

第 12 回 治験審査委員会議事録

開催日	2017年 7月 12日 (水)
開催時間	16:00 ~ 16:15
会場	岐阜県各務原市蘇原東島町 4-6-2 公立学校共済組合東海中央病院 本館 3階 大会議室 (東)
議 題 ・ 審 査 課 題	
1	委員長挨拶
2	事務連絡 議事資料の確認
3	<p>審議時間：10分</p> <p>治験の終了報告</p> <p>1) 低腫瘍量濾胞性リンパ腫患者を対象に CT-P10 とリツキサンの有効性及び安全性を比較する第 III 相，無作為化，二重盲検，実薬対照，並行群間比較試験</p> <p>治験依頼者：セルトリオン 治験責任医師：血液内科部長 小椋 美知則</p> <p>報告事項：(1) 治験実施状況報告書 (2017年6月28日)</p> <p>治験の継続の適否についての審査</p> <p>2) 収縮性が低下した心不全患者における心不全の悪化又は心血管死の発現に対するダパグリフロジンの効果を検討する試験</p> <p>治験依頼者：アストラゼネカ 治験責任医師：第一循環器内科部長 内田 一生</p> <p>諮問事項：(1) 安全性情報等に関する報告書 (2017年06月23日)</p> <p style="padding-left: 40px;">(2) 治験に関する変更申請書 (2017年06月23日)</p>
4	<p>閉会挨拶</p> <p>次回開催予定案内 2017年9月13日 (水) 16:00～</p>

委員長確認	事務局作成
2017年7月12日	2017年7月12日
	

第 12 回 (2017/07/12) 治験審査委員会会議録

開催日	2017 年 07 月 12 日 (水)					
開催時間	16 : 00 ~ 16 : 15					
議 題	1) 低腫瘍量濾胞性リンパ腫患者を対象に CT-P10 とリツキサンの有効性及び安全性を比較する第 III 相, 無作為化, 二重盲検, 実薬対照, 並行群間比較試験					
治験依頼者	セルトリオン					
委員の出欠	○	日比健志	×	松井春雄	○	近藤英明
	—	小椋美知則	×	堀場隆雄	○	佐藤嘉孝
	○	倉橋小代子	○	渡邊和泉	×	丸橋拓之輔
	○	中島和博	○	古川義昭	○	堀部幸三
	○ (出席し、かつ当該治験に関与しない委員) — (出席したが、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加の委員) × (欠席した委員)					
審議事項	<input type="checkbox"/> 治験実施の適否 <input type="checkbox"/> 治験継続の適否 <input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input type="checkbox"/> 安全性情報等 <input type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他 ()					
報告事項	治験終了報告書 (2017 年 06 月 28 日)					
主な議論の概要						
審議結果	<input type="checkbox"/> 承認 <input type="checkbox"/> 修正の上で承認 <input type="checkbox"/> 却下 <input type="checkbox"/> 既承認事項の取り消し <input type="checkbox"/> 保留					
理由 (承認以外の場合)						
備考						

作成日 : 2017/07/12

第 12 回 (2017/07/12) 治験審査委員会会議録

開催日	2017年07月12日(水)					
開催時間	16:00 ~ 16:15					
議題	2) 収縮性が低下した心不全患者における心不全の悪化又は心血管死の発現に対するダパグリフロジンの効果を検討する試験					
治験依頼者	アストラゼネカ					
委員の出欠	<input type="radio"/>	日比健志	<input type="checkbox"/>	松井春雄	<input type="radio"/>	近藤英明
	<input type="radio"/>	小椋美知則	<input type="checkbox"/>	堀場隆雄	<input type="radio"/>	佐藤嘉孝
	<input type="radio"/>	倉橋小代子	<input type="radio"/>	渡邊和泉	<input type="checkbox"/>	丸橋拓之輔
	<input type="radio"/>	中島和博	<input type="radio"/>	古川義昭	<input type="radio"/>	堀部幸三
<input type="radio"/> (出席し、かつ当該治験に関与しない委員) <input type="checkbox"/> (出席したが、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加の委員) <input type="checkbox"/> (欠席した委員)						
審議事項	<input type="checkbox"/> 治験実施の適否 <input checked="" type="checkbox"/> 治験継続の適否 <input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input checked="" type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他 ()					
報告事項	-					
主な議論の概要	(1) 安全性情報等に関する報告書 (2017年06月23日) (2) 治験に関する変更申請書 (2017年06月23日)					
審議結果	<input checked="" type="checkbox"/> 承認 <input type="checkbox"/> 修正の上で承認 <input type="checkbox"/> 却下 <input type="checkbox"/> 既承認事項の取り消し <input type="checkbox"/> 保留					
理由 (承認以外の場合)						
備考						

作成日: 2017/07/12