

平成 31 年度 第 2 回

独立行政法人国立病院機構 南岡山医療センター 受託研究審査委員会 会議記録概要

開催日 令和元年 5 月 20 日 (月) 15 時 00 分～15 時 30 分

開催場所 独立行政法人国立病院機構 南岡山医療センター 中会議室 (1)

出席委員	坂井 研一委員長(臨床研究部長)	田村 浩二副委員長(薬剤部長)
	吉永 治美 委員(副院長)	木村 五郎委員(統括診療部長)
	渡邊 真紀子 委員(看護部長)	大熊 克美 委員(事務部長)
	今田 一馬 委員(企画課長)	建部 宏明 委員(管理課長)
	板野 次郎 内部委員	太田 浩司 外部委員
	本保 恭子 外部委員	佐藤 智広 外部委員

議題及び審議結果を含む主な議論内容

【審議事項】

議題① デュピクセント皮下注特定使用成績調査(長期使用に関する調査) <気管支喘息>

依頼者: サノフィ株式会社 責任医師: 木村 五郎

・ 審議事項: 受託研究実施の適否について審議した。

審査結果: 承認

議題② アジレクト錠特定使用成績調査「長期使用」(パーキンソン病治療薬)

依頼者: 武田薬品工業株式会社 責任医師: 坂井 研一

・ 審議事項: 受託研究実施の適否について審議した。

審査結果: 承認

議題③ BIIB037 早期アルツハイマー対象第Ⅲ相試験

依頼者: バイオジェン・ジャパン株式会社 責任医師: 坂井 研一

・ 審議事項: 安全性情報等に関する報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審査結果: 承認

議題④ SHP615-301 Shire の依頼によるけいれん性てんかん重積状態を有する小児患者を対象とした

MHOS/SHP615 の第 3 相非盲検試験

依頼者: Shire 責任医師: 吉永 治美

・ 審議事項: 安全性情報等に関する報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審査結果: 承認

議題⑤ SHP615-302 Shire の依頼によるけいれん性てんかん重積状態を有する小児患者を対象とした

MHOS/SHP615 の第 3 相非盲検継続試験

依頼者:Shire 責任医師:吉永 治美

・ 審議事項：安全性情報等に関する報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題⑥ エフピーOD錠 2.5(セレギリン塩酸塩)使用成績調査(3錠又は4錠服用症例)(パーキンソン病)

依頼者: エフピー株式会社 株式会社 責任医師: 坂井 研一

・ 審議事項：受託研究実施状況報告書に基づき受託研究継続の妥当性について審議した。

審査結果：承認

【報告事項】以下について報告された。

議題① BIIB037 早期アルツハイマー対象第Ⅲ相試験

依頼者:バイオジェン・ジャパン株式会社 責任医師:坂井 研一

報告事項:治験実施計画書別冊の変更

議題② MK-7655A 院内肺炎又は人工呼吸器関連肺炎を対象とした試験

依頼者:MSD株式会社 責任医師:田邊 康之

報告事項:治験継続の適否(安全性情報等に関する報告書)【NH0-CRB4/10 審議承認】

事務局：治験継続の適否が承認された。

議題③ 慢性咳嗽患者を対象とした MK-7264 第Ⅲ相治験

依頼者: MSD株式会社 責任医師:木村 五郎

報告事項:治験継続の適否(治験に関する変更)【NH0-CRB4/10 審議承認】

事務局：治験継続の適否が承認された。

議題④ AF-0901 (ミダゾラム注射製剤)

—15歳以上のけいれん性てんかん重積状態の患者を対象とした非盲検試験—

依頼者:アルフレッサファーマ株式会社 責任医師:吉永 治美

報告事項:治験継続の適否(治験に関する変更)【NH0-CRB4/10 審議承認】

事務局：治験継続の適否が承認された。

議題④ キイトルーダ点滴静注使用成績調査(非小細胞肺癌)(全例調査)

依頼者: MSD 株式会社 責任医師: 田中 寿明

報告事項: 受託研究終了報告書

事務局 : 受託研究の終了について報告した。

以上