

平成 22 年 4 月 独立行政法人国立病院機構 愛媛病院 治験審査委員会 議事要旨

1. 治験審査委員会の開催日時、場所

開催日	2010年 4月 9日 (金)
開催時間	16:30 ~ 16:50
開催場所	愛媛県東温市横河原366 愛媛病院 2階 カンファレンス室

2. 治験審査委員会委員の出欠

出席者 (出席:○ 欠席:×)						
審査委員	委員長	岩田 猛	○	委員	三木 哲郎	×
	副委員長	阿部 聖裕	○	委員	稲沢 義則	○
	委員	久保 義一	×	委員	小谷 哲人	○
	委員	船田 淳一	○	委員	浅松 誠治	○
	委員	松田 俊二	○	委員	斉藤 秀紀	○
	委員	安原 美文	○	外部委員	横山 知玄	×
	委員	三好 浩一郎	○	外部委員	乗松 貞子	○
	委員	渡川 明子	○			

報告事項	IRB 新委員の紹介
委員より	人事異動に伴う新委員の紹介と、外部委員の所属・職名の変更がなされた。

3. 治験の審議内容、結果

治験課題名	治験依頼者名	バイエル薬品株式会社
急性内科疾患により入院した患者における静脈血栓塞栓症の発症抑制に関するリバロキサバンの有効性及び安全性をエノキサパリンを対照として検討する多施設共同、無作為化、並行群間比較試験	治験薬名／成分記号	Rivaroxaban／BAY59-7939
	治験実施計画書番号	12839
	Phase	第Ⅲ相
	治験責任医師	船田 淳一
審査事項	安全性情報に関する審査	
治験責任医師より 国内および海外で認められた重篤な副作用報告について説明が行われた。治験責任医師からは 治験の継続に問題はないという見解が示された。十分に審議され、問題ないと判断された。		
	審査結果	承認
審査事項	治験に関する変更の審査	
治験協力者より 治験に関する変更申請書について説明がなされた。特に意見なく了解された。		
	審査結果	承認
報告事項	治験分担医師・治験協力者リスト変更の報告	
治験協力者より 治験分担医師の削除について説明がなされた。了解された。		

4. 治験の審議内容、結果

治験課題名	治験依頼者名	大塚製薬株式会社
肝性浮腫に対するOPC-41061 7.5mgの有効性を検証する多施設共同、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験(第Ⅲ相試験)	治験薬名／成分記号	OPC-41061
	治験実施計画書番号	156-08-001
	Phase	第Ⅲ相
	治験責任医師	久保 義一
報告事項	治験実施計画書別添資料2,3改訂	
治験協力者より 治験実施医療機関及び治験責任医師の変更を資料に沿って説明がなされた。		

5. その他

報告事項	治験進捗状況について	
治験協力者より 2010年3月31日現在の治験進捗状況について報告がなされた。		
審査事項	製造販売後の契約の審査と期間延長の審査	
治験協力者より 使用成績調査の実施の適否と、期間延長の契約変更の説明がなされた。審議され、問題ないと判断された。		
	審査結果	承認
報告事項	製造販売後調査 終了報告	
委員より 副作用報告の1件の終了報告がなされた。		
報告事項	次回IRB日程について	
委員より 5月のIRBは5月14日(金)に開催する旨が伝えられた。		