

2013 年 10 月 治験審査委員会
会議の記録の概要

地方独立行政法人 大阪府立病院機構
大阪府立母子保健総合医療センター

開催日時 開催場所	2013 年 10 月 7 日（月）17 時 00 分～17 時 25 分 中央会議室
出席委員名	岸本英文、里村憲一、木内恵子、光田信明、鈴木保宏、位田忍、 岡本伸彦、和田芳直、平野慎也、宇藤裕子、石川照久、片山靖隆、 西原実男、木戸口公一、牧野幸雄
議題及び 審議結果を含 む主な議論の 概要	【1】 新規申請に関する審議 なし
	【2】 治験の継続に関する審議 議題 1 議題 2 「塩野義製薬株式会社の依頼による第 2 相試験」 (依頼者：塩野義製薬株式会社 / 研究段階：第Ⅱ相) (内容)：安全性情報に関する報告について、引き続き治験を実施するこ について審議した。 審議結果：承認
	議題 3 「エーザイ株式会社の依頼による難治性局在関連てんかん患者を対象 とした E2007 の第Ⅲ相臨床試験」 (依頼者：エーザイ株式会社 / 研究段階：第Ⅲ相) (内容)：安全性情報に関する報告について、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
	議題 4 「中心静脈栄養療法施行中のセレン欠乏を示す患者を対象とした FPF3400 の第Ⅲ相試験－多施設共同オープン試験－」 (依頼者：藤本製薬株式会社 / 研究段階：第Ⅲ相) (内容)：治験薬配送に関する説明書、治験薬配送に関する手順書、 同意説明文書の改訂、患者日誌の改訂、治験実施計画書の改訂、 被験者への支払いに関する資料の改訂、治験薬概要書の改訂に ついて、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

	議題 5 「中心静脈栄養療法施行中のセレンの補充を必要とする患者を対象とした FPF3400 の長期投与試験－多施設共同オープン試験－」 (依頼者：藤本製薬株式会社 / 研究段階：第Ⅲ相) (内容)：重篤な有害事象に関する報告（第 2 報、第 3 報）、 治験薬配送に関する説明書、治験薬配送に関する手順書、 同意説明文書の改訂、患者日誌の改訂、治験実施計画書の改訂、 治験薬概要書の改訂について、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	なし
特記事項	治験事務担当者の変更

承認：治験審査委員会 委員長 岸本 英文