

平成25年度第1回医療機器治験審査委員会記録の概要

開催日時：平成25年4月23日 午後4時15分～5時10分

開催場所：東京慈恵会医科大学附属病院 中央棟8階 第1・第2会議室

出席委員：堀 誠治、清田 浩、大西 明弘、小井戸 薫雄、窪田 誠、宮本 幸夫、川久保 孝、
向後 加代子、山田 和子、小山 由里子、江原 吉博、笹川 展幸

【新規治験審査事項】

審議1. 株式会社メディコンの依頼による大腿膝窩動脈の治療における MD02-LDCB を標準的なバルーン血管形成術と比較する日本の被験者集団を対象とした前向き・多施設共同・単盲検・無作為化試験。

これまでに得られている成績に基づいて治験実施の妥当性について審議した。

審議結果：修正のうえ承認

【内容変更等審議事項】

審議1. 日本ゴア株式会社の依頼による末梢血管用ステントグラフトシステム (GP1101) 多施設共同検証試験。

①治験が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について治験実施状況報告書をもとに審議した。

審議結果：承認

②当院で発生した重篤な有害事象について、実施状況報告書をもとに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

審議2. テルモ株式会社の依頼による末梢血管用自己拡張型ステントシステム (TRE-1181) の多施設共同比較試験。

①治験が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について治験実施状況報告書をもとに審議した。

審議結果：承認

②治験実施計画書および、治験機器概要書の改訂の妥当性について審議した。

審議結果：承認

審議3. Cook Japan 株式会社の依頼による胸部大動脈瘤ステントグラフト ZTLP 臨床試験。

①治験が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について治験実施状況報告書をもとに審議した。

審議結果：承認

②当院で発生した重篤な有害事象について、実施状況報告書をもとに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

審議 4. メディコン株式会社の依頼による浅大腿動脈から近位膝窩動脈病変に対する MD-12-001 を用いたステント術における安全性及び有効性を検討する検証的試験。

説明文書、同意文書の改訂の妥当性について審議した。

審議結果：承認

審議 5. Cook Japan 株式会社の依頼による合併症を有する Stanford B 型 急性大動脈解離患者の血管内修復術による TXD-2 検証的試験。

症例報告書の見本の改訂等の妥当性について審議した。

審議結果：承認

審議 6. ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社メディカルカンパニーの依頼による腹部大動脈瘤患者を対象とした INC-001 の多施設共同、非盲検、前向き、非無作為化試験。

①当院で発生した重篤な有害事象について、実施状況報告書をもとに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

②海外で発生した重篤な有害事象について、実施状況報告書をもとに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

審議 7. Cook Japan 株式会社の依頼による膝上大腿膝窩動脈に対する ZSFA（薬剤溶出血管用ステント）の評価。

① 治験実施実施体制および、治験実施計画書別紙1改訂の妥当性について審議した。

審議結果：承認

②当院で発生した重篤な有害事象について、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】

次の使用成績調査の迅速審査についての報告があった。

日本メトロニック株式会社の依頼による MOMA ウルトラの使用成績調査。

（平成 25 年 3 月 26 日実施：承認）

ベンチャーメディカル株式会社の依頼による Merci リトリバーの使用成績調査。

（平成 25 年 4 月 23 日実施：承認）

以 上