第 120 回 JAPSAM-IRB 審議議事録概要

日時	西暦 2017 年 2 月 21 日 19 時 30 分~20 時 00 分
場 所	名古屋医工連携インキュベータ内 会議室
	〔出〕岩田委員長、〔欠〕鈴木副委員長 A、〔出〕木全委員、〔欠〕馬場委員 A、
IRB 出席者	〔出〕四方委員、〔出〕永津委員、〔出〕横田委員 A、〔出〕青山委員 B、〔出〕林委員 B
	〔出〕石原委員 B
	A:外部委員 B:非専門委員

議題1	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼によるAMG145(エボロクマブ)の後
	期第Ⅱ相試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
	・治験に関する変更
審議内容概略	・「個別報告共通ラインリスト 未知・重篤副作用等の症例一覧」に基づき、報告された有害
	事象について審議した。
	・治験分担医師1名の変更について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。

議題2	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼によるAMG145(エボロクマブ)の後
	期第Ⅱ相試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
審議内容概略	・「個別報告共通ラインリスト 未知・重篤副作用等の症例一覧」に基づき、報告された有害
	事象について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	2施設からの依頼による。

議題3	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼によるAMG145(エボロクマブ)の後
	期第Ⅱ相試験
審議事項	・当該院外で発生した重篤な有害事象(安全性情報)
	•継続審査
審議内容概略	・「個別報告共通ラインリスト 未知・重篤副作用等の症例一覧」に基づき、報告された有害
	事象について審議した。
	・「治験実施状況報告書(書式 11)」とその別紙に基づき、過去一年間の治験実施状況(安
	全性、GCP 遵守状況等)について審議した。
結果	治験の継続を承認。
特記事項	特になし。