

公益社団法人鹿児島共済会 南風病院治験審査委員会の記録（概要）

開催日時	2015年12月3日 17:41~18:00	開催場所	公益社団法人鹿児島共済会 南風病院 東館 5階 カンファレンス室
出席委員名	中崎満浩、田中和子、小玉博子、江藤貢、中村健夫 鮫島美里、藤野敏則、鎌田六郎、石窪奈穂美、有里敬代		
欠席委員名	小森園康二		
議 題	主な議論の概要	審議結果	
議題 1 <継続審査> (治験課題名) 潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002 (300 mg) の第Ⅲ相試験 (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 潰瘍性大腸炎 (治験依頼者名) 武田薬品工業株式会社	新たに得られた下記情報について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 ・安全性情報等に関する報告書	承認	
議題 2 <継続審査> (治験課題名) クロウン病の治療における、MLN0002 (300 mg) の第Ⅲ相試験 (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) クロウン病 (治験依頼者名) 武田薬品工業株式会社	新たに得られた下記情報について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 ・安全性情報等に関する報告書	承認	
議題 3 <継続審査> (治験課題名) L-DOPA 併用パーキンソン病患者を対象とした HP-3000 の第Ⅲ相並行群間比較試験 (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患) パーキンソン病 (治験依頼者名) 久光製薬株式会社	新たに得られた下記情報について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 ・安全性情報等に関する報告書	承認	

<p>議題 4</p> <p><継続審査></p> <p>(治験課題名) がん疼痛患者を対象とした HP-3150 の第Ⅱ/Ⅲ相試験</p> <p>(開発の相) 第Ⅱ/Ⅲ相</p> <p>(対象疾患) がん性疼痛</p> <p>(治験依頼者名) 久光製薬株式会社</p>	<p>新たに得られた下記情報について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・重篤な有害事象に関する報告書 	承認
<p>議題 5</p> <p><継続審査></p> <p>(治験課題名) 中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした Ustekinumab による寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相, 多施設共同, プラセボ対照二重盲検比較試験</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相</p> <p>(対象疾患) 潰瘍性大腸炎</p> <p>(治験依頼者名) ヤンセンファーマ株式会社</p>	<p>新たに得られた下記情報について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告書 	承認
<p>報告事項</p> <p>(治験課題名) 門脈血栓症患者を対象とした NPB-06 の第Ⅲ相試験</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相</p> <p>(対象疾患名) 門脈血栓症</p> <p>(治験依頼者名) 日本製薬株式会社</p>	<p>[報告事項]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告書 	—
<p>報告事項 製造販売後調査</p> <p><修正報告></p> <p>調査課題名: ハーボニー® 配合錠使用成績調査 (Protocol ID:GS-US-337-1498)</p> <p>依頼会社 : ギリアド・サイエンシズ株式会社</p>	<p>[報告事項]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書等修正報告書 	—
<p>報告事項 製造販売後調査</p> <p><受託報告></p> <p>調査課題名: インフリキシマブ BS 点滴静注用 100mg 「NK」 クロウン病および潰瘍性大腸炎を対象とした長期の特定使用成績調査</p> <p>依頼会社 : 日本化薬株式会社</p>	<p>[報告事項]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・製造販売後調査の受託報告 	—

<p>報告事項 製造販売後調査</p> <p><受託報告></p> <p>調査課題名：オフェブカプセル特定使用成績調査 (全例調査)</p> <p>依頼会社：日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社</p>	<p>[報告事項]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・製造販売後調査の受託報告 	<p>—</p>
<p>次回の開催は1月7日(木)18:00より</p>		