

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 29 年 3 月開催）

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>平成 29 年 3 月 13(月) 17:30~18:17 埼玉県済生会川口総合病院 東館 2 階 カンファレンス 2</p>
<p>出席者</p>	<p>窪田 研二、高木 厚、各務 初恵、福本 由美子、須田 将一、小宮山 昌男</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>1. ファイザー株式会社の依頼による SA4Ag の第 2b 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】 ・ 治験実施計画の変更に関する報告 治験実施計画書 別紙 1 の変更、損害保険付保証明書の更新</p> <p>2. 第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176b（エドキサバン）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】 ・ 治験実施計画の変更に関する報告 治験実施計画書 別紙 1 の変更、損害保険付保証明書の更新 ・ 治験協力者追加の報告 ・ 代表取締役社長交代のお知らせ</p> <p>3. ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による経口糖尿病薬単剤と併用時のセマグルチド（経口投与）の安全性及び有効性の検討</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】 治験依頼者及び治験責任医師から申請された説明同意文書の改訂及び治験責任医師の変更について審議した。 【審議結果】 承認</p>

	<p>2) 報告事項 【報告内容】 ・ 治験協力者追加の報告</p> <p>4. アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による脂質異常症患者を対象とした AMG145 (エボロクマブ) の第Ⅲ相試験</p> <p>1) 報告事項 【報告内容】 ・ 新たな安全性情報についての報告 (既に治験薬の投与が終了し、治験終了報告書が提出されているため報告事項とした。) ・ 治験実施計画の変更に関する報告 治験実施計画書 国内追加事項及び別紙 1 の変更 ・ 治験終了の報告</p> <p>5. アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による既存試験に割付けられた脂質異常症患者を対象とした AMG145 (エボロクマブ) の第Ⅲ相試験</p> <p>1) 報告事項 【報告内容】 ・ 治験実施計画の変更に関する報告 治験実施計画書 国内追加事項及び別紙 1 の変更 ・ 治験終了の報告</p>
特記事項	特になし