

2018年8月 公益財団法人結核予防会複十字病院
治験審査委員会
会議の記録の概要

日時：2018年8月27日(月)16:30～16:45

場所：会議棟 2階 中会議室

出席者：森本、東郷、武田、山名、桑原、梶川、房野、佐々木、近藤、樋口、鈴木

欠席者：外山

オブザーバー出席者：小林CRC、クリニカルサポート秋場CRC（文責）、
複十字病院治験事務局 竜崎

審議において治験・研究の責任医師・分担医師・共同研究者・非盲検薬剤師となっている委員は採決には加わっておりません。

議題 1. 前回の議事録及び議事録の概要

審査事項：議事録及び議事録の概要の確認

審査内容：2018年7月の当委員会の議事録及び議事録の概要
・記録内容が確認された。

審査結果：承認

議題 2. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による多剤耐性結核（MDR-TB）による肺結核症を有する日本人患者を対象とした TMC207 の安全性、有効性及び薬物動態を検討するための非盲検試験

審査事項：治験継続の妥当性の審査

審査内容：安全性情報に関する報告

・措置報告の内容について検討され、特に問題なく治験継続は承認された。

審査結果：承認

議題 3. IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による進行非小細胞肺癌患者を対象とした BI695502 の第Ⅲ相試験

審査事項：治験継続の妥当性の審査

審査内容：治験に関する変更の報告

・治験分担医師の変更および治験薬の開発中止に関するレターについて検討され、特に問題なく治験継続は承認された。

審査結果：承認

議題 4. EPS インターナショナル株式会社の依頼による Mycobacterium avium complex による難治性の肺非結核性抗酸菌症成人患者における吸入用アミカシンリポソーム製剤（LAI）の無作為化、多施設、非盲

検試験

審査事項：治験継続の妥当性の審査

審査内容：重篤な有害事象報告

- ・重篤な有害事象の内容が検討され、特に問題なく治験継続は承認された。
安全性情報に関する報告
- ・個々の症例および年次報告の内容について検討され、特に問題なく治験継続は承認された。
治験に関する変更の報告
- ・治験分担医師の変更および治験実施計画書別添の変更について検討され、特に問題なく治験継続は承認された。
治験実施状況に関する報告
- ・治験の実施状況について検討され、特に問題なく治験継続は承認された。

審査結果：承認

議題 5. EPS インターナショナル株式会社の依頼による Mycobacterium avium complex による難治性の肺非結核性抗酸菌症成人患者における吸入用アミカシンリポソーム製剤 (LAI) の多施設共同、安全性延長、非盲検試験

審査事項：治験継続の妥当性の審査

審査内容：重篤な有害事象報告

- ・重篤な有害事象の内容が検討され、特に問題なく治験継続は承認された。
安全性情報に関する報告
- ・個々の症例および年次報告の内容について検討され、特に問題なく治験継続は承認された。
治験に関する変更の報告
- ・治験分担医師の変更および治験実施計画書別添の変更について検討され、特に問題なく治験継続は承認された。

審査結果：承認

議題 6. テネリア錠特定使用成績調査（長期使用に関する調査）

報告事項：特定使用成績調査の終了

報告内容：特定使用成績調査結果の概要

- ・特に意見はなかった。

以上