

平成 24 年 3 月香川県立中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成 24 年 3 月 14 日 (水) 16:00 ~ 17:00
開催場所	香川県立中央病院 保健衛生センター3 階応接室
出席委員名	中田憲一、多胡護、渡邊精四郎、小西修、泉川雅俊、角田富雄、松本タミ
議題及び審議結果を含む議論の概要	<p>議題 (有害事象報告、第 1 報 1 件、第 2 報 1 件)</p> <p>東レ(株)の依頼による慢性肝疾患における難治性のそう痒症患者を対象とした TRK-820 の第 相試験 (長期投与試験) の第 1 報について引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</p> <p>大塚製薬(株)の依頼による心不全患者を対象としたトルバプタンの第 相試験の第 2 報について引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：全て承認</p> <p>議題 (安全性報告、12 件)</p> <p>大日本住友製薬(株)の依頼による C 型代償性肝硬変患者を対象とした HLBI の第 相試験</p> <p>第一三共(株)の依頼による骨粗鬆症患者を対象とした AMG162 の第 相試験</p> <p>第一三共(株)の依頼による心房細動患者を対象とした DU-176b の第 相試験</p> <p>ユーシーピージャパン(株)の依頼によるてんかん患者を対象とした L059 の第 相試験 (2 件)</p> <p>MSD(株)の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした MK-7009、ペグインターフェロン -2b 及びリバビリンの第 相試験</p> <p>第一三共株式会社の依頼による待機的冠動脈内ステント治療を要する冠動脈疾患患者を対象とした CS-747S (プラスグレル塩酸塩) 第 相試験 (2 件)</p> <p>田辺三菱製薬(株)の依頼による C 型慢性肝炎 (Genotype2：再燃例) を対象とした第 相臨床試験</p> <p>第一三共(株)の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S (プラスグレル塩酸塩) の既存治療対照第 相二重盲検比較試験</p> <p>グラクソ・スミス・クライン(株)の依頼による GSK548470 の未治療代償性 B 型慢性肝疾患に対する臨床試験 (検証的試験)</p> <p>ブリストル・マイヤーズ(株)の依頼による BMS-790052 及び BMS-650032 の C 型慢性肝炎患者を対象とした第 相臨床試験</p> <p>上記の治験依頼者からの安全性情報報告書に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：全て承認</p> <p>議題 (契約済み治験の実施計画書等の一部変更について、16 件)</p> <p>大鵬薬品工業(株)の依頼による進行肝細胞癌患者を対象とした S-1 の第 相試験の実施計画書および同意説明文書の一部変更について審議した。</p> <p>ユーシーピージャパン(株)の依頼によるてんかん患者を対象とした L059 の第 相試験の実施計画書別添の一部変更について審議した。</p> <p>東レ(株)の依頼による慢性肝疾患における難治性のそう痒症患者を対象とした TRK-820 の第 相試験 (検証的試験) の同意説明文書の一部変更について審議した。</p> <p>東レ(株)の依頼による慢性肝疾患における難治性のそう痒症患者を対象とした TRK-820 の第 相試験 (長期投与試験) の同意説明文書の一部変更について審議した。</p> <p>MSD(株)の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした MK-7009、ペグインターフェロン -2b 及びリバビリンの第 相試験の実施計画書別紙の一部変更について審議した。</p> <p>MSD(株)の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした MK-7009、ペグインターフェロン</p>

ン -2b 及びリバピリンの第 相試験の、被験者へ治験薬に係る通知文書として「治験依頼者より MK-7009 治験薬についてのご連絡とお願い」について審議した。

MSD (株) の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした MK-7009、ペグインターフェロン -2b 及びリバピリンの第 相試験の実施計画書の一部変更について審議した。

塩野義製薬 (株) の依頼による S-888711 の第 相用量探索試験の実施計画書の一部変更について審議した。

田辺三菱製薬 (株) の依頼による C 型慢性肝炎 (Genotype2 : 再燃例) を対象とした第相臨床試験の治験薬概要書及び実施計画書別紙の一部変更について審議した。

大塚製薬 (株) の依頼による心不全患者を対象としたトルバプタンの第 相試験の実施計画書別添の一部変更について審議した。

第一三共 (株) の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S (プラスグレル塩酸塩) の既存治療対照第 相二重盲検比較試験の実施計画書別紙の一部変更について審議した。

グラクソ・スミス・クライン (株) の依頼による GSK548470 の未治療代償性 B 型慢性肝疾患に対する臨床試験 (検証的試験) の実施計画書別添の一部変更について審議した。

武田薬品工業 (株) の依頼による胃潰瘍の治療における、TAK-438 の第 相二重盲検比較試験の実施計画書別添及び別紙の一部変更について審議した。

武田薬品工業 (株) の依頼による十二指腸潰瘍の治療における、TAK-438 の第 相二重盲検比較試験の実施計画書別添及び別紙の一部変更について審議した。

武田薬品工業 (株) の依頼による *H.pylori* の一次除菌における、TAK-438/アモキシシリン/クラリスロマイシンの 3 剤併用療法の第 相二重盲検比較の実施計画書別紙の一部変更 (第 2 版 第 3 版) について審議した。

武田薬品工業 (株) の依頼による *H.pylori* の一次除菌における、TAK-438/アモキシシリン/クラリスロマイシンの 3 剤併用療法の第 相二重盲検比較の実施計画書別紙の一部変更 (第 3 版 第 4 版) について審議した。

審議結果 : 全て承認

議題 (その他、1 件)

次回 IRB は 4 月 11 日水曜日の予定