

開催日時 平成25年08月21日(水) 15:00~16:00

場 所 独立行政法人 国立病院機構 高崎総合医療センター 会議室

出席者  高木 均(臨床研究部長:委員長)  西條 光浩(企画課長:非専門家)  中村 哲也(外部委員)  
 大和田 政光(薬剤科長:副委員長)  萩原 隆(管理課長:非専門家)  
 佐々木 豊志(副院長)  長野 直美(情報管理士)  
 内山 俊正(臨床検査部長)  坂野 和彦(業務班長:非専門家)  
 片岡 亮子(看護部長)  釜沼 敏(外部委員)

事務局 村山 芳子

書記 杉本 達也

## 議事内容

### I 配布資料一覧

### II 高崎総合医療センター治験進捗表

### III 審議のポイント

### IV 審議および報告事項

#### 1. 大塚製薬株式会社依頼による癌性浮腫を対象とした第II相試験(資料 No.1)

##### (1) 審議事項

##### ① 治験に関する変更申請書(2013.7.25、8.19付)

- 1) 治験薬概要書第14版(補遺 補遺1)第4版(2013.6.13) → 第5版(2013.7.11)
- 2) 治験分担医師の追加

#### 2. 大日本住友製薬株式会社依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした第II相試験(資料 No.2)

##### (1) 審議事項

##### ① 安全性情報等に関する報告書(2013.8.1付)

#### 3. AMG145長期投与の安全性及び有効性を評価する多施設共同比較対照非盲検継続投与(OLE)試験(資料 No.3)

##### (1) 審議事項

##### ① 安全性情報等に関する報告書(2013.7.11、7.18、7.23、8.1、8.9付)

#### 4. アストラゼネカ株式会社依頼による難治性逆流性食道炎患者を対象とした第III相試験(資料 No.4)

##### (1) 審議事項

##### ① 安全性情報等に関する報告書(2013.8.6付)

##### ② 治験に関する変更申請書(2013.8.6付)

- 1) 治験実施計画書の管理的項目の変更3(2013.6.21)の追加
- 2) 治験期間の延長

#### 5. 平成25年度第1回臨時IRB(2013.7.24開催)結果報告(資料 No.5)

##### (1) 大日本住友製薬株式会社依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした第II相試験

##### ① 分担医師の追加

#### 6. 迅速審査報告(資料 No.6)

##### (1) 製造販売後調査

#### 7. 症例集積性向上のための県医師会報を活用した治験患者募集方法について(資料 No.7)

■事務局より、11名中9名の出席にて会議の成立条件を満たした旨の報告があり、高木委員長が会議の開催を決定し、議事次第に沿って審議が行われた。