

第 47 回 治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時	平成 24 年 3 月 12 日(月)17:55 ~ 18:10
開催場所	宮城県立こども病院 2 階会議室 1・2
出席委員	今泉益栄、白根礼造、星野悦子、福井利悦、虻川大樹、齋藤潤子、二木彰、佐藤昭一、佐藤裕一、仁平説子、中井啓
議題及び審議果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題 TA - 650 の小児の潰瘍性大腸炎を対象とした臨床試験 &lt; 田辺三菱製薬㈱ &gt; 新規治験申請について、当院で治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果;承認</p> <p>議題 カンジダ症又はアスペルギルス症の日本人小児患者を対象とした MK-0991 の安全性、有効性及び薬物動態を検討する多施設共同、非盲検、非対照試験 &lt; MSD㈱ &gt; 説明同意文書及び治験薬概要書の変更について、引続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果;承認</p> <p>議題 TA - 650 の小児のクローン病を対象とした臨床試験 &lt; 田辺三菱製薬㈱ &gt; 治験実施計画書別紙 3 の変更について、引続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果;承認</p> <p>議題 カンジダ症又はアスペルギルス症の日本人小児患者を対象とした MK-0991 の安全性、有効性及び薬物動態を検討する多施設共同、非盲検、非対照試験 &lt; MSD㈱ &gt; 新たな安全性に関する情報について、引続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果;承認</p> <p>議題 TA - 650 の小児のクローン病を対象とした臨床試験 &lt; 田辺三菱製薬㈱ &gt; 新たな安全性に関する情報について、引続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果;承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>議題 「ゾシン静注用特定使用成績調査(小児における安全性・有効性の検討)」 &lt; 大正富山医薬品㈱ &gt; 製造販売後調査が終了したことを報告した。</p> <p>議題 「ゾシン静注用特定使用成績調査(小児における安全性・有効性の検討)」 &lt; 大正富山医薬品㈱ &gt; 製造販売後調査が終了したことを報告した。</p> <p>議題 「エンブレル使用成績調査(多関節に活動性を有する若年性特発性関節炎)」 &lt; ファイザー㈱ &gt; 製造販売後調査が終了したことを報告した。</p>

	【その他】 次回開催予定;平成 24 年 3 月 12 日(月)倫理委員会終了後
特記事項	特になし