

【平成26年8月 姫路医療センター受託研究(治験等)審査委員会 会議記録の概要】

日 時：平成26年8月7日（木）16時45分～17時20分

場 所：第一会議室

出席者 院内委員：和田副院長 中原統括診療部長 田中薬剤科長 田邊事務部長 荒木看護部長
畑尾内科医長 岡本リウマチ科医長 大澤企画課長 加藤業務班長

院外委員：安平和彦 石田裕敏

欠席者 院内委員：佐野臨床検査技師長

【治験】

1. 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症(IPF)患者を対象に BIBF1120 を長期間経口投与したときの第Ⅲ相試験の安全性情報に関する継続の適否について
【審査内容】安全性情報に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った（海外報告11件、国内報告6件）
【審査結果】承認する
2. アストラゼネカ株式会社の依頼による IPF 患者を対象とした CAT-354 の第Ⅱ相施設共同二重盲検試験の安全性情報に関する継続の適否(①)と変更に関する適否(②)について
【審査内容】①安全性情報に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った（海外報告1件）
②治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書の変更について審議を行った
【審査結果】①承認する
②承認する
3. 杏林製薬の依頼による COPD 患者を対象とした KRP-AB1102F の配合意義試験(第Ⅲ相)の安全性情報に関する継続の適否について
【審査内容】安全性情報に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った（海外報告19件、国内報告1件）
【審査結果】承認する
4. 塩野義製薬株式会社依頼によるオピオイド投与に伴う便秘を有するがん患者を対象とした naldemedine の第Ⅲ相二重盲検並行群間比較試験の安全性情報に関する継続の適否(①)と変更に関する適否(②)について
【審査内容】①安全性情報に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議を行った（海外報告1件）
②治験薬概要書、同意説明文書の変更について審議を行った
【審査結果】①承認する
②承認する
5. 塩野義製薬株式会社依頼によるオピオイド投与に伴う便秘を有するがん患者を対象とした naldemedine の第Ⅲ相継続投与試験の安全性情報に関する継続の適否(①)と変更に関する適否(②)について
【審査内容】①安全性情報に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に

について審議を行った（海外報告 1 件）

②治験薬概要書、同意説明文書の変更について審議を行った

【審査結果】①承認する

②承認する

【調査研究・製造販売後調査】

6. スチバーガ錠 40mg 使用成績調査（GIST）の実施の適否について

【審査内容】実施要綱等を基に調査実施の妥当性について審議を行った

【審査結果】承認する

【調査研究・製造販売後調査】〈報告〉

7. Penumbra システム使用成績調査

【報告内容】終了報告

以上