

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 30 年 7 月開催）

開催日時 開催場所	平成 30 年 7 月 9 日(月) 17:04~18:05 埼玉県済生会川口総合病院 東館 2 階 カンファレンス 2
出席者	窪田 研二、新井 嘉容、大山 昇一、高木 厚、古谷 剛、各務 初恵、福本 由美子、須田 将一、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. 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】 治験責任医師より報告された治験による重篤な有害事象に関する報告書について審議した。 【審議結果】 承認</p> <p>2) 迅速審査結果の報告 【報告内容】 ・ポスター及びパンフレットの修正（2018 年 6 月 14 日(木)実施：承認）</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>【審議内容】 治験依頼者及び治験責任医師から申請された治験実施計画の変更について審議した。 ・治験実施計画書の改訂 【審議結果】 承認</p> <p>2) 迅速審査結果の報告 【報告内容】 ・治験分担医師の変更（2018 年 5 月 24 日(木)実施：承認）</p> <p>3) 報告事項 【報告内容】 ・治験実施計画の変更に関する報告 実施医療機関及び治験責任医師一覧の変更</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>2) 報告事項 【報告内容】・治験実施計画の変更に関する報告 付保証明書を更新 治験実施計画書 別冊 I の改訂</p> <p>4. サノフィ株式会社の依頼によるアリロクマブの第 4 相試験 1) 報告事項 【報告内容】・治験終了の報告</p> <p>5. 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 の〇〇〇に対する〇〇〇検証試験（第Ⅲ相試験） 1) 報告事項 【報告内容】・製造販売承認取得の報告</p>
特記事項	特になし