

平成23年度 第3回 岐阜県総合医療センター治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時	平成23年6月22日（水）16:00～17:00
開催場所	岐阜県総合医療センター 情報交流棟3階中会議室
出席委員名	山田 新尚、遠藤 秀治、細江 英夫、飯田 真美、河野 芳功、伏屋 典彦、 神谷 知恵美、松波 宏治、関谷 猛、佐橋 広信、塚本 敦司、横山 昭遵、小木曾 忍
議題及び審議結果を含む主な議題の概要	<p>【審議事項】 (安全性報告)</p> <p>安全性情報の報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した</p> <p>議題1. アステラス製薬株式会社の依頼による ASP1941 の2型糖尿病患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 審議結果：承認</p> <p>議題2. 武田薬品工業株式会社の依頼による SYR-322 の急性冠症候群を有する2型糖尿病患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 審議結果：承認</p> <p>議題3. ユーシービージャパン株式会社の依頼による L059/N01159 の強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 審議結果：承認</p> <p>議題4. ユーシービージャパン株式会社の依頼による L059/N01363 の強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 審議結果：承認</p> <p>議題5. ユーシービージャパン株式会社の依頼による L059/N01361 の強直間代発作を有するてんかん患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験（長期継続投与試験） 審議結果：承認</p> <p>議題6. 第一三共株式会社の依頼による PCI を施行予定の急性冠症候群患者を対象とした CS-747S の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題7. バイエル薬品株式会社の依頼による発症後間もない急性冠症候群患者を対象とした BAY59-7939 の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題8. エーザイ株式会社の依頼による E2020 のレビー小体型認知症の患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 審議結果：承認</p> <p>議題9. アストラゼネカ薬品株式会社の依頼による AZD6140 の急性冠症候群患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 審議結果：承認</p> <p>議題10. 東レ株式会社の依頼による TRK-100STP の慢性腎不全患者の第Ⅱ相後期／第Ⅲ相臨床試験 審議結果：承認</p> <p>議題11. 株式会社三和化学研究所の依頼による FYX-051 の痛風を含む高尿酸血症患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 審議結果：承認</p> <p>(契約済み治験の実施計画書の一部改訂等)</p> <p>議題12. アステラス製薬株式会社の依頼による ASP1941 の2型糖尿病患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 治験実施計画書の変更について審議した。</p>

審議結果：承認

議題 13. 大塚製薬株式会社の依頼による OPC-41061 の肝性浮腫の患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験治験実施計画書の変更について審議した。

審議結果：承認

議題 14. 久光製薬株式会社の依頼による HTU-520 の爪白癬患者の第Ⅲ相臨床試験治験実施計画書の変更について審議した。

審議結果：承認

議題 15. 日本たばこ産業株式会社の依頼による JTT-751 の第Ⅲ相臨床試験（腹膜透析患者を対象とした般臨床試験）

治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更について審議した。

審議結果：承認

議題 16. 日本たばこ産業株式会社の依頼による JTT-751 第Ⅲ相臨床試験－透析導入前の CKD 患者を対象とした JTT-751 の有効性及び安全性についての検討（二重盲検比較試験）

治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更について審議した。

審議結果：承認

議題 17. 日本たばこ産業株式会社の依頼による JTT-751 第Ⅲ相臨床試験－透析導入前の CKD 患者を対象とした JTT-751 の安全性及び有効性についての検討（継続投与試験）

治験実施計画書の変更、同意説明文書の変更について審議した。

審議結果：承認

議題 18. バイエル薬品株式会社の依頼による BAY59-7939 の発症後間もない急性冠症候群患者を対象とした第Ⅲ相試験

治験実施計画書の変更について審議した。

審議結果：承認

議題 19. ユーシービージャパン株式会社の依頼による L059/N01163 第Ⅲ相臨床試験治験実施計画書の変更について審議した。

審議結果：承認

議題 20. ユーシービージャパン株式会社の依頼による L059/N01361 第Ⅲ相臨床試験治験実施計画書の変更について審議した。

審議結果：承認

議題 21. エーザイ株式会社の依頼による E2020 のレビー小体型認知症の患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験

治験実施計画書の変更について審議した。

審議結果：承認

議題 22. 武田薬品工業株式会社の依頼による SYR-322 の急性冠症候群を有する 2 型糖尿病患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験

治験実施計画書の変更、同意・説明文書の変更について審議した。

審議結果：承認

議題 23. 株式会社三和化学研究所の依頼による FYX-051 の痛風を含む高尿酸血症患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験

説明・同意文書の変更について審議した。

審議結果：承認

	<p>(製造販売後調査)</p> <p>議題 25. 新規 2 件</p> <p>治験管理センター事務局から製造販売後調査の趣旨について説明があり調査受入について審議した。</p> <p>審議結果：すべて承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>報告 1. 迅速審査結果に関する報告 2 件</p> <p>報告 2. 開発の中止等に関する報告 2 件</p> <p>報告 3. 第 2 回岐阜県総合医療センター治験審査委員会の会議録の概要</p>
特記事項	特になし