第9回治験薬等審査委員会 会議の記録の概要

1. 日 時:平成 23 年 1 月 17 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	欠 席
委員	佐藤 友昭	
委員	堂地 勉	
委員	野口 和行	欠 席
委員	宮田 篤郎	
委員	安武 博隆	
委員	水流添 茂登	欠 席
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)

- 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保留となっていた以下の治験依頼書について、再審議を行い承認となった。
 - ・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皿相試験(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)」
- 3. 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3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」
- 4. 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2号「大日本住友製薬株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変患者を対象とした HLBI(インターフェロンアルファ)の臨床試験(第Ⅲ相)」
 - ・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」(2報告)
 - ・平成22年度第16号「大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1(テガフール・ギメラシル・オテラシルカリウム配合カプセル剤)の肝細胞癌に対する第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19号「大塚製薬株式会社の依頼による肝性浮腫を対象とした OPC-41061 (Tolvaptan)の第Ⅲ相試験」
 - ・平成22年度第27号「MSD 株式会社の依頼による MK-7009 第Ⅱ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 相臨床試験」(3報告)
 - ・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®) 160/4.5µg1回2吸入1日2

回投与とOxis[®] Turbuhaler 4.5µg1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」

- ・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34号「杏林製薬株式会社の依頼による成人気管支喘息患者を対象とした KRP-108 の第Ⅲ相長期投与試験」
- 5. 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」
- 6. 以下の治験の治験実施計画書,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27号「MSD株式会社の依頼によるMK-7009第Ⅱ相試験」
- 7. 以下の治験の治験契約書第11条の変更について、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[®]) 160/4.5µg1回2吸入1日2回投与とOxis[®] Turbuhaler 4.5µg1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」
- 8. 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 I
- 9. 以下の治験の治験分担医師の変更について、迅速審査を行った結果の報告を行い了承された。
 - ・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 I
- 10. 以下の治験の症例数の変更について、迅速審査を行った結果の報告を行い了承された。
 - ・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 I
- 11. 以下の治験の完了報告について、報告を行い了承された。
 - ・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)」
- 12. 以下の治験の治験実施計画書の変更について、報告を行い了承された。

- ・平成22年度第2号「大日本住友製薬株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変患者を対象とした HLBI(インターフェロンアルファ)の臨床試験(第皿相)」
- 13. 以下の治験の治験実施計画書別紙2の変更について、報告を行い了承された。
 - ・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)」
- 14. 以下の治験の治験実施計画書第3版,別紙1,別紙2の変更について,報告を行い了 承された。
 - ・平成22年度第13号「第一三共株式会社の依頼による SUN11031 の摂食障害を対象とした臨床第Ⅲ相試験」
- 15. 以下の治験の治験実施計画書別紙 2, 別紙 3 の変更について, 報告を行い了承された。
 - ・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」
- 16. 以下の治験の治験実施計画書の変更について、報告を行い了承された。
 - ・平成22年度第19号「大塚製薬株式会社の依頼による肝性浮腫を対象とした OPC-41061(Tolvaptan)の第Ⅲ相試験 I
- 17. 以下の治験の治験実施計画書別紙1の変更について、報告を行い了承された。
 - ・平成22年度第27号「MSD 株式会社の依頼による MK-7009 第Ⅱ相試験」
- 18. 以下の治験の治験実施計画書の変更について、報告を行い了承された。
 - ・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[®]) 160/4.5µg1回2吸入1日2 回投与とOxis[®] Turbuhaler 4.5µg1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」
- 19. 以下の治験の症例報告書の変更について、報告を行い了承された。
 - ・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」
- 20. 以下の治験の治験実施計画書別添 2(英語版, 参考資料: 日本語版)の変更について, 報告を行い了承された。
 - ・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」
- 21. 次回の治験薬等審査委員会は平成23年2月21日の15時00分から開催されることが 了承された。