

平成 25 年度 第 5 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 25 年 8 月 21 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	柳田正巳、遠藤秀治、河野芳功、長屋幸子、新谷俊一、松波宏治、伏屋典彦、遠山勝則、佐橋広信、横山昭遵
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. クインタイズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼による AG-013736 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>議題 2. 日本ベ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 3. フリストル・マヤーズ株式会社の依頼による C 型慢性肝炎未治療患者又は再燃患者を対象とした BMS-914143/BMS-790052 の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 4. バイエル株式会社の依頼による BAY59-7939 の冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者を対象とした第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 5. 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 6. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による MP-424 (G060-F1) 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>議題 7. 田辺三菱製薬株式会社の依頼による MP-424 (G060-A10) 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>議題 8. 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 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. パレケ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 11. 武田薬品工業株式会社の依頼による低用量アスピリン長期投与を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往を有する患者を対象とした TAK-438 の第Ⅲ相試験 (長期継続投与)</p>

	<p>審議結果：承認</p> <p>議題 12. 武田^パイ開発センター株式会社の依頼による TAK-700 の第Ⅱ相試験</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 13. 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</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 14. 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 15. ファイザー株式会社の依頼による SC-66110 の慢性心不全患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>審議結果：承認</p> <p>(実施計画の変更等)</p> <p>議題 16. バイエル株式会社の依頼による BAY59-7939 の冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>「治験薬概要書」の変更について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 17. 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</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 18. ユーシービー・ジヤ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</p> <p>[説明文書・同意文書]の変更について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 19. ユーシービー・ジヤ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</p> <p>[説明文書・同意文書]の変更について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 20. パレケ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</p> <p>「治験実施計画書」「治験責任医師」「説明文書・同意文書」の変更について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 21. 武田薬品工業株式会社の依頼による低用量アスピリン長期投与を必要とする胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の既往を有する患者を対象とした TAK-438 の第Ⅲ相試験（長期継続投与）</p> <p>「治験薬概要書」の変更について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 22. グラクソ・スミスクライン株式会社による GSK548470 の B 型慢性肝疾患を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>[治験実施計画書]「治験薬概要書」の変更について審議した。</p>
--	--

<p>特記事項</p>	<p>審議結果：承認</p> <p>議題 23. ファイザー株式会社の依頼による SC-66110 の慢性心不全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 24. 大塚製薬株式会社の依頼による OPC-41061 の第Ⅱ相試験</p> <p>「治験薬概要書」「説明文書・同意文書」「被験者の支払いに関する資料」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>新規 5 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>(その他)</p> <p>【報告事項】</p> <p>1. BAY86-5300 の治験審査結果通知</p> <p>2. 迅速審査の報告</p> <p>①DR-3355 の治験分担医師の削除及び追加</p> <p>②MP-424 F1 の治験分担医師の削除</p> <p>③BMS-914143/BMS-790052 の該当症例数変更</p> <p>3. 終了報告</p> <p>①TAK-700</p> <p>②Ba679+BI1744</p> <p>4. CS-866DM の開発中止等の報告</p> <p>5. 平成 25 年度第 4 回治験審査委員会の会議記録の概要の報告</p>
-------------	--