

平成23年度 第8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11月16日(水) 16:00~17:20
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、河野 芳功、飯田 真美、伏屋 典彦、神谷 知恵美、松波 宏治、関谷 猛、佐橋 広信、塚本 敦志、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】 (新規)</p> <p>議題 1. 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした Ba679+BI1744 の第Ⅲ相試験 依頼者から提出された資料に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審議結果：承認 (有害事象に関する報告)</p> <p>議題 2. 日本たばこ産業株式会社の依頼による JTT-751 (GBA4-3) の腹膜透析患者を対象とした第Ⅲ相試験 有害事象の報告に基づき、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。 審議結果：承認 (安全性報告) 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 3. 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相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 4. 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相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 5. 日本たばこ産業株式会社の依頼による JTT-751 (GBA4-3) の腹膜透析患者を対象とした第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 6. 日本たばこ産業株式会社の依頼による JTT-751 (GBA4-4) の透析導入前の CKD 患者を対象とした第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 7. 日本たばこ産業株式会社の依頼による JTT-751 (GBA4-7) の透析導入前の CKD 患者を対象とした第Ⅲ相試験 (継続投与試験) 審議結果：承認</p> <p>議題 8. パレクセルインターナショナル株式会社の依頼による GW685698/GW642444 の慢性閉塞性肺疾患を対象とした第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 9. 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相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 10. 小野薬品工業株式会社の依頼による OP-1206・α-CD の特発性手根幹症候群患者を対象とした第Ⅱ相試験 審議結果：承認</p>

<p>議題 11. ユーシービージャパン株式会社の依頼による L059/NO1159 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相試験</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 12. ユーシービージャパン株式会社の依頼による L059/NO1363 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相試験</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 13. ユーシービージャパン株式会社の依頼による L059/NO1361 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相試験</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 14. 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相試験</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 15. 東レ株式会社の依頼による TRK-100STP の慢性腎不全患者を対象とした第Ⅱ相後期／第Ⅲ相試験</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 16. エーザイ株式会社の依頼による E-2020 のレビー小体型認知症患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 17. 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</p> <p>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 18. アルフレッサファーマ株式会社の依頼による AF-0901 のてんかん重積状態の小児患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>治験実施計画書、同意・説明文書の変更について審議した</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 19. 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相試験</p> <p>治験実施計画書の変更について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 20. 日本たばこ産業株式会社の依頼による JTT-751 (GBA4-3) の腹膜透析患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>同意・説明文書の変更について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 21. エーザイ株式会社の依頼による E-2020 のレビー小体型認知症患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>症例報告書の見本の変更について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>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相試験</p> <p>治験実施計画書の変更について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
--

	<p>(製造販売後調査)</p> <p>議題 23. 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：承認</p> <p>(その他)</p> <p>議題 24. 標準的業務手順書の一部変更について</p> <p>審議結果：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 6 件</p> <p>報告 2. 治験終了に関する報告 1 件</p> <p>報告 3. 開発の中止等に関する報告 2 件</p> <p>報告 4. 第 7 回岐阜県総合医療センター治験審査委員会の会議記録の概要</p>
特記事項	特になし