

2010年3月23日 治験審査委員会議事録の概要

| | | | | | |
|-----|--------------------------|-------|-------|------|------|
| 日時 | 2010年 3月 23日 14時0分～15時4分 | | | | |
| 場所 | 成田記念病院 南館 8階 会議室 | | | | |
| 出席者 | 宮澤 浩 | 杢野 浩司 | 白井 絹代 | 門井 実 | 林 紀行 |
| | 鈴木 勝明 | 安田 好文 | 小杉 隆芳 | | |

| | |
|------|--|
| 議題 | 1 AF37702の第Ⅱ相試験 【武田薬品工業株式会社】 |
| 審議事項 | ①当該治験薬で発生した重篤な副作用等 |
| 審議内容 | 主な審議内容は下記のとおり。 ①海外・国内の重篤な副作用の報告について、症例について確認し、治験継続の妥当性について審議した。 |
| 結果 | 承認 |
| 特記事項 | なし。 |

| | |
|------|--|
| 議題 | 2 AF37703の透析導入前・ESA製剤未投与の慢性腎臓病患者を対象とした第Ⅲ相非盲検比較試験 【武田薬品工業株式会社】 |
| 審議事項 | ①当該治験薬で発生した重篤な副作用等 |
| 審議内容 | 主な審議内容は下記のとおり。 ①海外・国内の重篤な副作用の報告について、症例について確認し、治験継続の妥当性について審議した。 |
| 結果 | 承認 |
| 特記事項 | なし。 |

| | |
|------|---|
| 議題 | 3 AF37702の維持血液透析中・rHuEPO製剤投与中の慢性腎臓病患者を対象とした第Ⅲ相二重盲検比較試験 【武田薬品工業株式会社】 |
| 審議事項 | ①当該医療機関で発生した重篤な有害事象 |
| 審議内容 | 主な審議内容は下記のとおり。 ①海外・国内の重篤な副作用の報告について、症例について確認し、治験継続の妥当性について審議した。 |
| 結果 | 承認 |
| 特記事項 | なし。 |

| | |
|------|---|
| 議題 | 4 ABT-358の第Ⅱ相試験 【アボット ジャパン株式会社】 |
| 審議事項 | ①当該治験薬で発生した重篤な副作用等 |
| 審議内容 | 主な審議内容は下記のとおり。 ①海外の重篤な副作用の報告について、症例について確認し、治験継続の妥当性について審議した。 |
| 結果 | 承認 |
| 特記事項 | なし。 |

| | |
|------|---|
| 議題 | 5 ASP1585の高リン血症を合併する腹膜透析中の慢性腎不全患者を対象とした第Ⅲ相試験【アステラス製薬株式会社】 |
| 審議事項 | ①当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ②治験薬概要書の変更 |
| 審議内容 | 主な審議内容は下記のとおり。 ①海外・国内の重篤な副作用の報告について、症例について確認し、治験継続の妥当性について審議した。 ②治験薬概要書の変更について資料をもとに確認し、治験継続の妥当性について審査した。 |
| 結果 | 修正の上で承認 |
| 特記事項 | なし。 |

| | |
|------|---|
| 議題 | 6 ASP1585の高リン血症を合併する血液透析中の慢性腎不全患者を対象とした第Ⅲ相試験【アステラス製薬株式会社】 |
| 審議事項 | ①当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ②治験薬概要書の変更 |
| 審議内容 | 主な審議内容は下記のとおり。 ①海外・国内の重篤な副作用の報告について、症例について確認し、治験継続の妥当性について審議した。 ②治験薬概要書の変更について資料をもとに確認し、治験継続の妥当性について審査した。 |
| 結果 | 修正の上で承認 |
| 特記事項 | なし。 |