開催日時	2016年1月19日 (火) 14:00~15:00
開催場所	地域医療機構 大阪病院 第6会議室
出席委員名	田川 哲三、伊藤 敏文、寺川 晴彦、十川 恵子、田中 小百合、北 能演、
	魚澤 正克、内田 浩明、高原 未来
議題及び審議	【審議事項】
結果を含む主	議題1 小野薬品工業株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした
な議論の概要	ONO-1162 第Ⅲ相試験
(治験)	当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、引き続き
	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
	業時の リカって中央と場合したACDO1FIZ 笠田和砂FF
	議題2 リウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験
	当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、引き続き
	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
	省 酸和木· 净贮
	 議題3 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象
	としたチオトロピウム+オロダテロールの COPD 増悪に対する効果を評価す
	る第Ⅲ相試験
	当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、引き続き
	 治験を実施することの妥当性について審議した。
	同意説明文書改訂について審議した。
	審議結果:承認
	議題4 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第Ⅲ相国際共同試験 (PHN)
	当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、引き続き
	治験を実施することの妥当性について審議した。
	被験者の募集の手順に関する資料の改訂について審議した。
	審議結果:承認
	議題 5 武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした MLN0002 の第 3 相試験
	当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、引き続き
	当該行映楽で先生した重馬な副作用に関する情報を入手したことを支が、引き続き 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

【報告事項】

以下の内容について報告された。

	議題1 小野薬品工業株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした
	ONO-1162 第Ⅲ相試験
	実施体制変更等による治験実施計画書別冊の改訂について報告した。
	議題 2 NPC-02 (酢酸亜鉛) の低亜鉛血症患者に対する第Ⅲ相試験 (用量増減法確
	認試験:消化器内科)
	治験の終了について報告した。
議題及び審議	【審議事項】
結果を含む主	議題1 Genotype1型C型慢性肝疾患に対するパリタプレビル・オムビタスビル療法
な議論の概要	の治療効果ならびに安全性についての検討
(臨床研究)	研究を実施することの適否について審議した。
	審議結果:承認
	【報告事項】
	以下の内容について報告された。
	議題 1 S-1 単独療法に治療抵抗性を示した進行・再発胃癌に対する CPT-11+CDDP
	併用療法 vsCPT-11 単独療法の無作為化比較第Ⅲ相臨床試験
	研究の終了について報告した。
特記事項	なし

2016年2月16日(火)午後2時00分

次回開催予定