

平成27年度第7回医療機器治験審査委員会記録の概要

開催日時：平成27年11月24日 午後4時30分～5時00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、川久保 孝、林 由美、山田 和子、及川 絵梨子、江原 吉博、
笹川 展幸

【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。

説明文書、同意文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：修正の上承認

審議2. 株式会社メディコンの依頼による膝下動脈の血管形成術において MD03-LDCB と標準的なバルーンを比較する前向き多施設共同単盲検無作為化比較試験。

治験実施計画書別紙2の改訂および契約期間延長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。

治験実施計画書の改訂の妥当性について審議した。

審議結果：承認

審議4. 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 治験実施計画書の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、安全性情報等に関する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5. ジョソツ・エント・ジョソツ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、安全性情報等に関する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6. 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。

当院で発生した重篤な有害事象について、安全性情報等に関する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. 医師主導による胃用誘導型カプセル内視鏡システムの医学的有効性、安全性の検討。

モニタリング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 8. 以下 5 件の使用成績調査について審議した。

審議結果：承認

- ・株式会社日本エム・ディ・エムの依頼による OVATION ヒップ システムの使用成績調査。
- ・株式会社日本エム・ディ・エムの依頼による Prima Hip Screw System の使用成績調査。
- ・株式会社日本エム・ディ・エムの依頼による OM Nail System の使用成績調査。
- ・アラガン・ジャパン株式会社の依頼によるナトレル ブレスト インプラントの使用成績調査。
- ・株式会社ジャパン・ティッシュ・エンジニアリングの依頼による自家培養軟骨（ジャック®）の使用成績調査。

以上