

平成29年度 第3回 自治医科大学附属さいたま医療センター治験審査委員会

会議の記録の概要

1. 日 時 平成29年7月20日（木） 16：00～16：50

2. 場 所 会議室6

3. 出席者 寺井 千尋、藤田 英雄、荻原 政彦、矢作 浩良、鈴木 浩一、梅本 尚可、
石川 治美、長谷部 忠史、若林 博

4. 議事内容

（1）治験の継続の適否

● AMN107【第III相；慢性骨髓性白血病】：ノバルティスファーマ株

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

治験実施状況報告

変更：実施計画書、実施計画書別紙4、治験薬概要書

新たな安全性情報に関する報告

<審議結果> 承認

● AVJ-301【第III相；虚血性心疾患】：アボットバスキュラージャパン株

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

治験実施状況報告

<審議結果> 承認

● RLX030【第III相；急性心不全】：ノバルティスファーマ株

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

治験実施状況報告

新たな安全性情報に関する報告

<審議結果> 承認

● ONO-1162【第III相；慢性心不全】：小野薬品工業株

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

治験実施状況報告

新たな安全性情報に関する報告

<審議結果> 承認

● LCZ696【第III相；慢性心不全】：ノバルティスファーマ株

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

治験実施状況報告

新たな安全性情報に関する報告

<審議結果> 承認

● MDT-2215 【第Ⅲ相；大動脈弁疾患】：日本メドトロニック株

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

治験実施状況報告

変更：実施計画書、実施計画書別紙、治験実施期間

新たな安全性情報に関する報告

<審議結果> 承認

● KHK4563 【第Ⅱ相】：協和発酵キリン(株)

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

新たな安全性情報に関する報告

<審議結果> 承認

● MK-5592 【第Ⅲ相】：MSD株

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

治験実施状況報告

変更：治験薬概要書、ブイフェンド添付文書

新たな安全性情報に関する報告

<審議結果> 承認

● MR11A8 【第Ⅲ相；急性呼吸窮迫症候群】：丸石製薬株

<以下の対象について治験の継続の適否を審議>

治験実施状況報告

変更：同意説明文書、治験分担医師、治験に係る補償制度の概要について、

治験実施計画書等管理上の変更のお知らせ

新たな安全性情報に関する報告

<審議結果> 承認

(2) 製造販売調査・新規

●特定使用成績調査（1件）

●使用成績調査（1件）

<審議結果> 承認

(3) 製造販売調査・変更

●特定使用成績調査（4件）

●使用成績調査（1件）

<審議結果> 承認

(4) その他報告事項

治験終了報告（2件）

特定使用成績調査終了報告（1件）

開発中止等に関する報告（1件）

代表者変更（日本メドトロニック）