

平成 24 年度 第 10 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 24 年 1 月 16 日 (水) 17:00~18:30 |
| 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 | 柳田 正巳、遠藤 秀治、河野 芳功、伏屋 典彦、長屋 幸子、松波 宏治、 遠山 勝則、田中 賢輔、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】</p> <p>(新規)</p> <p>議題 1. 田辺三菱製薬株式会社(共同開発会社：東レ株式会社)の依頼による第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</p> <p>議題 2. ブリストルマイヤーズ株式会社の依頼によるジェノタイプ 1b の C 型慢性肝炎未治療患者又はペグインターフェロンアルファ/リバビリン療法後の再燃患者を対象として Peginterferon Lambda-1a/リバビリン/Daclatasvir 療法をペグインターフェロン アルファ-2a/リバビリン/テラプレビル療法と比較する第 3 相試験 審議結果：承認</p> <p>(有害事象に関する報告)</p> <p>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。</p> <p>議題 3. クインタイズ・トランスショナル・ジャパン株式会社の依頼によるアキシチニブによる腎癌の術後補助療法の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>(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 4. 武田薬品工業株式会社の依頼による SYR-322 の急性冠症候群を発症した 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 5. 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 審議結果：承認</p> <p>議題 6. 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 7. 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相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 8. 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相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 9. 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相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 10. クインタイズ・トランスショナル・ジャパン株式会社の依頼によるアキシチニブによる腎癌の術</p> |

| | |
|------|--|
| | <p>後補助療法の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 11. 第一三共株式会社の依頼による尿路感染症を対象とした DR-3355 注射剤の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 12. 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 審議結果：承認</p> <p>議題 13. エーザイ株式会社の依頼による難治性局在関連てんかん患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相臨床試験 審議結果：承認</p> <p>議題 14. 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による第Ⅱ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 15. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による MP-424 の C 型慢性肝炎患者を対象とした第Ⅲ相試験 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 16. 武田薬品工業株式会社の依頼による SYR-322 の急性冠症候群を発症した 2 型糖尿病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</p> <p>議題 17. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による MP-424 の C 型慢性肝炎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</p> <p>(製造販売後調査)</p> <p>新規 1 件 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 審議結果：承認</p> <p>(その他)</p> <p>【報告事項】</p> <p>報告 1. BAY86-5300 安全性情報等に関する報告(1-380) 報告 2. BAY86-5300 治験実施計画等の変更に関する報告(1-392, 414) 報告 3. 平成 24 年度第 9 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 | |