

第8回治験薬等審査委員会 会議の記録の概要

1. 日時:平成 22 年 12 月 20 日(月) 15時00分~16時55分
2. 場所:薬剤部 カンファレンス室
3. 出席者

	氏名	署名
委員長	山田 勝士	印
委員	有馬 直道	
委員	坂本 泰二	
委員	佐藤 友昭	
委員	堂地 勉	欠席
委員	野口 和行	
委員	宮田 篤郎	
委員	安武 博隆	
委員	水流添 茂登	
委員	秋葉 公子	
委員	服巻 豊	

治験事務局 山口 辰哉(副薬剤部長)

記

1. 前回開催された治験薬等審査委員会の議事録について、報告を行い了承された。
2. 前回の委員会において同意文書及びその他の説明文書を修正の上、承認が出されていた以下の治験の治験薬等審査委員会指示事項回答を確認し、了承された。
 - ・平成22年度第36号「ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたレベチラセタム(L059)の第Ⅲ相試験」
3. 以下の治験依頼書について、審議を行い保留となった。
 - ・平成22年度第37号「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による TMC435 の C 型慢性肝炎を対象とした第Ⅲ相試験(3003)」
 - ・平成22年度第38号「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による TMC435 の C 型慢性肝炎を対象とした第Ⅲ相試験(3004)」
 - ・平成22年度第39号「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による TMC435 の C 型慢性肝炎を対象とした第Ⅲ相試験(3008)」

＜同意説明文書について修正の上、再審議するため保留＞
4. 以下の治験依頼書について、審議を行い承認された。
 - ・平成22年度第40号「参天製薬株式会社の依頼による DE-105 点眼液の第Ⅱ相試験」
5. 以下の治験の当院における重篤な有害事象に関する報告書(第2報)について、審議を行い承認された。
 - ・平成22年度第26号「ノーベルファーマ株式会社の依頼による NPC-08(カルムスチン)第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験」
6. 以下の治験の当院における重篤な有害事象に関する報告書(第1報)について、審議を行い承認された。
 - ・平成22年度第31号「アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象として ST(Symbicort[®] Turbuhaler[®]) 160/4.5μ g 1 回 2 吸入 1 日 2 回投与と Oxis[®] Turbuhaler 4.5μ g 1 回 2 吸入 1 日 2 回投与の有効性と安全性を比較する 12 週間投与無作為化二重盲検並行群間実薬対照多国籍共同第Ⅲ相試験」
7. 以下の治験の重大な安全性情報に伴う治験実施継続の可否について、審議を行い承認された。
 - ・平成22年度第3号「ゼリア新薬工業株式会社の依頼による Z-100 第Ⅲ相比較臨床試験-子宮頸癌を対象としたプラセボ対照比較臨床試験-(第Ⅲ相)」
 - ・平成22年度第5号「エーザイ株式会社の依頼による若年性関節リウマチ患者を対象としたアダリムマブ(D2E7)多施設共同試験(第Ⅲ相)」
 - ・平成22年度第9号「バイエル薬品株式会社の依頼による加齢黄斑変性症を対象とした ZK6058120(VEGF Trap-Eye)の第Ⅲ相試験」
 - ・平成22年度第17号「帝人ファーマ株式会社の依頼によるITM-014(ランレオチド)の先端巨大症、下垂体性巨人症を対象とした第Ⅲ相試験」

- ・平成22年度第28号「エーザイ株式会社の依頼による E3810(ラベプラゾールナトリウム)の前期第Ⅱ相試験」
 - ・平成22年度第30号「ジェンザイム・ジャパン株式会社の依頼による JC0707(クロファラビン)の第Ⅰ相試験」(2報告)
 - ・平成22年度第32号「協和発酵キリン株式会社の依頼による CCR4 陽性の ATL を対象とした mLSG15 療法と mLSG15+KW-0761 療法による後期第Ⅱ相ランダム化比較試験」
 - ・平成22年度第35号「千寿製薬株式会社の依頼による SJE-2079(ジフルプレドナー)後期第Ⅱ相試験」
8. 以下の治験の治験実施計画書の変更について、審議を行い承認された。
 - ・平成22年度第9号「バイエル薬品株式会社の依頼による加齢黄斑変性症を対象とした ZK6058120(VEGF Trap-Eye)の第Ⅲ相試験」
 9. 以下の治験の治験薬概要書の変更について、審議を行い承認された。
 - ・平成22年度第14号「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による TMC435 の第Ⅱ相試験」
 10. 以下の治験の治験薬概要書, 同意説明文書の変更について、審議を行い承認された。
 - ・平成22年度第24号「明治製菓株式会社の依頼による ME3738 の C 型慢性肝炎患者を対象とした第Ⅱ相試験-11)」
 11. 以下の治験の治験実施計画書, 治験実施計画書別紙 1, 症例報告書の見本, 同意文書およびその他の説明文書, J POST Trial ポスターの変更について、審議を行い承認された。
 - ・平成22年度第29号「脳・神経センター神経内科(渡邊 修)による Crow-Fukase (POEMS)症候群に対する FPF300(サリドマイド)の第Ⅱ/Ⅲ相試験」
 12. 以下の治験の治験実施計画書別冊, 治験協力者の変更について、審議を行い承認された。
 - ・平成22年度第32号「協和発酵キリン株式会社の依頼による CCR4 陽性の ATL を対象とした mLSG15 療法と mLSG15+KW-0761 療法による後期第Ⅱ相ランダム化比較試験」
 13. 以下の治験の治験分担医師の変更について、審議を行い承認された。
 - ・平成22年度第33号「ファイザー株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫を対象とした EYE001(ペガプタニブナトリウム)の第Ⅲ相試験」
 14. 以下の治験の完了報告について、報告を行って承認された。
 - ・平成22年度第22号「オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による切除不能進行膵癌及び再発膵癌に対する OTS102 と塩酸ゲムシタビン併用の第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験」
 15. 以下の治験の治験薬概要書の変更について、報告を行って承認された。

- ・平成22年度第8号「エーザイ株式会社の依頼による重症セプシス患者における Eritoran Tetrasodium (E5564) のプラセボ対照比較試験(第Ⅲ相)」
16. 以下の治験の治験実施計画書別紙の変更について、報告を行いた承された。
 - ・平成22年度第14号「ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による TMC435 の第Ⅱ相試験」
 17. 以下の治験の治験実施計画書一分冊一の変更について、報告を行いた承された。
 - ・平成22年度第17号「帝人ファーマ株式会社の依頼によるITM-014(ランレオチド)の先端巨大症,下垂体性巨人症を対象とした第Ⅲ相試験」
 18. 以下の治験の安全性情報等について、報告を行いた承された。
 - ・平成22年度第22号「オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による切除不能進行膀胱癌及び再発膀胱癌に対する OTS102 と塩酸ゲムシタビン併用の第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験」
 19. 次回の治験薬等審査委員会は平成23年1月17日の15時00分から開催されることが了承された。