

第104回治験審査委員会議事録要旨

- 日時 平成26年7月24日 午後4時30分～午後5時30分
場所 西棟会議室6
出席委員 治験審査委員会副委員長（議長）：医局長 小林靖、
院内委員：医療技術局臨床検査室長 山田修、薬局主幹 大山英明、看護局次長 上村金子、
事務局次長（医事課長）小島孝之、総務課長 浅見弘行、総務課主任主査 水口康樹、
外部委員：元大学共同利用機関法人自然科学研究機構動物実験センター助教授 尾崎毅、
欠席委員 副院長 飯塚昭男、呼吸器外科統括部長・医療安全管理室副室長 新美誠次郎、
薬局主幹 飛田千尋、岡崎女子短期大学幼児教育学科特任教授 山田光治
委員外出席者 CRC：中泉義彦、古橋掌子、宝田純子
委員会の
成立確認 ・8名の委員の参加、これは委員の3分の2以上となっている
・外部委員の参加は1名、自然科学以外の領域に属する委員は3名参加
・治験審査委員会に関する業務手順書の規定については、「本治験審査委員会が「医薬品の臨床試験の実施基準」であるGCPにしたがって活動している旨を自ら確認するためのチェックリスト」により確認している
平成26年6月26日開催の治験審査委員会議事録要旨へ回覧による署名をおこなう

- 課題及び
審議結果
を含む主
な論議の
概要
- 1. 試験番号 17 「TRK-100STP（東レ） 第Ⅱb/Ⅲ相臨床試験 -慢性腎不全-」**
治験審査委員会に提出された資料を基に、引続き試験を実施することの妥当性について審議した
TR-197「安全性情報に関する報告書」（2014年6月16日）
TR-198「安全性情報に関する報告書」（2014年6月16日）
TR-199「安全性情報に関する報告書」（2014年6月16日）
上記により報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用について審議した
審議結果
承認
- 2. 試験番号 22 「CS-747S（第一三共） 第Ⅲ相臨床試験-虚血性脳血管障害患者を対象とした試験-」**
治験審査委員会に提出された資料を基に、引続き試験を実施することの妥当性について審議した
CS3-56「安全性情報に関する報告書」（2014年7月10日）
上記により報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用について審議した
CS3-56「治験実施状況報告書」（2014年7月1日）
上記により報告された当該治験の当院における実施状況について報告した
審議結果
承認
- 3. 試験番号 25 「ONO-1162（小野薬品）第Ⅱ相試験 慢性心不全に対する試験」**
治験審査委員会に提出された資料を基に、引続き試験を実施することの妥当性について審議した
ONO-21「安全性情報に関する報告書」（2014年6月24日）
ONO-22「安全性情報に関する報告書」（2014年6月24日）
ONO-23「安全性情報に関する報告書」（2014年7月8日）
上記により報告された当該治験薬で発生した重篤な副作用について審議した
審議結果
承認
- 4. 当院SOPの統一書式の改定について**
2014.7.1の統一書式改訂通知による統一書式の改定について審議した
審議結果
承認

平成26年8月11日 治験事務室作成