

第198回 市立旭川病院治験審査委員会 会議の記録の概要

日 時	平成 28 年 5 月 17 日 (火) 16時00分～16時19分
場 所	小会議室
出 席 審 査 員	斉藤委員長, 佐藤, 粟屋, 井川, 中村, 一條, 武田, 有馬, 久保田, 土田
欠 席 審 査 員	
そ の 他 出 席 者	事務局(広川, 山口, 石川)
議題及び審議の結果を含む主な議論の概要	<p>審議事項</p> <p>議題1 アステラス製薬株式会社依頼の感染性腸炎を対象とするOPT-80の第Ⅲ相試験 (1)治験に関する変更申請書に基づき治験の継続について審議した。(審議結果:承認) (2)安全性情報等に関する報告書に基づき治験の継続について審議した。(審議結果:承認)</p> <p>議題2 第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第Ⅲ相国際共同試験(糖尿病性末梢神経障害性疼痛) (1)治験に関する変更申請書に基づき治験の継続について審議した。(審議結果:承認) (2)安全性情報等に関する報告書に基づき治験の継続について審議した。(審議結果:承認)</p> <p>議題3 第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第Ⅲ相試験(腎機能低下を伴う糖尿病性末梢神経障害性疼痛もしくは腎機能低下を伴う帯状疱疹後神経痛) (1)治験に関する変更申請書に基づき治験の継続について審議した。(審議結果:承認) (2)安全性情報等に関する報告書に基づき治験の継続について審議した。(審議結果:承認)</p> <p>議題4 日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY248686のデュロキセチン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴う疼痛を対象とした製造販売後臨床試験 (1)治験に関する変更申請書に基づき治験の継続について審議した。(審議結果:承認)</p> <p>議題5 ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるUstekinumab (CNT01275)の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による実解導入療法及び実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 (1)安全性情報等に関する報告書に基づき治験の継続について審議した。(審議結果:承認)</p>