

社会福祉法人 恩賜財団済生会

水戸済生会総合病院治験審査委員会の記録（概要）

開催日時	平成 30 年 10 月 30 日 19 : 01～	開催場所	社会福祉法人 恩賜財団済生会 水戸済生会総合病院 第一会議室
出席委員名	宮永 直人、森 修一、大平 晃司、藤枝 裕郎、仁平 武、生澤 義輔、鈴木 美恵子、田口 賢寿、額賀 修一、稲葉 節生		
議 題	主な議論の概要		審議 結果
<p><継続の適否></p> <p>A PHASE 3 RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, ACTIVE-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY OF THE LONG-TERM SAFETY AND EFFICACY OF SUBCUTANEOUS ADMINISTRATION OF TANEZUMAB IN SUBJECTS WITH OSTEOARTHRITIS OF THE HIP OR KNEE</p> <p>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 の長期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実薬対照試験</p>	<p>新たに得られた安全性情報の資料及び治験に関する変更申請資料（CDS 改訂等）に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。</p>		承認
<p><継続の適否></p> <p>A PHASE 3, MULTICENTER, LONG-TERM OBSERVATIONAL STUDY OF SUBJECTS FROM TANEZUMAB STUDIES WHO UNDERGO A TOTAL KNEE, HIP OR SHOULDER REPLACEMENT</p> <p>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</p>	<p>新たに得られた安全性情報の資料及び治験に関する変更申請資料（治験実施計画書運用改訂等）に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。</p>		承認
<p><継続の適否></p> <p>エンザルタミド製造販売後臨床試験</p>	<p>新たに得られた安全性情報の資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。</p>		承認
<p><継続の適否></p> <p>田辺三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象とした MT-5547 の第Ⅱ/Ⅲ相試験</p>	<p>新たに得られた安全性情報の資料及び治験に関する変更申請資料（被験者の募集の手順（広告等）等）に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審査した。</p>		承認