## 平成30年度 第1回 浜松医療センター治験審査委員会

## 会議の記録の概要

開催日時開催場所	2018年4月23日(月) 17時00分~17時30分 浜松医療センター 会議室
出席委員名	坂本 政信、矢島 周平、飯島 光晴、渡邉 進士、宮本 康敬、中村 孝始、杉浦 佳苗、 伊藤 福保、長野 哲久、富田 治
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	(1) 治験の継続審議 ① 医師主導による脳主幹動脈塞栓症に対するレーザ血栓溶解療法の安全性及び有効性を検討する臨床試験 当院で発生した重篤な有害事象に対する効果安全性評価委員会の審査結果通知書(2018年4月7日付)および治験に関する変更申請書(2018年3月8日付)の内容について審議した。 審査結果: 承認 ② ファイザー株式会社の依頼による膝関節または股関節の変形性関節症患者を対象とした Tanezumab の安全性および鎮痛効果を皮下投与により評価する第3相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照比較試験治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書(2018年4月4日付)および治験に関する変更申請書(2018年4月4日付)内容について審議した。 審査結果: 承認 ③ ファイザー株式会社の依頼による膝関節、股関節または肩関節の関節全置換術を実施した tanezumab 試験の被験者を対象とした第3相多施設共同長期観察試験治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書(2018年4月4日付)および治験に関する変更申請書(2018年4月4日付)内容について審議した。審査結果:承認 ④ 第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU・1766(エドキサバン)第Ⅲ相試験治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書(2018年3月5日、3月19日、4月2日付)の内容について審議した。審査結果:承認 ⑤ アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間へモグロビン尿症(PNH)患者を対象とした ALXN1210の第Ⅲ相試験治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書(2018年3月7日、3月14日、3月20日、3月29日、4月4日付)の内容について審議した。
	審査結果:承認

	⑥ 医師主導による乳がん手術後リンパ浮腫に対するハンドインキュベータによる早期 介入治療の多施設共同評価者盲検試験
	提出された治験に関する変更申請書(2018年4月5日付)の内容について審議した。
	審査結果:承認
	【報告事項】
	① 治験の終了について
	② 迅速審査の結果について
	以上
特記事項	無