

平成 30 年度 第7回 東京共済病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2018 年 11 月 16 日(金曜日) 16 時 30 分～17 時 05 分
開催場所	東京共済病院 南館 10 階会議室
出席委員名	内田 研一 (眼科部長：委員長)、渡辺 一夫 (薬剤科部長：副委員長) 細田 裕 (呼吸器外科部長)、袴 貴志 (薬剤科係長)、 小川 繭子 (診療放射線技師) 廣田 陽子 (看護部師長)、 磯川 洋介 (総務課長)、森田 政弘 (医療安全管理室係長)、 馬淵 亜紀子 (外部委員：弁護士)、松山 達成 (外部委員：一般)
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>1.両側性の鼻茸を有する患者を対象とした dupilumab の第Ⅲ相試験 治験依頼者:サノフィ株式会社 審議①:提出された治験実施状況報告書(書式 11: 2018/10/25)について、治験継続の適否を審議した。 審議結果:承認</p> <p>2.日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験(MBA4-1) 治験依頼者:日本たばこ産業株式会社 審議①:提出された治験に関する安全性情報等(書式 16: 2018/10/2)について治験継続の適否を審議した。 審議結果:承認</p> <p>審議②:提出された治験に関する重篤な有害事象等に関する報告書(書式 12: 2018/11/10、2018/11/12)について治験継続の適否を審議した。 審議結果:承認</p> <p>3.扶桑薬品工業株式会社の依頼による慢性腎不全患者を対象とした K-LA5 の第Ⅲ相試験 治験依頼者:扶桑薬品工業株式会社 審議①:提出された治験に関する変更申請(書式 10: 2018/09/21)について治験継続の適否を審議した。(変更内容:治験実施計画書) 審議結果:承認</p> <p>4.テセントリク点滴静注 1200mg 使用成績調査(全例調査) 調査依頼者:中外製薬株式会社 審議①:製造販売後調査の実施依頼(様式 S-1: 2018/09/28)について審議した。 診療科:呼吸器科 審議結果:承認</p>

5.テセントリク点滴静注 1200mg 使用成績調査(全例調査)

調査依頼者:中外製薬株式会社

審議①:製造販売後調査の実施依頼(様式 S-1: 2018/09/28)について審議した。

診療科:呼吸器外科

審議結果:承認

**【報告事項】**

1.扶桑薬品工業株式会社の依頼による慢性腎不全患者を対象とした K-LA5 の第Ⅲ相試験

治験依頼者:扶桑薬品工業株式会社

内容:終了報告

2.トレシーバ注フレックスタッチ使用成績調査

調査依頼者:ノボ ノルディスクファーマ株式会社

診療科:内分泌代謝科

内容:終了報告

3.タグリッソ錠使用成績調査(全例調査)

調査依頼者:アストラゼネカ株式会社

診療科:呼吸器科

内容:終了報告

4.アラグリオ顆粒剤分包 1.5g使用成績調査(全例調査)

調査依頼者:中外製薬株式会社

診療科:泌尿器科

内容:終了報告

特記事項