

埼玉県済生会川口総合病院治験審査委員会 会議の記録の概要（平成 24 年 7 月開催）

開 催 日 時	平成 24 年 7 月 9 日(月) 17 : 33～18 : 09
開 催 場 所	埼玉県済生会川口総合病院 地下 1 階 職員食堂
出 席 者	佐藤 雅彦、保坂 公徳、龍治 修、中澤 道宣、各務 初恵、大野 吉晴、小宮山 昌男
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>1. 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Ⅲ相試験</p> <p>1) 審議事項 【審議内容】 治験依頼者より新たな安全性情報として報告された当該治験薬で発生した重篤な有害事象について審議した。 【審議結果】 承認</p> <p>2) 報告事項 【報告内容】 ・治験実施計画書別紙 2 改訂の報告 ・治験終了の報告</p> <p>2. 第一三共株式会社の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176b の第Ⅲ相試験</p> <p>1) 審議事項 【審議内容】 治験依頼者より新たな安全性情報として報告された当該治験薬で発生した重篤な有害事象について審議した。 【審議結果】 承認</p> <p>【審議内容】 治験薬概要書追加・修正について審議した。 【審議結果】 承認</p> <p>2) 迅速審査結果の報告 【審議内容】 治験分担医師の変更 (2012 年 7 月 5 日実施：承認) 【審議結果】 承認</p> <p>3) 報告事項 【報告内容】 ・治験実施計画書別紙 1 及び別紙 2 改訂の報告</p> <p>3. 生化学工業株式会社の依頼による腰椎椎間板ヘルニア患者を対象とした SI-6603 の○○○に対する○○○検証試験（第Ⅲ相試験）</p> <p>1) 報告事項 【報告内容】 ・治験実施計画書別紙 2 及び別紙 3 改訂の報告 ・新たな安全性情報の報告</p>
特 記 事 項	特になし