

平成30年1月 独立行政法人国立病院機構 愛媛医療センター 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	平成 30年 1月 19日(金)
開催時間	16 : 30 ~ 16 : 40
開催場所	愛媛県東温市横河原366 愛媛医療センター 2階 専門外来

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	阿部 聖裕	○	委員	金中 礼子	○	
	副委員長	久保 義一	○	委員	浅松 誠治	○	
	委員	安原 美文	○	委員	森脇 祐治	○	
	委員	伊東 亮治	×	委員	頼本 真一	○	
	委員	松田 俊二	×	外部委員	松本 長彦	○	
	委員	樫野 勝幸	○	外部委員	乗松 貞子	○	
	委員			外部委員	十河 宏行	○	

3. 治験の審議内容、結果

治験課題名	治験依頼者名	富山化学工業株式会社
ソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験 市中肺炎を対象としたレボフロキサシンの非劣性 検証 ーランダム化、多施設共同、二重盲検試験ー	治験薬名／成分記号	T-4288
	治験実施計画書番号	T4288-301
	Phase	第Ⅲ相
	治験責任医師	渡邊 彰
審査事項	治験実施状況報告書	
治験事務局より 治験実施状況について報告がなされた。 十分に審議され、問題ないと判断された。		
	審査結果	承認
治験課題名	治験依頼者名	Pearl Therapeutics, Inc.
中等症から最重症の日本人慢性閉塞性肺疾患 (COPD)患者を対象にPT010, PT003, およびPT009 を投与したときの安全性および有効性を実薬対照 のSymbicort®Turbuhaler®と比較検討する多施設 共同28週間反復投与無作為化二重盲検並行群間 比較継続試験	治験薬名／成分記号	PT010, PT003, およびPT009
	治験実施計画書番号	PT010007
	Phase	第Ⅲ相
	治験責任医師	伊東 亮治
審査事項	安全性情報に関する報告	
治験事務局より 安全性情報に関する報告書(2件)について説明がなされた。 十分に審議され、問題ないと判断された。		
	審査結果	承認

4. 進捗状況報告

報告事項	治験等受託研究の進捗状況報告
治験事務局より	2017年 12月 31日現在の進捗状況について報告がなされた。

5. 製造販売後調査等受託研究

審査事項	製造販売後調査 変更申請書	
治験事務局より	製造販売後調査の変更申請書について説明がなされた。 審議され、問題ないと判断された。	
	審査結果	承認

6. その他

報告事項	終了報告
治験事務局より	製造販売後調査の終了報告(2件)について報告がなされた。
報告事項	終了報告
治験事務局より	副作用・感染症症例調査の終了報告について報告がなされた。
報告事項	次回IRB日程について
委員より	次回IRBは 2月16日に開催する旨が伝えられた。