験責任医師により、治験に関する変更申請書が申請された。

依頼者側の人事異動のため治験実施計画書等の変更の妥当性について審議した。

審議結果：承認

・ 製造販売後調査

一部変更（契約内容） 1件

副作用・感染症症例報告 1件

終了報告 1件

特記事項

特になし